

CARDIOPRES® DEnalapril Maleato / Clortalidona
Via oral

FÓRMULA	CARDIOPRES® D Comprimido
Enalapril Maleato	20 mg
Clortalidona	12.5 mg
Excipientes c.s.p.	1 Comp.

DESCRIPCIÓN:

CARDIOPRES® D es una combinación de la sal maleato de enalapril, un derivado de dos aminoácidos: la L-alanina y la L-prolina; con un diurético, la Clortalidona. Tras su administración por vía oral, el enalapril es absorbido rápidamente y transformado por hidrólisis en Enalaprilat, que es un inhibidor sumamente específico de la enzima convertidora de la angiotensina (ECA), de acción prolongada y no sulfhidrídico.

INDICACIONES:

CARDIOPRES® D está indicado en los casos de hipertensión arterial en que es apropiado emplear un tratamiento combinado.

POSOLÓGIA:

Hipertensión: La dosificación usual es de 1 comprimido al día. De ser necesario, se puede aumentar a 2 comprimidos una vez al día.

Tratamiento Diurético Previo: Pueden aparecer síntomas de hipotensión tras la primera dosis de **CARDIOPRES® D**, sobre todo en pacientes con disminución del volumen circulante o déficit de sal como resultado de un tratamiento previo con diuréticos. Suspender la administración del diurético dos o tres días antes de empezar el tratamiento con **CARDIOPRES® D**.

Insuficiencia Renal: Las tiazidas pueden no ser diuréticos apropiados para pacientes con deterioro renal, y son ineficaces cuando la depuración de creatinina es de 30 ml/min o menos (es decir, en la insuficiencia renal moderada o intensa). En pacientes con depuración de la creatinina mayor de 30 y menos de 80 ml/min, sólo se debe usar **CARDIOPRES® D** después de ajustar la dosificación de cada uno de los componentes por separado.

CONTRAINDICACIONES:

Anuria. Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de éste producto, o antecedentes de edema angioneurótico relacionado con la administración de un inhibidor de la enzima convertidora de la angiotensina.

Hipersensibilidad a otros medicamentos sulfoamídicos. No debe usarse **CARDIOPRES® D** durante el embarazo, ni durante la lactancia; tampoco debe usarse en niños.

EFFECTOS ADVERSOS:

Los efectos secundarios clínicos más comunes son mareos, tos irritativa y seca, fatiga que generalmente responden a la reducción de la dosificación.

Por la clortalidona se pueden exacerbar efectos hipertensores, mareos, vértigo, depleción electrolítica, (hipocalcemia, hiponatremia, etc.). No usar en combinación con tratamientos con litio. Debido al diurético mencionado, tener presente la hiperuricemia común en estas moléculas, así también las variaciones del metabolismo de la glucosa.

INTERACCIONES:

No debe administrarse concomitantemente con otros antihipertensivos, porque puede haber un efecto aditivo; no debe administrarse al mismo tiempo litio con diuréticos o inhibidores de la ECA.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

La combinación de IECA y diuréticos normalmente es segura y eficaz pero el tratamiento previo con dosis elevadas de diuréticos puede producir depleción de volumen y riesgo de hipotensión al iniciar el tratamiento. Se pueden reducir los efectos hipotensores suspendiendo la administración del diurético, aumentando el volumen o la ingesta de sal o iniciando el tratamiento con una dosis baja de enalapril. Se recomienda vigilar cuidadosamente al paciente tanto al iniciar el tratamiento como cada vez que se ajuste la dosis de enalapril y/o del diurético.

MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN:

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano. Los síntomas de la sobredosis de Enalapril y Clortalidona son: mareo, náusea, somnolencia, hipovolemia, hipotensión y trastornos hidroelectrolíticos, que pueden provocar arritmias o alteraciones en la

despolarización muscular. Si el paciente está consciente se recomienda inducir el vómito, también puede ser controlada mediante la administración infusión intravenosa de solución salina normal o si no hay contraindicaciones administrar carbón activado.

PRESENTACIÓN:

CARDIOPRES® D: se presenta en caja conteniendo 30 comprimidos.

CONSERVACIÓN:

Protéjase de la luz. Conservar a temperatura ambiente entre 15°C - 30°C. Protegido de la humedad.

LEYENDA DE PROTECCIÓN:

Mantener este medicamento fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.



Fabricado por: Laboratorios de Aplicaciones Médicas, S.R.L.
Santo Domingo, República Dominicana.

**APROBACIÓN DE ARTE GRÁFICO**

DOCUMENTO NO.: FOR-IN-002

DOC. RELACIONADO: SOP-IN-001

VERSION: 00

FECHA DE EMISION: 29/05/2019

ULTIMA REVISION: 30/05/2019

EFECTIVO DESDE 30/05/2019

REGISTRO INDUSTRIAL: RD-14-00608

DATOS DEL MATERIAL:

TROQUEL NO.: N/A

TIPO DE MATERIAL: N/A

PANTONES:

 EMPAQUE ORIGINAL EMPAQUE MUESTRA MEDICA**CORRECCIONES U OBSERVACIONES:**

Realizado por: Diseñador Gráfico:

Nombre: _____

Firma: _____

Fecha: _____

Verificado por: Director Médico, Gte. de Línea ó Director de Desarrollo e Inteligencia de Neg.

Nombre: _____

Firma: _____

Fecha: _____

Gerente de Aseguramiento de la Calidad

Nombre: _____

Firma: _____

Fecha: _____

PARA USO EXCLUSIVO DE
LABORATORIOS DE APLICACIONES MEDICAS (LAM)

FRENTE:

5.19 pulg

DORSO: