Cardiorex 5 - 10 Amlodipina 5 – 10 mg

Industria Argentina EXPENDIO BAJO RECETA

Cardiorex 5: cada Comprimido contiene: Amlodipina (como Amlodipina Besilato) 5 mg. Evci pientes: Fosfato Dibásico de Calcio Anhidro; Carboximetil Almidón; Estearato de Magnesio; Celulosa Microcristalina.

Cardiorex 10: cada Comprimido contiene: Amlodipina (como Amlodipina Besilato) 10 mg. Ex cipientes: Fosfato Dibásico de Calcio Anhidro; Carboximetil Almidón; Estearato de Magnesio; Celulosa Microcristalina.

INDICACIONES

Hipertensión

Cardiorex (Amlodipina) está indicado como fármaco de primera elección para el tratamiento de la hipertensión arterial y puede ser utilizado como único agente para controlar la presión arterial en la mayoría de los pacientes. Los pacientes que no han sido controlados adecuada mente con un agente antihipertensivo único, pueden beneficiarse con la adición de **Cardio**rex, el cual ha sido utilizado en combinación con diuréticos tiazídicos, agentes bloqueantes beta-adrenérgicos o inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina.

Arteriopatía coronaria

Cardiorex está indicado para reducir el riesgo de hospitalización a causa de angina y reducir el riesgo de procedimientos de revascularización coronaria.

Angina estable crónica

Cardiorex está indicado como tratamiento de primera elección en la isquemia miocárdica, ya sea debida a obstrucción fijia (angina estable) y/o vasospasmo / vasoconstricción (angina de Prinzmetal o variante) de la vasculatura coronaria.

Cardiorex puede ser utilizado, cuando la clínica del paciente sugiera un posible componente vasospástico / vasoconstrictor, aún don de no se haya confirmado vasospasmo / vasoconstricción. **Cardiorex** puede ser utilizado tan to como monoterapia como en combinación con otras fármacos antianginosos en los pacien tes con angina que son refractarios a los nitratos y/o dosis adecuadas de beta-bloqueantes.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / PROPIEDADES Acción farmacológica Cardiorex es un inhibidor del flujo de los iones de calcio (bloqueante del canal lento o anta-

cardorex es un infinibidor del fiujo de olos fories de calcio (bioqueante dei carial fento o anta-gonista de los iones de calcio) e inhibe el flujo transmembrana de los iones de calcio hacia el interior de la musculatura cardíaca y vascular lisa. El mecanismo de la acción antihipertensiva de la Amlodipina se debe a un efecto relajante di recto sobre la musculatura vascular lisa. El mecanismo exacto mediante el cual la Amlodipina alivia la angina no se ha determinado completamente, pero reduce la carga isquémica total mediante las siguientes acciones:

Cardiorex dilata las arteriolas periféricas y, por lo tanto, reduce la resistencia periférica total (post-carga) en contra de la cual trabaja el corazón. Dado que la frecuencia cardíaca per manece estable, esta "descarga" del corazón reduce el consumo de energía miocárdica y el

requerimiento de oxígeno. El mecanismo de acción de Cardiorex probablemente involucra la dilatación de las arterias coronarias principales y las arteriolas coronarias, tanto en las regiones normales como en las isquémicas. Esta dilatación aumenta el suministro de oxígeno miocárdico en los pacientes con espasmo de las arterias coronarias (angina de Prinzmetal o variante) y atenúa la vaso

constricción coronaria inducida por el cigarrillo. En los pacientes con hipertensión, la dosificación de una vez al día, proporciona reducciones clínicamente significativas de la presión arterial, tanto en las posiciones supina como de pie durante las 24 horas. La hipotensión aguda no es una característica de la administración de Cardiorex debido al comienzo de acción lento del fármaco.

En los pacientes con angina, la administración de Cardiorex una vez por día, incremei

Cardiorex una vez por día, incrementa el tiempo total de ejercicio, el tiempo hasta la aparición de angina, y el tiempo anterior a la aparición de 1 mm en la depresión del segmento ST y decrece la frecuencia de ataques anginosos y el consumo de comprimidos de nitroglicerina.

La Amlodipina no ha sido asociada con ningún efecto metabólico adverso o cambios en los lípidos plasmáticos y es adecuada en pacientes con asma, diabetes mellitus y gota.

Uso en pacientes con enfermedad coronaria

Los efectos de la Amlodipina sobre la morbilidad y mortalidad, la progresión de la aterosclero sis coronaria y la aterosclerosis carotídea fueron estudiadas en el estudio PREVENT (estudio sis coronaria y la aterosclerosis carotídea fueron estudiadas en el estudio PREVENT (estudio clínico de evaluación prospectiva randomizada de los efectos vasculares de la Amlodipina). Este estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, incluyó 825 pacientes con enfermedad arterial coronaria definida por angiografía, que fueron seguidos durante tres años. La población incluyó pacientes con antecedentes de infarto de miocardio (45%), angioplastía transluminal coronaria (ATC) (42%) o antecedentes de angina (69%). La severidad de la enfermedad arterial coronaria comprendió desde enfermedad de un vaso (45% de los pacientes) hasta enfermedad de más de tres vasos (21%). Se excluyó del es tudio a los pacientes con hipertensión no controlada (presión arterial diastólica >95 mmHg). Los eventos cardiovasculares mayores fueron adjudicados en forma ciega por un comité de puntos finales. Aunque no hubo efectos demostrables sobre la progresión de las lesiones coronarias, la Amlodipina detuvo la progresión del engrosamiento del espesor de las capas intima y media carotícleas. Se observó una reducción significativa (del 31%) en los pacientes tratados con Amlodipina en el punto final combinado de muerte cardiovascular, infarto de Intima y media carotideas. Se observo una reduccion significativa (uei o 1 70) en los pacientes tratados con Amlodipina en el punto final combinado de muerte cardiovascular, infarto de miocardio, accidente cerebrovascular, ATC, cirugía de revascularización miocárdica (CRM), hospitalización por anglina inestable y agravamiento de la insuficiencia cardíaca congestiva. En los pacientes tratados con Amlodipina también se observó una reducción significativa (del 42%) en los procedimientos de revascularización (ATC y CRM). Se observaron menos hospitalizaciones (reducción del 33%) debidas a angina inestable en pacientes tratados con

Amiodipina que en el grupo que recibió placebo.

Tabla 1. Incidencia de resultados clínicos significativos para CAMELOT

Resultados clínicos	Amlodipina	Placebo	Reducción de riesgo (valor p)
N (%)	(N = 663)	(N = 655)	
Punto final primario compuesto CV	110	151	31%
	(16,6)	(23,1)	(0,003)
Hospitalización por angina*	51	84	42%
	(7,7)	(12,8)	(0,002)
Revascularización coronaria*	78	103	27%
	(11,8)	(15,7)	(0,033)

^{*} Total de pacientes con estos eventos.

Uso en pacientes con insuficiencia cardíaca

Uso en pacientes con insuficiencia cardiaca
Estudios hemodinámicos y ensayos clínicos controlados basados en el ejercicio en pacientes
con insuficiencia cardíaca clase II-IV NYHA, han mostrado que la Amlodipina no produce un
deterioro clínico, evaluado mediante la tolerancia al ejercicio, la fracción de eyección ventri
cular izquierda y la sintomatología clínica (ver "ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPE
CIALES DE USO").

Uso en pacientes pediátricos (6 a 17 años de edad)

Se randomizó a 268 pacientes hipertensos de 6 a 17 años de edad para recibir Amlodipina 2,5 ó 5 mg una vez al día durante 4 semanas, en primer lugar, y luego se los volvió a randomizar para recibir nuevamente la misma dosis o el placebo durante otras 4 semanas. Los pacientes que recibireron 5 mg al término de las 8 semanas tuvieron una presión arterial inferior que los que en la segunda etapa fueron randomizados para recibir el placebo. Es difícil interpretar la magnitud del efecto del tratamiento, pero probablemente es menos de 5 mmHg sobre la sistólica con la dosis de 5 mg. Los eventos adversos fueron similares a los que se observan en los adultos.

Farmacocinética

Absorción

Absorcion
Después de la administración oral de dosis terapéuticas, la Amlodipina es bien absorbida obteniéndose niveles máximos en sangre entre 6-12 horas post-dosis. La biodisponibilidad absoluta ha sido estimada entre 64% y 80%. El volumen de distribución es aproximadamente de 21 l/kg. Los estudios realizados in vitro han demostrado que aproximadamente el 97,5% de la Amlodipina circulante se encuentra unida a las proteínas plasmáticas. La absorción de la Amlodipina no es afectada por la ingesta de comida. Biotransformación / eliminación

La vida media de eliminación terminal en plasma es de aproximadamente 35-50 horas y con cuerda con la dosificación de una vez por día. Los niveles estables (steady state) en plasma se alcanzan después de 7-8 días de dosificación consecutiva. La Amlodipina es extensamente metabolizada a metabolitos inactivos en el hígado excretándose un 10% como fármaco sin cambios y un 60% como metabolitos, en la orina.

Uso en ancianos

El tiempo para alcanzar las concentraciones plasmáticas máximas de Amlodipina es similar en ancianos y sujetos jóvenes. En pacientes ancianos el clearance de la Amlodipina tiende a dismi ancianos y sujetos jovenes. En pacientes ancianos ei *Clearance* a e la Amiodipina tiende a dismi nuir con un consecuente incremento en el área bajo la curva (ABC) y en la vida media de elimi nación. Los incrementos en el ABC y la vida media de eliminación en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva fueron como se esperaba para el grupo etario estudiado.

Uso en pacientes pediátricos

Sesenta y dos pacientes heinatricos Sesenta y dos pacientes hipertensos de 6 a 17 años de edad recibieron dosis de Amlodipina de 1,25 mg a 20 mg. El clearance y el volumen de distribución, ajustados en función del peso, fueron similares a los valores que se observan en los adultos.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

La dosis usual inicial de **Cardiorex** es de 5 mg una vez por día (tanto para la hipertensión arterial como para la angina de pecho). La dosis puede ser aumentada a un máximo de 10 mg dependiendo de la respuesta individual del paciente.

dependiento de la respuesta individual del paciente.
La dosis recomendada para pacientes con arteriopatía coronaria es de 5-10 mg una vez al
día. En los estudios clínicos, la mayoría de los pacientes debió recibir la dosis de 10 mg (ver
"Acción farmacológica", "Uso en pacientes con enfermedad coronaria").
En los estudios realizados no fue necesario un ajuste de la dosificación de Cardiorex al administrar concomitantemente diuréticos tiazídicos, beta-bloqueantes e inhibidores de la enzima

convertidora de la angiotensina.

Uso en ancianosSe recomiendan regímenes de dosis normales. La Amlodipina es igualmente bien tolerada a dosis similares en pacientes mayores que en pacientes más jóvenes

Uso en niños

Uso en ninos La dosis oral antihipertensiva efectiva en los pacientes pediátricos de 6-17 años es de 2,5 mg a 5 mg una vez al día. No se han estudiado dosis superiores a 5 mg diarios en los pacientes pediátricos (ver "Acción farmacológica" y "Farmacocinética"). Se desconoce el efecto de la Amlodipina sobre la presión arterial en pacientes menores de 6

años. Uso en pacientes con deterioro de la función hepática

ver " Advertencias y precauciones especiales de uso"

Uso en pacientes con insuficiencia renal

La Amlodipina puede ser usada en tales pacientes a dosis normales. Los cambios en las con centraciones plasmáticas de Amlodipina no están correlacionados con el grado de deterioro renal. La Amlodipina no es dializable

CONTRAINDICACIONES

Cardiorex está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad conocida a las dihidropiri dinas, la Amlodipina o a cualquiera de sus componentes inactivos.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

Ya que la vasodilatación inducida por informado hipotensión aguda luego de la administración oral de cardiorex. Sin embargo se debe tener precaución al administrar Cardiorex, como con cualquier otro vasodilatador Cardiorex. Sin embargo, Se debe tener precadición di administral periférico, particularmente en pacientes con estenosis aórtica severa.

Uso en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva
En general, los bloqueantes de los canales de calcio deben ser usados con precaución en pa

cientes con insuficiencia cardíaca.

Un estudio controlado con placebo (PRAISE), diseñado para evaluar pacientes con insuficien-cia cardíaca clase III-IV NYHA a los cuales se administraron digoxina, diuréticos e inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina, ha demostrado que la Amlodipina no causa un aumento en el riesgo de mortalidad o de mortalidad o morbilidad combinadas en pacientes con insuficiencia cardíaca.

en un estudio prolongado de seguimiento, controlado con placebo (PRAISE-2) de Amlodipina en pacientes con insuficiencia cardíaca clase III-IV NYHA sin síntomas clínicos o hallazgos objetivos que sugirieran una enfermedad isquémica subyacente, en dosis estables de inhi bidores de la enzima convertidora de angiotensina, digitálicos y diuréticos, la Amlodipina no tuvo efecto sobre la mortalidad total o cardiovascular. En la misma población e asoció a la Amlodipina con más informes de edema pulmonar a pesar de no haber diferencia significati-

Amiorpina con mas informes de edema puniforiar a pesar de no haber dinerencia significativa en la incidencia de agravamiento de la insuficiencia cardíaca comparada con el placebo.

Mayor riesgo de angina y/o infarto de miocardio
Raramente algunos pacientes, particularmente aquellos con enfermedad arterial coronaria obs tructiva severa, han desarrollado frecuencia aumentada documentada, duración y/o severidad de la angina o el infarto de miocardio al comenzar la terapia con bloqueantes de los canales de calcio o al aumentar la dosis. Se desconoce el mecanismo de este efecto.

Uso en pacientes con deterioro de la función hepática Como con todos los antagonistas de los canales de calcio, la vida media de la Amlodipina

está prolongada en los pacientes con deterioro de la función hepática y no se han estable cido aún las dosis recomendadas, por lo cual deberá ser administrada con cautela en estos pacientes.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de tratamiento

La Amlodipina ha sido administrada con seguridad con diuréticos tiazidicos, alfa-bloquean tes, beta-bloqueantes, inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina, nitratos de

acción prolongada, nitroglicerina sublingual, antiinflamatorios no esteroideos, antibióticos e

hipoglucemiantes orales.

Datos in vitro de estudios con plasma humano indican que la Amlodipina no tiene efecto sobre la unión a proteinas de fármacos evaluados (digoxina, fenitoina, warfarina e indometacina). No se recomienda la administración de Amlodipina con pomelo o jugo de pomelo. La bio disponibilidad de la Amlodipina se puede ver aumentada en algunos pacientes dando como resultado un aumento del efecto reductor de la presión arterial.

resultado un aumento del efecto reductor de la presión arterial. **Estudios especiales: efecto de otros agentes sobre la Amlodipina**• Cimetidina: la coadministración de cimetidina con Amlodipina no alteró la farmacocinética

- de la Amlodipina. Aluminio / magnesio (antiácido): la coadministración de un antiácido con aluminio / magnesio con una dosis única de Amlodipina no tuvo efecto significativo sobre la farmacocinética
- de la Amlodipina.

 Sildenafil: una dosis única de sildenafil en individuos con hipertensión esencial no tuvo
- efecto alguno sobre los parámetros farmacocinéticos de la Amlodipina. Cuando la Amlodipina y el sildenafil fueron usados en combinación, cada agente ejerció independientemente su efecto reductor de la presión arterial.
- · Inhibidores CYP3A4: con el uso concomitante con el inhibidor de CYP3A4 eritromicina en pacientes jovenes y diltiazem en pacientes de edad avanzada, la concentración plasmatica de Amlodipina aumentó un 22% y 50%, respectivamente. La relevancia clinica de este hallazgo es incierta. No puede descartarse que los potentes inhibidores de CYP3A4 (por ej., ketoco nazol, itraconazol, ritonavir) pueden aumentar la concetracion plasmatica de Amlodipina a un mayor grado que diltiazem. La Amlodipina debe ser utilizada con precaución junto con inhibidores de CYP3A4; sin embargo, no se han reportado eventos adversos atribuibles a dicha interaccion
- Inductores CYP3A4: no se tienen datos disponibles con respecto al efecto de los inducto res CYP3A4 sobre Amlodipina. El uso concomitante de los inductores de la CYP3A4 (por ej, rifampicina, *Hypericum perforatum*) puede dar una menor concentración plasmática de Amlo dipina. La Amlodipina debe ser utilizada con precaución junto con inductores de CYP3A4.
- Estudios especiales: efecto de la Amlodipina sobre otros agentes

 Atorvastatina: la coadministración de dosis múltiples de 10 mg de Amlodipina con 80 mg
 de atorvastatina no causaron un cambio significativo en los parámetros farmacocinéticos del estado estable de la atorvastatina.

 • Digoxina: la coadministración de Amlodipina con digoxina no cambió los niveles séricos de
- digoxina o el clearance renal de digoxina en voluntarios normales.
- Etanol (alcohol): dosis únicas o múltiples de 10 mg de Amlodipina no tuvieron efecto significativo sobre la farmacocinética del etanol.
- · Warfarina: la coadministración de Amlodipina con warfarina no alteró el tiempo de protrom bina en respuesta a la warfarina. • Ciclosporina: estudios farmacocinéticos con ciclosporina han demostrado que la Amlodipi
- na no altera significativamente los parámetros farmacocinéticos de la ciclosporina. Interacciones con pruebas de laboratorio Ninguna conocida.

Carcinogénesis, mutagénesis, deterioro de la fertilidad

Las ratas y los ratones tratados con Amlodipina maleato en la dieta durante un máximo de dos años, a concentraciones calculadas para brindar niveles de dosis diarias de 0,5, 1,25 y 2,5 anos, a concentraciones calculadas para brindar niveies de dossi otarias de 0.5, 1,25 y 2,5 mg/kg/día de Amlodipina, no presentaron evidencias de efectos carcinogénicos del fármaco. En los ratones, la dosis más alta, en base a mg/m2, fue similar a la máxima dosis humana recomendada de 10 mg de Amlodipina/día. En las ratas, la máxima dosis, en base a mg/m2, fue aproximadamente el doble de la máxima dosis humana recomendada. Los estudios de mutagénesis realizados con Amlodipina maleato no revelaron efectos relacio

nados con el fármaco a nivel genético o cromosómico.

No se observaron efectos sobre la fertilidad de las ratas que recibieron Amlodipina maleato por vía oral (los machos durante 64 días y las hembras durante 14 días previos al aparea miento) en dosis de hasta 10 mg de Amlodipina/kg/día (8 veces la máxima dosis humana recomendada de 10 mg/día en base a mg/m2).

Embarazo y lactancia

Cardiorex en el embarazo o la lactancia en humano.

Cardiorex en el embarazo o la lactancia en humano.

En los estudios reproductivos llevados a cabo en animales,

Cardiorex no ha demost toxicidad, excepto una demora en el inicio del parto y prolongar el trabajo de parto en las ratas a niveles de dosis que fueron 50 veces la dosis máxima recomendada en humanos.

De acuerdo con estos resultados, el uso durante el embarazo sólo se recomienda cuando Cardiorex en el embarazo o la lactancia en humanos.

a cabo en animales.

Cardiorex no ha demostrado no existe una alternativa más segura y cuando la enfermedad en sí conlleve un riesgo mayor

para la madre y el feto. **Efectos sobre la capacidad de manejo y uso de maquinarias**La experiencia clínica con la Amlodipina indica que es poco probable que afecte la capacidad del paciente para manejar o utilizar maquinarias.

REACCIONES ADVERSAS

La Amlodipina es bien tolerada. En los estudios clínicos controlados con placebo que involucra ron pacientes con hipertensión o angina, los efectos secundarios más comúnmente observados

fueron: Vasculares: rubor.

Cuerpo en general: fatiga.

Cardiovasculares, generales: edema.
Sistema nervioso central y periférico: somnolencia, dolor de cabeza.
Gastrointestinales: dolor abdominal, náuseas.

Frecuencia / ritmo cardíaco: palpitaciones. Psiquiátrico: somnolencia.

En estos estudios clínicos no se ha observado ningún patrón de anormalidades clínicamente significativas en pruebas de laboratorio, relacionadas con la Amlopidina. Otros efectos adversos menos comúnmente observados tras la comercialización del medica

mento incluyeron:

Sistema nervioso autónomo: boca seca, sudoración aumentada.

Cuerpo en general: astenia, dolor de espalda, malestar, dolor, aumento / disminución de peso.

Cardiovasculares, generales: hipotensión, síncope.

Sistema nervioso central y periférico: hipertonía, hipoestesia / parestesia, neuropatía perifé

rica, temblor.

Endocrino: ginecomastia.

Gastrointestinales: alteraciones del hábito intestinal, dispepsia (incluyendo gastritis), hiperpla sia gingival, pancreatitis, vómitos.

Metabólico / nutricional: hiperplucemia.

Musculoesqueléticos: artralgia, calambres musculares, mialgia.

Plaquetas / sangrado / coagulación: púrpura, trombocitopenia.

Psiquiátricos: impotencia, insomnio, cambios de humor. Respiratorios: tos, disnea, rinitis.

Piel / apéndices: alopecia, decoloración de la piel, urticaria.

Sentidos especiales: distorsión del gusto , tinnitus.

Urinarios: frecuencia urinaria aumentada, trastornos miccionales, nocturia.

Vascular (extracardíaco): vasculitis.

Visión: trastornos visuales. Glóbulos blancos / sistema reticuloendoplasmático: leucopenia.

Raramente, la reacción alérgica incluye prurito, rash, angioedema, eritema polimorfo. También se han informado, muy infrecuentemente, hepatitis y aumento de las enzimas hepáticas (en general consistente con colestasis). Se han informado algunos casos, asociados con la utili zación de la Amlodipina, lo suficientemente severos que requirieron hospitalización. En muchos casos, es incierta la asociación causal.

Como con otros bloqueantes de los canales de calcio, los siguientes efectos adversos han sido informados infrecuentemente y no pueden ser distinguidos de la historia natural de la enferme dad de base: infarto de miocardio, arritmias (incluyendo bradicardia, taquicardia ventricular y

respective de modernico de mode observaron en los adultos. En un estudio realizado con 268 niños, los eventos adversos que se informaron con mayor frecuencia fueron cefalea. astenia. mareos. dolor abdominal. vasodilata ción y epistaxis. La mayoría de los eventos adversos fueron leves o moderados. Se registraron eventos adversos (predominantemente cefalea) en el 7,2% de los pacientes tratados con Amlo dipina 2,5 mg, en el 4,5% de los tratados con Amlo dipina 2,5 mg, en el 4,6% de los pacientes que recibieron el placebo. La causa más comun de retiro del estudio fue la hipertensión no controlada. No se registraron retiros del estudio a causa de anomalías de laboratorio. No hubo alteraciones significativas de la frecuencia cardíaca.

SOBREDOSIFICACIÓN

Los datos disponibles sugieren que una sobredosis del fármaco puede provocar vasodilata ción periférica excesiva y posiblemente taquicardia refleja. Se ha reportado marcada y probablemente prolongada hipotensión sistémica e inclusive también shock de evolución fatal. La administración de carbón activado a voluntarios sanos en forma inmediata o hasta 2 horas después de la ingesta de 10 mg de Amlodipina, ha demostrado reducir la absorción de Amlo dipina. El lavado gástrico puede resultar útil en algunos casos. La hipotensión clínicamente significativa debida a sobredosis de **Cardiorex**, requiere apoyo cardiovascular activo, inclu significativa devolta a sobretuosis de Cardiorex, requiere appoy cardiovascurar activo, intruyendo monitoreo frecuente de las funciones cardiaca y respiratoria, elevación de las extremi
dades y control del volumen del fluido circulante y de la producción de orina. Puede ser titl un
vasoconstrictor para restaurar el tono vascular y la presión arterial, siempre que no exista nin
guna contraindicación para su uso. El gluconato de calcio intravenoso puede ser beneficioso
para revertir el efecto de los bloqueantes de los canales de calcio. La diálisis probablemente
no tanga ningún beneficio debido a que Cardiorex posee una elevada capacidad de unión a las proteínas plasmáticas

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al Hospital más cercano o comunicar-

- Ante la eventualida de una sobreousinicación contenha in ospital más cercano o comor se con los Centros de Toxicología:

 Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,

 Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,

 Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

PRESENTACIONES

Cardiorex 5: Envase conteniendo 30 Comprimidos redondos, grabados con AML 5, ranura dos, color blanco.

Cardiorex 10: Envase conteniendo 30 Comprimidos redondos, grabados con AML 10, ranu rados, color blanco.

Conservar el producto a una temperatura no mayor de 30 °C. Mantener en su envase original.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. CARDIOREX 5 - 10 DEBE SER MANTENIDO FUERA

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 40.773. Prospecto autorizado por la A.N.M.A.T. Disp. Nro. 2707/11.

ANTE LA PRESCRIPCIÓN MÉDICA DE FRACCIONAR EL COMPRIMIDO, PROCEDER DE LA SIGUIENTE FORMA:

Apoyar el comprimido sobre una superficie rígida y plana, y presionar a ambos lados de la ranura hasta lograr el corte.





Ética al servicio de la salud

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19. Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico. Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.