

CORADIP®Atenolol / Nifedipina
Via oral

FÓRMULAS	CORADIP® 50/20 Comprimido	CORADIP® 100/20 Comprimido
Atenolol	50 mg	100 mg
Nifedipina	20 mg	20 mg
Excipientes c.s.p.	1 Comp.	1 Comp

DESCRIPCIÓN:

CORADIP® contiene atenolol que como otros betabloqueadores produce una disminución de la frecuencia y de la fuerza de contracción cardíaca. También disminuye la conducción auriculoventricular. Provoca un discreto descenso de la presión arterial, con disminución del flujo sanguíneo aórtico. También disminuye la respuesta hipotensora o vasodilatadora del isoproterenol y aumenta la respuesta presora de la adrenalina debido al bloqueo de los efectos adrenérgicos beta2 de ambas catecolaminas; en cambio, disminuyen la hipertensión producida por la noradrenalina debido al bloqueo de la acción inotrópica positiva de la misma. Su efecto hipotensor y antianginoso es por causa de la nifedipina en su unión a receptores discretos asociados con los canales operados por voltaje que admiten selectivamente al calcio.

INDICACIONES:

Está indicado como Antihipertensivo en la HTA esencial, leve-severa. Coadyuvante del tratamiento Etiológico de la HTA secundaria (aldosteronismo primario, feocromocitoma, estenosis arterial renal, etc.).

Antianginoso: tratamiento y profilaxis de la insuficiencia coronaria crónica (ángor pectoris crónica estable, de esfuerzo, ángor variante [espástico], inestable).

POSOLÓGIA:

1 comprimido cada 12 o 24 horas, o según criterio médico. Tomar con o sin las comidas, con líquido sea agua o jugo.

CONTRAINDICACIONES:

No debe emplearse en pacientes cuya HTA tenga poco tiempo de haberse desarrollado, principalmente si no se han probado otros medicamentos menos potentes. Tampoco debe emplearse si se están utilizando otros Ca-antagonistas como verapamil o diltiazem, ni en pacientes cuya tensión arterial sea muy lábil e inestable; el empleo de este medicamento en

pacientes con hipotensión demostrada, queda contraindicada; su empleo durante el Embarazo debe valorarse en base al factor riesgo-beneficio. No debe utilizarse en pacientes con bloqueo cardíaco de segundo o tercer grado o bradicardia sinusal ni en pacientes con ICC.

EFFECTOS ADVERSOS:

Debido al atenolol: ICC en pacientes susceptibles, bradicardia, bradiarritmias; algunos pacientes pueden presentar extremidades frías y empeorar algún padecimiento vascular periférico como el fenómeno de Raynaud. Los efectos secundarios emanados de Nifedipina® 100/20 han sido mareo, cefalea, bochorno y sudoración; edema de pie y tobillos y con más frecuencia, cansancio.

Nifedipina: mareos; hipotensión; cefalea; rubor; disestesia digital y náuseas; algunos pacientes pueden presentar edema periférico; tos; sibilancias y edema pulmonar. Estos efectos son benignos y desaparecen con el tiempo ajustando la dosis.

INTERACCIONES:

La asociación **CORADIP®** con nitratos es bien tolerada. La nifedipina es posible que interactúe con la digital, por lo que debe monitorizarse al paciente cuando se usen asociados y ajustar la dosis o discontinuarlo. No existen reportes sobre el TP que impida el empleo de **CORADIP®** con la cumarina, etosuccimida, contraceptivos orales y la warfarina, además de los ya mencionados.

Pruebas de laboratorio: debido al atenolol pueden encontrarse alteraciones de los electrolitos.

Embarazo: **CORADIP®** durante el embarazo debe valorarse en base al factor riesgo-beneficio.

Lactancia: **CORADIP®** se excreta por la leche materna, por lo que debe tenerse cuidado cuando se administra a mujeres lactando ya que se ha demostrado bradicardia significativa en los lactantes cuando tienen Infección renal.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

La suspensión brusca de **CORADIP®** después de tratamiento prolongado puede exacerbar el ángor y aumentar el riesgo de muerte súbita.

En insuficiencia hepática: Precaución con **CORADIP®** por la nifedipina; vigilar estrechamente, pudiendo ser necesaria una reducción de la dosis.

MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN:

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano. La sobredosificación de este medicamento puede ocasionar hipotensión severa, cierta deshidratación y alteración de los electrolitos séricos. Las medidas a tomar

deben ser generales colocando al paciente en posición supina con las piernas en alto, rehidratación y vigilancia de las funciones cardiovasculares y respiratorias.

PRESENTACIONES:

CORADIP® 50/20: se presenta en caja conteniendo 30 comprimidos.

CORADIP® 100/20: se presenta en caja conteniendo 30 comprimidos.

CONSERVACIÓN:

Protección 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: _____