

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Concor 5 mg comprimate filmate **Concor 10 mg comprimate filmate** Fumarat de bisoprolol

- **Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**
- – Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- – Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- – Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală cu ale dumneavoastră.
- – Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.
- Vezi punctul 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Concor și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Concor
3. Cum să luați Concor
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Concor
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Concor și pentru ce se utilizează

Substanța activă din componența Concor este bisoprololul. Acesta aparține unui grup de medicamente numite beta-blocante. Aceste medicamente acționează prin modificarea felului în care organismul dumneavoastră răspunde la unele impulsuri nervoase, mai ales la nivelul inimii. Ca rezultat, bisoprololul scade frecvența bătăilor inimii dumneavoastră și prin aceasta crește eficacitatea pompării sângelui de către inima dumneavoastră. În același timp este scăzut necesarul de sânge și oxigen al inimii.

Concor este utilizat pentru a trata hipertensiunea arterială, angina pectorală, insuficiența cardiacă cronică stabilă.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Concor

Nu luați Concor

- Dacă sunteți alergic la bisoprolol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6),
- dacă aveți astm bronșic sever sau bronhopneumopatie obstructivă cronică severă,
- dacă aveți afectare severă a circulației sanguine la nivelul membrelor (cum este sindromul Raynaud), care poate determina furnicături, paloarea sau cianozarea degetelor de la mâini și picioare,
- dacă aveți feocromocitom netratat, care este o tumoră rară a glandei suprarenale,
- dacă aveți acidoză metabolică, adică o afecțiune în care apare o cantitate prea mare de acid în sângele dumneavoastră.

Nu utilizați Concor dacă aveți vreuna din următoarele afecțiuni cardiace:

- insuficiență cardiacă acută, necontrolată terapeutic,
- agravare a insuficienței cardiace ce necesită injectarea intravenoasă a medicamentelor care cresc forța de contracție a inimii dumneavoastră,
- șoc cardiogen, o afecțiune cardiacă gravă care determină hipotensiune arterială și insuficiență circulatorie,

- anumite afecțiuni cardiace care determină o frecvență cardiacă foarte scăzută sau ritm cardiac neregulat (bloc atrio-ventricular de gradul II sau III, bloc sino-atrial, sindromul sinusului bolnav),
- tensiune arterială scăzută,
- frecvență cardiacă scăzută care determină probleme.

Atenționări și precauții

Înainte de a lua Concor adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă aveți vreuna dintre următoarele afecțiuni, spuneți medicului dumneavoastră înainte de a utiliza Concor; astfel, acesta va dori să ia măsuri suplimentare (de exemplu asocierea altor medicamente sau efectuarea mai frecventă a controalelor periodice):

- dacă aveți diabet zaharat,
- dacă urmați dietă strictă,
- dacă aveți anumite tulburări cardiace (tulburări de ritm sau angină Prinzmetal),
- dacă aveți probleme circulatorii mai puțin grave la nivelul membrelor,
- dacă aveți afecțiuni bronșice mai puțin grave (astm bronșic sau obstrucție cronică a căilor respiratorii),
- dacă aveți antecedente personale sau familiale de psoriazis,
- dacă aveți o tumoră rară a glandei suprarenale (feocromocitom),
- dacă aveți disfuncție tiroidiană.

În plus, spuneți medicului dacă urmează să efectuați:

- un tratament de desensibilizare, deoarece Concor poate determina apariția unor reacții alergice sau aceste reacții pot fi mai severe,
- o anestezie (de exemplu pentru o intervenție chirurgicală), deoarece Concor poate influența reacția organismului dumneavoastră într-o astfel de situație.

Copii și adolescenți

Deoarece nu există experiență cu administrarea bisoprololului la copii și adolescenți, nu este recomandată administrarea Concor la această categorie de pacienți.

Concor împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv medicamente obținute fără prescripție medicală.

Nu utilizați următoarele medicamente împreună cu Concor fără a-l informa pe medicul dumneavoastră:

Anumiți antagoniști ai canalelor de calciu ca verapamilul și diltiazemul, utilizați pentru tratamentul hipertensiunii arteriale și anginei pectorale, tulburărilor de ritm cardiac. Anumite medicamente utilizate pentru tratamentul hipertensiunii arteriale cum sunt: clonidina, metildopa, moxonidina, rilmenidina. Nu trebuie să întrerupeți în nici un caz administrarea acestor medicamente înainte de a discuta despre aceasta cu medicul dumneavoastră.

Adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a începe tratamentul cu următoarele medicamente în asociere cu Concor; medicul dumneavoastră s-ar putea să considere necesară evaluarea mai frecventă a stării dumneavoastră de sănătate:

Anumiți antagoniști ai canalelor de calciu utilizați pentru tratamentul hipertensiunii arteriale și anginei pectorale cum sunt: felodipina, amlodipina, din grupa dihidropiridinelor. Medicamente antiaritmice din clasa I (de exemplu: chinidină, disopiramidă, lidocaină, fenitoină, flecainidă, propafenonă). Aceste medicamente sunt utilizate pentru tratamentul bățăilor neregulate sau anormale ale inimii.

Medicamente antiaritmice din clasa III (de exemplu: amiodaronă). Aceste medicamente sunt utilizate pentru tratamentul bățăilor neregulate sau anormale ale inimii.

Medicamente beta-blocante cu administrare locală (de exemplu: picături oftalmice pentru tratamentul glaucomului).

Medicamente cu acțiune asupra sistemului nervos care sunt utilizate pentru stimularea organelor interne sau pentru tratamentul glaucomului (parasimpatomimetice) sau sunt utilizate în situații de urgență pentru tratamentul afecțiunilor circulatorii severe (simpatomimetice).

Insulină și antidiabetice orale.

Medicamente anestezice (de exemplu în timpul intervențiilor chirurgicale).

Glicozide tonicardice (digitalice), medicamente utilizate pentru tratamentul insuficienței cardiace.

Medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS). Aceste medicamente pot fi utilizate pentru tratamentul artritei, durerii sau inflamației (cum sunt ibuprofen sau diclofenac).

Adrenalină, un medicament utilizat pentru tratamentul reacțiilor alergice severe, ce pun în pericol viața, și a stopului cardiac.

Orice medicament care poate determina scăderea tensiunii arteriale, ca efect terapeutic sau reacție adversă (de exemplu: alte antihipertensive, antidepresive triciclice, barbiturice, fenotiazine).

Mefloquină, un medicament utilizat pentru profilaxia sau tratamentul malariei.

Inhibitori ai monoaminoxidazei (IMAO, cu excepția IMAO-B), medicamente utilizate pentru tratamentul depresiei.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Bisoprololul nu este recomandat de administrat în timpul sarcinii decât în cazurile strict necesare. Poate fi necesară monitorizarea atentă a fătului și a nou-născutului.

Nu se cunoaște dacă la om, bisoprololul trece în lapte. De aceea, alăptarea nu este recomandată în timpul tratamentului cu Concor.

Conducerea vehiculelor sau folosirea utilajelor

Poate fi afectată capacitatea dumneavoastră de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje în funcție de cât de bine tolerați medicamentul. Vă rugăm să luați măsuri speciale de precauție la începutul tratamentului, când doza este mărită sau este înlocuit medicamentul precum și în cazul consumului de alcool etilic.

3. Cum să luați Concor

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur/ă.

Tratamentul trebuie început treptat, cu doze mici care sunt crescute lent. În toate cazurile, doza trebuie ajustată individual, în funcție, mai ales, de frecvența cardiacă și succesul terapeutic.

Pentru toate indicații terapeutice, doza recomandată este de 5 mg bisoprolol, o dată pe zi.

Dacă este necesar, în cazul insuficienței cardiace cronice, doza poate fi crescută la 10 mg bisoprolol, o dată pe zi.

La pacienții cu hipertensiune arterială sau angină pectorală, doza maximă recomandată este de 20 mg bisoprolol, o dată pe zi.

Durata tratamentului

Tratamentul cu bisoprolol este, în general, de lungă durată.

Pacienți cu insuficiență hepatică și/sau renală

În general, nu este necesară ajustarea dozei la pacienții cu tulburări ușoare sau moderate ale funcției hepatice sau renale. La pacienții cu insuficiență renală severă (clearance-ul creatininei < 20 ml/min) și la pacienții cu tulburări severe ale funcției hepatice nu trebuie depășită doza zilnică de 10 mg bisoprolol.

Vârstnici

La vârstnici nu este necesară ajustarea dozei.

Copii și adolescenți

Eficacitatea și siguranța bisoprololului nu au fost investigate la copii și adolescenți. De aceea, Concor nu trebuie utilizat la copii și adolescenți.

Mod de administrare

Concor se ia în priză unică, dimineața, cu sau fără alimente. Comprimatul trebuie înghițit cu o cantitate suficientă de apă și nu trebuie zdrobit sau mestecat. Comprimatul poate fi divizat în doze egale.

Dacă luați mai mult Concor decât trebuie

Dacă ați luat în mod accidental o doză mai mare decât cea prescrisă, adresați-vă imediat medicului sau farmacistului. Simptomele supradozajului sunt: scăderea frecvenței cardiace (bradicardie), îngustarea bruscă a căilor respiratorii ceea ce determină respirație dificilă (bronhospasm), scădere marcantă a tensiunii arteriale, insuficiență cardiacă acută și scăderea valorii glicemiei.

În funcție de gravitatea supradozajului, medicul dumneavoastră poate decide dacă tratamentul poate fi continuat sau dacă este necesară luarea altor măsuri.

Dacă uitați să luați Concor

Nu luați o doză dublă pentru a compensa pentru doza uitată. Luați următoarea doză normală la ora obișnuită.

Dacă încetați să luați Concor

Nu întrerupeți niciodată tratamentul cu Concor fără a discuta mai întâi cu medicul dumneavoastră, deoarece aceasta poate să determine agravarea stării dumneavoastră de sănătate. Tratamentul un trebuie întrerupt brusc, mai ales în cazul pacienților cu boală cardiacă ischemică. Dacă este necesară întreruperea tratamentului, medicul dumneavoastră vă va sfătui în general să scădeți doza treptat.

Adresați-vă medicului dumneavoastră pentru orice modificare a dozei sau oprirea tratamentului.

Dacă aveți orice alte întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele reacții adverse au fost raportate la administrarea bisoprolol:

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- oboseală, amețeli, dureri de cap. Aceste reacții adverse apar mai ales la începutul tratamentului. Sunt în general ușoare și în general, dispar în 1 – 2 săptămâni.
- senzație de furnicături sau răcire la nivelul mâinilor sau picioarelor
- tensiune arterială scăzută
- probleme gastro-intestinale: greață, vărsături, diaree, constipație.

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- scăderea frecvenței cardiace (bradicardie)
- agravarea insuficienței cardiace
- senzație de slăbiciune
- tulburări de somn
- depresie
- tulburări ale ritmului cardiac
- probleme respiratorii (bronhospasm) la pacienții cu astm bronșic sau afecțiuni cronice ale căilor respiratorii
- oboseală musculară și crampe musculare

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- creșterea valorii grăsimilor din sânge
- scăderea secreției lacrimale
- tulburări de auz

- rinită alergică
- creșterea valorii anumitor enzime (ALAT, ASAT), inflamația ficatului (hepatită)
- reacții de tip alergic cum sunt: mâncărimi, erupții trecătoare pe piele, înroșirea trecătoare a feței și gâtului
- tulburări de erecție
- coșmaruri, halucinații
- leșin

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane):

- iritații și înroșiri ale ochilor (conjunctivită)
- apariția sau agravarea unor erupții pe piele cu descumare (tip psoriazis), erupții pe piele de tip psoriazis
- căderea părului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Concor

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare, care este înscrisă pe cutie sau pe recipient după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Concor

Concor 5 mg

Fiecare comprimat filmat conține fumarat de bisoprolol 5 mg.

Celelalte componente sunt:

Nucleu: siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu, crospovidonă, celuloză microcristalină, amidon de porumb, hidrogenofosfat de calciu;

Film: oxid galben de fier (E172), dimeticonă 100, macrogol 400, dioxid de titan (E171), hipromeloză 2910/15.

Concor 10 mg

Fiecare comprimat filmat conține fumarat de bisoprolol 10 mg.

Celelalte componente sunt:

Nucleu: siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu, crospovidonă, celuloză microcristalină, amidon de porumb, hidrogenofosfat de calciu;

Film: oxid galben de fier (E172), oxid roșu de fier (E172), dimeticonă 100, macrogol 400, dioxid de titan (E171), hipromeloză 2910/15.

Cum arată Concor și conținutului ambalajului

Concor 5 mg

Comprimate filmate biconvexe de culoare albgălbui, în formă de inimă, cu linie mediană pe ambele fețe.

Concor 10 mg

Comprimate filmate biconvexe de culoare de la portocaliu-pal până la portocaliu- deschis, în formă de inimă, cu linie mediană pe ambele fețe.

Comprimatul poate fi divizat în doze egale.

Ambalaj:

Câte 25 comprimate în blister. Câte 2 blistere împreună cu prospectul în cutie de carton.

Câte 30 comprimate în blister. Câte 1 blister împreună cu prospectul în cutie de carton.

Deținătorul Certificatului de Inregistrare și Fabricantul

Deținătorul certificatului de inregistrare

Merck SRL, Rusia

115054 or. Moscova, str. Valovaya, nr. 35

Fabricantul

Merck Healthcare KGaA, Germania

FrankfurterStrasse 250, 64293 Darmstadt

Acest prospect a fost revizuit în Noiembrie 2020

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>