

NEBICOR® D 5/12,5
NEBIVOLOL 5 MG
HIDROCLOROTIAZIDA 12,5 MG
Comprimidos Recubiertos
Industria Argentina
Venta Bajo Receta

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

**LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACION
ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO**

¿Qué contiene Nebicor® D 5/12,5?

Cada comprimido de 5/12,5 contiene:
Nebivolol 5,00 mg; Hidroclorotiazida 12,50 mg. Excipientes c.s.

Acción Terapéutica:

Este medicamento es un antihipertensivo que contiene dos fármacos, uno de ellos un diurético, para reducir la presión arterial elevada.

¿Para qué se usa Nebicor® D 5/12,5?

Nebicor® D 5/12,5 es una combinación de nebivolol e hidroclorotiazida en un comprimido y se utiliza para el tratamiento de la presión arterial elevada (hipertensión).

El nebivolol es un medicamento con acción cardiovascular, perteneciente al grupo de agentes betabloqueantes selectivos (con actividad selectiva en el sistema cardiovascular). Previene el aumento de la velocidad de las pulsaciones, y controla la fuerza de bombeo del corazón. También actúa ensanchando los vasos sanguíneos, lo cual ayuda a disminuir la presión arterial.

La hidroclorotiazida es un diurético que aumenta suavemente la producción de orina y posee efectos hipotensores propios, potenciando la acción de otras sustancias hipotensoras como nebivolol.

¿Qué personas no pueden recibir Nebicor® D 5/12,5?

No use este medicamento si Ud. sabe que es alérgico a algunos de los ingredientes del medicamento.

Debe informar a su médico si está embarazada o si piensa que pudiera estarlo. Su médico le aconsejará tomar otro medicamento en lugar de **Nebicor® D 5/12,5** ya que éste no se recomienda durante el embarazo.

No tome **Nebicor® D 5/12,5** si usted padece una o más de las siguientes alteraciones:

- Latido del corazón muy lento (menos de 60 latidos por minuto).
- Otras alteraciones graves del ritmo cardíaco (por ejemplo enfermedad del seno, bloqueo senoatrial, bloqueo atrioventricular de 2° y 3er grado).
- Ha sufrido recientemente un episodio de insuficiencia cardíaca o un empeoramiento de la misma.
- Presión arterial baja.
- Problemas graves de circulación en brazos o piernas.
- Feocromocitoma, un tumor localizado en la parte superior de los riñones (glándulas adrenales), que no está siendo tratado.
- Problemas graves de riñón, ausencia completa de orina (anuria).
- Trastornos metabólicos caracterizados por acidosis metabólica

(p.ej. cetoacidosis diabética).

- Asma o respiración dificultosa (actualmente o en el pasado).
- Trastornos de la función del hígado.
- Niveles altos de calcio en sangre y niveles bajos de potasio y sodio en sangre que son persistentes y resistentes al tratamiento.
- Niveles altos de ácido úrico con síntomas de gota.
- Intolerancia a la lactosa insuficiencia de lactasa de Lapp, malabsorción de glucosa-galactasa.

No se recomienda el uso de **Nebicor® D 5/12,5** en niños y adolescentes debido a la ausencia de datos sobre el uso de este medicamento en este tipo de pacientes.

¿Qué cuidados debo tener antes de tomar este medicamento?

Si Ud. está tomando algún otro medicamento o si está dando pecho a su bebé, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

Informe a su médico si padece algunos de los siguientes trastornos:

- Un tipo de dolor de pecho debido a un espasmo espontáneo de las arterias del corazón, denominado Angina de Prinzmetal.
- Bloqueo cardíaco de 1er grado (alteración leve de la conducción cardíaca).
- Latidos del corazón anormalmente lentos.
- Insuficiencia cardíaca crónica que no está siendo tratada.
- Lupus eritematoso (una enfermedad autoinmune).
- Psoriasis (una enfermedad de la piel caracterizada por manchas escamosas de color rosa), o si ha padecido alguna vez psoriasis.
- Hiperactividad de la glándula tiroidea: este medicamento puede enmascarar los signos debidos a esta alteración, tales como frecuencia cardíaca anormalmente alta.
- Circulación deficiente en brazos o piernas, como por ejemplo la enfermedad o síndrome de Raynaud's, dolor al caminar parecido a un calambre.
- Alergias: este medicamento puede intensificar su reacción al polen u otras sustancias a las que sea alérgico.
- Problemas respiratorios crónicos.
- Diabetes
- Problemas renales
- Si ha tenido cáncer de piel o si le aparece una lesión inesperada de la piel durante el tratamiento. El tratamiento con hidroclorotiazida, en particular su uso a largo plazo a dosis altas, puede aumentar el riesgo de algunos tipos de cáncer de piel y labios (cáncer de piel no-melanoma). Proteja la piel de la exposición al sol y a los rayos UV mientras esté tomando **Nebicor® D 5/12,5**.

¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando este medicamento?

Pueden aparecer efectos no deseados causados por el medicamento.

Los efectos adversos más frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas) son:

- Dolor de cabeza.
- Mareo.
- Cansancio.
- Sensación poco común de quemazón, cosquillas u hormigueo en la piel.

- Diarrea.
- Estreñimiento.
- Nauseas.
- Dificultad para respirar, sensación de falta de aire.
- Sudoración de manos y pies.

Ante cualquier duda o aparición de algún síntoma durante el tratamiento, consulte con su médico.

¿Cómo se usa Nebicor® D 5/12,5?

Siga exactamente las instrucciones de administración de **Nebicor® D 5/12,5** indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas. Pida a su médico que le aclare cualquier cuestión que no entienda contenida en el prospecto que acompaña al medicamento.

Nebicor® D 5/12,5 se administra oralmente en un comprimido una vez al día con un poco de agua, con o sin alimentos. La dosis puede ser modificada por el médico de acuerdo a la necesidad de cada paciente. Si olvidó tomar su dosis a su hora, tómela lo antes posible, y después continúe con el esquema de dosificación habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

No se auto-medique con **Nebicor® D 5/12,5**. Es importante que usted no ingiera mayor cantidad de **Nebicor® D 5/12,5** que lo indicado por su médico.

No se espera que una sobredosis accidental cause problemas graves. No obstante, si toma más **Nebicor® D 5/12,5** del que le han indicado, póngase en contacto con su médico.

¿Qué debo hacer ante una sobredosis o si tomé más cantidad de la necesaria?

Llame por teléfono a un Centro de intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

Hospital de Pediatría "Ricardo Gutiérrez": (011) 4962-6666 / 2247
Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777
Hospital de Pediatría Dr. Garrahan: (011) 4941-8650
Hospital de Clínicas Gral. San Martín: (011) 4961-6001

¿Tiene Ud. alguna pregunta?

Laboratorio Dr. Lazar
 011-5550-2900
www.lazar.com.ar
 ANMAT Responde
 0800-333-1234

Presentaciones:

Envases conteniendo 30 comprimidos recubiertos.

Conservación:

Conservar en su envase original a temperatura no mayor de 30°C.

MANTENGA ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el
 Ministerio de Salud. Certificado N° 57.650.



Dr. LAZAR y Cía. S.A.Q. e I.
 Av. Vélez Sarsfield 5853/5855
 B1605EPI Munro, Pcia. de Buenos Aires
 Directora Técnica: Daniela A. Casas,
 Farmacéutica y Bioquímica.

Fecha de última revisión de prospecto: 15/03/2021



36878/1
 P360