

CORADIP®

Atenolol / Nifedipina
Vía 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 vasodepresora 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 hipertensión arterial (HTA) esencial, leve-severa. Coadyuvante del tratamiento Etiológico de la hipertensión arterial (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).

POSOLOGÍA

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 hipertensión arterial (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 verapamilo 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 insuficiencia cardíaca crónica (ICC).

EFEKTOS ADVERSOS

Debido al atenolol: insuficiencia cardíaca crónica (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 **CORADIP®** 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 descontinuarlo. No existen reportes sobre el tiempo de protobmina (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 electrolítos.

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 insuficiencia 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

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:

Grob Pharma Corp., Santo Domingo, República Dominicana.
Para: **LAM, S.A.**, Santo Domingo, República Dominicana.



