



Bisoprolol Fumarato 2.5 / 5 / 10 mg

Antihipertensivo.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:

Bisoprolol2.5, 5 ó 10 mg.

Excipientes: c.s.p. 1 comprimido.

INDICACIONES

Tratamiento de la hipertensión arterial y cardiopatía coronaria (angina de pecho). Tratamiento de la insuficiencia cardíaca crónica estable de moderada a severa, con función ventricular sistólica reducida, y en asociación con inhibidores ECA y diuréticos y, opcionalmente, glucósidos cardíacos.

CONTRAINDICACIONES

Contraindicado en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la fórmula. Adicionalmente, no debe ser administrado en pacientes con choque cardiogénico, bloqueo auriculoventricular, marcada bradicardia sinusal o hipoglucemia. Bisoprolol está contraindicado en pacientes con insuficiencia cardíaca crónica con: insuficiencia cardíaca aguda o durante los episodios de descompensación de la enfermedad que requieran de tratamiento inotrópico endovenoso. Shock cardiogénico. Bloqueo AV de segundo o tercer grado (sin marcapaso). Síndrome del nodo sinusal. Bloqueo atrioventricular. Bradicardia inferior a 60 lpm previa al inicio del tratamiento. Hipotensión (presión arterial sistólica inferior a 100 mmHg). Oclusión arterial periférica avanzada y síndrome de Raynaud. Feocromocitoma no tratado. Hipersensibilidad a bisoprolol. Bisoprolol debe utilizarse con precaución en los casos siguientes: broncoespasmo (asma bronquial, enfermedades respiratorias obstructivas). Tratamiento con anestésicos por inhalación. Diabetes mellitus con amplias fluctuaciones de la glucemia; ya que pueden enmascararse los síntomas de hipoglucemia. Ayuno prolongado. Acidosis metabólica. Tratamientos de desensibilización en curso. Bloqueo AV de primer grado. Angina de Prinzmetal. Enfermedad arterial periférica oclusiva (las molestias pueden verse acentuadas especialmente durante el inicio de la terapia). No existe experiencia terapéutica con bisoprolol en el tratamiento de la insuficiencia cardíaca en relación con los siguientes estados y enfermedades: diabetes mellitus insulino-dependiente. Función renal deteriorada (creatinina sérica > 300 mmol/l). Función hepática deteriorada.

USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA

Contraindicado su uso.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS

Los efectos adversos relacionados con la administración de bisoprolol incluyen mareos, vértigo, cefalea, somnolencia, ansiedad, boca seca, bradicardia, extremidades frías, claudicación, hipotensión, disnea de esfuerzo, pesadillas, depresión y dermatitis.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

DOSIS

Hipertensión: 5 a 10 mg diarios. Luego de 2 a 4 semanas, la dosis puede incrementarse hasta 20 mg por día. Insuficiencia cardíaca: los pacientes candidatos a tratamiento con bisoprolol deben presentar insuficiencia cardíaca crónica estable, no haber sufrido crisis agudas durante las últimas seis semanas y no haber precisado cambios significativos en el tratamiento de base de la enfermedad durante las últimas dos semanas. Previamente a la administración de bisoprolol, deben estar recibiendo tratamiento con inhibidores ECA (u otro vasodilatador en caso de intolerancia a inhibidores ECA) y diuréticos y, opcionalmente, glucósidos cardíacos. Insuficiencia renal o hepática: no se disponen de datos sobre la farmacocinética del bisoprolol en pacientes con insuficiencia cardíaca crónica y con función hepática o renal deteriorada. Por lo tanto, los ajustes de posología graduales en estos pacientes debe efectuarse con mayor precaución. Ancianos: generalmente, no es necesario realizar ajustes de dosificación.

PRESENTACIONES

TERIAL® 2.5 MG: Caja con 30 comprimidos.

TERIAL® 5 MG: Caja con 30 comprimidos.

TERIAL® 10 MG: Caja con 30 comprimidos.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN:

Producto medicinal.

Mantenga estos y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños. Conserve en lugar fresco (entre los 15° y 30°C), seco y protegido de la luz. Venta bajo prescripción médica.

Elaborado por:



Laboratorios Sued, S.R.L.
Santo Domingo,
República Dominicana,
www.labsued.com

Reg. Ind. No. 18055

Reg. San. No. 2007-0495

* Marca registrada.



Bisoprolol Fumarato + Hidroclorotiazida

2.5 + 6.25 mg / 5 + 6.25 mg / 10 + 6.25 mg

Antihipertensivo / Diurético.

COMPOSICIÓN

Cada Comprimido contiene:

TERIAL -H® 2.5 mg

Bisoprolol fumarato 2.5 mg.

Hidroclorotiazida 6.25 mg.

TERIAL -H® 5 mg

Bisoprolol fumarato 5 mg.

Hidroclorotiazida 6.25 mg.

TERIAL -H® 10 mg

Bisoprolol fumarato 10 mg.

Hidroclorotiazida 6.25 mg.

Excipientes: c.s.p.1 comprimido.

INDICACIONES

Tratamiento de la hipertensión arterial y la insuficiencia cardíaca que requiera, además de las acciones betaadrenérgicas selectivas del bisoprolol, los efectos de un diurético tiazídico.

CONTRAINDICACIONES

Antecedentes de hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la fórmula o a otros agentes derivados de las sulfonamidas. Adicionalmente, TERIAL-H® no debe ser administrado a pacientes con choque cardiogénico, insuficiencia cardíaca, bloqueo auriculo-ventricular, bradicardia sinusal marcada, anuria.

USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA

Contraindicado su uso en estas etapas.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS

Los efectos adversos relacionados con la administración de TERIAL-H® pueden incluir mareos, vértigos, cefaleas, somnolencias, ansiedad, boca seca, bradicardia, extremidades frías, claudicación, hipotensión, disnea de esfuerzo, trastornos del sueño, depresión, dermatitis, alopecia, tos, fatiga, astenia, edema, aumento de peso, fiebre, agranulocitosis, trombocitopenia, púrpura trombocitopenica.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

DOSIS

TERIAL-H® 2.5 / 5 / 10 mg

Se recomienda una tableta de TERIAL-H® una vez al día.

Pacientes con daño hepático o renal: en estos casos la dosis debe ser ajustada según el cuadro clínico y la respuesta del paciente.

Pacientes ancianos: el ajuste de la dosis en relación a la edad no es usualmente necesaria, a menos que existan adicionalmente disfunción renal o hepática.

PRESENTACIONES

TERIAL-H® 2.5 mg: Caja con 30 comprimidos.

TERIAL-H® 5 mg: Caja con 30 comprimidos.

TERIAL-H® 10 mg: Caja con 30 comprimidos.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN:

Producto medicinal.

Mantenga estos y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños. Conserve en lugar fresco (entre los 15° y 30°C), seco y protegido de la luz. Venta bajo prescripción médica.

Elaborado por:



Laboratorios Sued, S.R.L.
Santo Domingo,
República Dominicana,
www.labsued.com

Reg. Ind. No. 18055

Reg. San. No. 2007-0495

* Marca registrada.