

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a tomar **ISOBLOC D** y cada vez que repita la receta ya que puede haber nueva información. Esta información no reemplaza a su conversación con el médico sobre su enfermedad o su tratamiento.

Fórmula

Cada comprimido contiene:

Carvedilol 25 mg, Hidroclorotiazida 12,50 mg. Excipientes: almidón glicolato sódico, povidona K30, celulosa microcristalina, lactosa, talco, estearato de magnesio.

¿Qué es ISOBLOC D y para qué se usa?

ISOBLOC D contiene carvedilol e hidroclorotiazida como ingredientes activos. El carvedilol pertenece a un grupo de medicamentos conocidos como bloqueantes de los receptores alfa y betaadrenérgicos. La hidroclorotiazida pertenece a un grupo de diuréticos conocidos como tiazídicos. ISOBLOC D tiene propiedades antihipertensivas (disminución de la presión arterial), vasodilatadoras, antianginosas (contra la angina de pecho) y antioxidantes. Disminuye también el trabajo cardíaco, y tiene efectos favorables sobre la circulación sanguínea a nivel del corazón.

ISOBLOC D está indicado en el tratamiento de la hipertensión arterial, especialmente cuando no se han alcanzado las cifras de presión arterial requeridas con un solo fármaco.

Antes de usar ISOBLOC D

No use ISOBLOC D

- Si tiene alergia a carvedilol, a la hidroclorotiazida, otros diuréticos tiazídicos o sulfonamidas o cualquiera de los excipientes del medicamento.
- Si tiene insuficiencia cardíaca descompensada (incapacidad del corazón para realizar su función de bombeo ante la actividad física y en reposo) o fallo del corazón (shock, estado en el cual el corazón está tan dañado que es incapaz de suministrarle suficiente sangre a los órganos del cuerpo).
- Si tiene enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) (con los bronquios obstruidos y dificultad para respirar).
- Si su hígado no funciona bien por enfermedad hepática grave y alteración de la conciencia (coma hepático).
- Si tiene asma bronquial.
- Si su corazón late lento (menos de 50 latidos por minuto) por un bloqueo de la conducción cardíaca (bloqueo auriculoventricular de segundo y tercer grado, a menos que se haya implantado un marcapasos permanente).
- Si tiene tensión arterial muy baja (presión sistólica de menos de 85 mm Hg).
- Si tiene trastornos graves de la función renal (insuficiencia renal con restricción severa o ausencia de producción de orina; aclaramiento de creatinina menor de 30 ml/min y/o creatinina sérica superior a 1,8 mg/100 ml).
- Si tiene inflamación aguda de riñón (glomerulonefritis).
- Si sufre de deficiencia de potasio (hipopotasemia).

- Si sufre de deficiencia de sodio (hiponatremia).
- Si tiene una cantidad reducida de sangre circulante (hipovolemia).
- Si tiene los niveles elevados de calcio en sangre (hipercalcemia).
- Si tiene niveles elevados de ácido úrico en sangre que estén causando síntomas (antecedentes de gota).
- Si tiene diabetes descompensada (azúcar elevada en sangre).
- Si tiene una menor función de las glándulas suprarrenales.

Tenga especial cuidado con ISOBLOC D

Consulte a su médico antes de empezar a tomar ISOBLOC D.

Informe a su médico si tiene alguna enfermedad de las citadas a continuación:

- Si presenta alguna enfermedad pulmonar.
- Si presenta una enfermedad del corazón.
- Si toma otros medicamentos para el corazón, especialmente si está tomando alguno de los siguientes medicamentos debe informar a su médico: digitálicos (aumentan la fuerza del latido del corazón), diuréticos (aumentan la cantidad de orina), inhibidor de la ECA (medicamento antihipertensivo), antagonistas del calcio (medicamento antihipertensivo) y antiarrítmicos (actúan sobre el ritmo del corazón).
- Si tiene algún problema de tiroides.
- Si es alérgico y recibe algún tratamiento para su alergia.
- Si tiene problemas de circulación o fenómeno de Raynaud.
- Si tiene programada una intervención quirúrgica, informe a su médico de que está en tratamiento con ISOBLOC D.
- Si padece una enfermedad llamada feocromocitoma.
- Si tiene psoriasis (enfermedad de la piel).
- Si tiene dolor en el pecho que comienza durante el descanso sin causas obvias.
- Si va a someterse a una operación con anestesia. Debe informar a su médico responsable de la anestesia.
- Si utiliza lentes de contacto. ISOBLOC D puede reducir la producción de lágrimas.
- Si padece reacciones adversas cutáneas graves (p.ej. necrólisis epidérmica tóxica, síndrome de Stevens-Johnson).
- Si tiene una disminución severa de la presión arterial.
- Si sufre de trastornos circulatorios cerebrovasculares.
- Si tiene enfermedad de las arterias coronarias.
- Si tiene diabetes o diabetes que aún no se ha manifestado (diabetes mellitus manifiesta o latente); su médico puede planificar un control regular de los niveles de azúcar en la sangre.
- Si tiene insuficiencia renal (con creatinina sérica de 1,1- 1,8 mg/100 ml o una estrecha reducción del aclaramiento de creatinina de 30-60 ml/min).
- Si tiene insuficiencia hepática.
- Si está tratado por hipercolesterolemia (contenido elevado de colesterol).
- Si está afectado por lupus eritematoso (enfermedad autoinmune).

Como ocurre con todos los medicamentos con actividad betabloqueante, no debe interrumpir el tratamiento con ISOBLOC D de forma brusca. La dosis se debe reducir gradualmente según las indicaciones de su médico.

Se ha observado un aumento del riesgo de cáncer de piel no-melanoma (CPNM) [carcinoma basocelular (CBC) y carcinoma de células escamosas (CEC)] con la exposición a dosis acumuladas crecientes de hidroclorotiazida (HCTZ). Limite la exposición a la luz solar y a los rayos UV y, en caso de exposición, utilice protección adecuada para reducir al mínimo el riesgo de cáncer de piel. Deberá evaluar de forma rápida las lesiones de piel sospechosas.

Toma simultánea de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Esto es muy importante, porque tomar varios medicamentos a la vez puede aumentar o disminuir su efecto. Por lo tanto, no debe tomar ISOBLOC D con ningún otro medicamento, a no ser que lo haya permitido su médico.

Tenga en cuenta que estas instrucciones pueden ser también de aplicación a medicamentos que se hayan utilizado antes o puedan utilizarse después.

Es importante que informe a su médico si está tomando o ha tomado recientemente alguno de los siguientes medicamentos:

- Fluoxetina y paroxetina (medicamentos para la depresión).
- Ciclosporina (medicamento utilizado para evitar los rechazos en los trasplantes).
- Digoxina, verapamilo, diltiazem y medicamentos antiarrítmicos (medicamentos utilizados para tratar problemas del corazón y de la tensión arterial).
- Amiodarona (medicamento utilizado para tratar ciertos problemas del corazón).
- Determinados analgésicos del tipo de la Aspirina e Ibuprofeno (AINE).
- Otros medicamentos para la tensión, barbitúricos, fenotiacinas, antidepresivos tricíclicos, agentes vasodilatadores y alcohol.
- Medicamentos para la diabetes (incluida la insulina y los antidiabéticos orales).
- Clonidina (medicamento utilizado para controlar la presión arterial o la migraña).
- Rifampicina (medicamento para tratar infecciones).
- Cimetidina (medicamento para tratar problemas gástricos).
- Inductores o inhibidores del metabolismo hepático (medicamentos que modifican la eliminación de otros medicamentos del organismo).
- Inhibidores de la monoaminoxidasa (medicamentos para la depresión).
- Broncodilatadores β -agonistas (medicamentos que se usan para mejorar la capacidad respiratoria, como por ejemplo en el asma).
- Medicamentos asociados con la pérdida de potasio y la deficiencia de potasio en la sangre (hipopotasemia), por ejemplo, diuréticos, glucocorticoides, ACTH, laxantes, carbenoxolona, anfotericina B, penicilina G sódica, ácido salicílico y derivados: La administración simultánea de hidroclorotiazida y medicamentos que aumentan la pérdida de potasio y asociados con la deficiencia de potasio en la sangre puede llevar a un aumento de la pérdida de potasio.
- Litio: la administración simultánea de hidroclorotiazida y litio resulta en un aumento de los niveles de litio en sangre.
- Inhibidores de la ECA (p.ej., captopril, enalapril): durante el tratamiento con hidroclorotiazida y la administración concomitante de inhibidores de la ECA (p.ej., captopril, enalapril), existe el riesgo de una caída extrema de la presión arterial al comienzo del tratamiento y un empeoramiento de la función renal. Por lo tanto, el tratamiento con hidroclorotiazida debe interrumpirse 2 - 3 días antes del inicio de la terapia con un inhibidor de la ECA con el fin de reducir la posibilidad de una caída en la presión sanguínea al comienzo del tratamiento.
- Salicilatos y otros antiinflamatorios no esteroideos (AINEs) (p.ej., indometacina) incluidos inhibidores selectivos de la COX-2: Estos medicamentos pueden disminuir el efecto de reducir la presión sanguínea y el efecto diurético de hidroclorotiazida. Hay casos aislados de empeoramiento de la función renal, especialmente en pacientes con una pobre función renal preexistente. Cuando se toman salicilatos en altas dosis el efecto tóxico de los salicilatos en el sistema nervioso central puede reforzarse. En pacientes con cantidad reducida de sangre circulante durante el tratamiento con hidroclorotiazida, la administración simultánea con antiinflamatorios no esteroideos puede provocar insuficiencia renal aguda.

¿Cómo usar ISOBLOC D?

Como orientación, la dosis inicial, durante las primeras 48 hs, es de medio comprimido por día, y la dosis habitual de mantenimiento es de 1 comprimido por día, preferentemente por la mañana, con o sin alimentos.

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Su médico evaluará los riesgos y beneficios de la exposición a este medicamento durante el embarazo.

ISOBLOC D pasa a la leche materna por lo que no se recomienda su uso durante la lactancia.

Uso en niños y adolescentes

ISOBLOC D no está recomendado para uso en niños y adolescentes menores de 18 años.

Uso en geriatría

ISOBLOC D puede emplearse en pacientes mayores de 65 años.

Efectos sobre la capacidad de conducción de vehículos

En ocasiones ISOBLOC D puede dificultarle la capacidad para conducir o para manipular máquinas. Esto sucede especialmente cuando se comienza o se cambia el tratamiento y cuando se toma conjuntamente con alcohol.

Toma conjunta de ISOBLOC D con alimentos y bebidas

Evite preferentemente tomar alcohol durante el tratamiento con ISOBLOC D ya que puede modificar sus efectos.

Uso apropiado del medicamento ISOBLOC D

Si se olvidó de tomar ISOBLOC D

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Interrupción del tratamiento con ISOBLOC D

El tratamiento con ISOBLOC D no debe interrumpirse bruscamente. En caso necesario su médico le irá reduciendo la dosis poco a poco durante unos días hasta que deje de tomar ISOBLOC D por completo.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico.

A tener en cuenta mientras toma ISOBLOC D

Efectos indeseables (adversos)

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Ocasionalmente pueden presentarse vértigo, cefaleas y somnolencia, sobre todo al iniciarse el tratamiento.

En casos aislados el carvedilol puede provocar bradicardia (disminución de la frecuencia de los latidos del corazón) importante. En pacientes con antecedentes de espasmo bronquial (asma) los betabloqueantes pueden desencadenar dicho fenómeno.

En ocasiones, con las primeras dosis de carvedilol puede presentarse hipotensión ortostática (disminución exagerada de la presión arterial al incorporarse) que generalmente cede en las tomas subsiguientes. Se han descrito casos de trastornos gastrointestinales (náuseas, vómitos, dolor abdominal, constipación o diarrea) y síntomas similares a la gripe.

En casos aislados se ha observado exacerbación de los cuadros de insuficiencia vascular periférica (claudicación intermitente, síndrome de Raynaud).

Excepcionalmente pueden observarse episodios de angina de pecho o trastornos en la conducción del impulso eléctrico en el corazón.

Asimismo, el carvedilol puede manifestar una diabetes latente o agravar una diabetes preexistente y provocar hipoglucemia en pacientes diabéticos.

Raramente el carvedilol se asocia con la aparición de erupción en la piel, prurito, depresión, trastornos del sueño, irritación ocular, sequedad de ojos, parestesias y dolores en miembros, trastornos de la potencia eréctil, y en laboratorio aumento de las transaminasas séricas, disminución de glóbulos blancos y plaquetas.

Los pacientes que utilicen lentes de contacto deben valorar la posibilidad de una disminución de la secreción lagrimal.

¿Cómo conservar ISOBLOC D?

- Conservar en su envase original al abrigo del calor y la humedad, a temperatura ambiente hasta 30°C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Presentación

Envases con 30 comprimidos.

Fecha de última revisión: Marzo de 2021.

Si Ud. toma dosis mayores de ISOBLOC D de las que debiera

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247 / 0800-444-8694.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata: (0221) 451-5555.

Esta especialidad medicinal es libre de gluten.



“Esta especialidad medicinal contiene lactosa”

“Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual.

No lo recomiende a otras personas”.

“Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT

<https://vigiflow-eforms.who-umc.org/ar/medicamentos> o llamar a

ANMAT responde 0800-333-1234”

Dirección Técnica: Dr. Alejandro D. Santarelli – Farmacéutico.
ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION.
Certificado N° 54.327
Laboratorios CASASCO S.A.I.C.
Av. Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina.

