

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DE PRODUCTO (RCP) EN MEDICAMENTOS

Medicamento:	CARDURAN® TABLETAS 2MG							
Expediente:	227360	Nro Registro:	INVIMA 2008 M-011742 R-1		Estado Vigente			
Expedicion	1999/01/01	Vencimiento	2018/11/19	Modalidad	IMPORTAR Y VENDER			
Forma Farmaceutica	TABLETAS CON O SIN RECUBR. QUE NO MODIFIQUEN LIBERACION FARMACO		Generico?	Franja	VERDE			
Tipo de medicamento			Concentr A	Inserto NO	Vida Util 5 AÑOS			
Condicion Venta	CON FORMULA FACULTATIVA		Norma Farmacologica	7.3.0.0.N10				
Bioequivalencia			Clasificacion Biologicos					
Observaciones	LAS CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS DEBEN APARECER EN LAS ETIQUETAS Y EMPAQUES, MAS LA FECHA DE VENCIMIENTO, EL NUMERO DE LOTE Y UNA FRANJA VERDE CON LA LEYENDA MEDICAMENTO ESENCIAL. . EL TITULAR Y FABRICANTE AUTORIZADO EN EL REGISTRO SANITARIO, ADQUIEREN LA OBLIGACIÓN DE MANTENER LAS BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA DURANTE LA VIGENCIA DEL REGISTRO SANITARIO. TODA INFORMACIÓN CIENTÍFICA, PROMOCIONAL O PUBLICITARIA SOBRE LOS MEDICAMENTOS DEBERÁ SER REALIZADA CON ARREGLO A LAS CONDICIONES DEL REGISTRO SANITARIO Y A LAS NORMAS TÉCNICAS Y LEGALES PREVISTAS EN EL ARTÍCULO 79 DEL DECRETO 677 DE 1995.							
Indicaciones	AGENTE ALTERNATIVO EN EL TRATAMIENTO DE LA HIPERTENSION ARTERIAL, HIPERPLASIA PROSTATICA BENIGNA.							
Contraindicaciones	HIPERSENSIBILIDAD A LAS QUINAZOLINAS, NIÑOS MENORES DE DOCE AÑOS DE EDAD, EMBARAZO Y LACTANCIA. AL INICIO DE LA TERAPIA PUEDE VERSE DISMINUIDA LA CAPACIDAD PARA OPERAR MAQUINARIA O CONDUCIR VEHICULOS. ADMINISTRESE CON PRECAUCIÓN A PACIENTES CON INSUFICIENCIA HEPATICA.							
Dosificacion	Efectos Via Administracion: PO ORAL							
			Nota Farmacovigilancia LOS REPORTES E INFORMES DE FARMACOVIGILANCIA DEBEN PRESENTARSE A LA DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS -GRUPO DE FARMACOVIGILANCIA- CON LA PERIODICIDAD ESTABLECIDA EN LA RESOLUCIÓN NO. 2004009455 DEL 28 DE MAYO DE 2004. Condición de Almacenamiento TEMPERATURA INFERIOR A 30°C Interaccion					
Conse	Termin	Unidad	Cantida	Presentacion Comercial	Fecha	Cup	Fecha	Muestra
c	o	Medida	d		Inscripcion	Estado	Inactivo	Medica?
1	0247	U	14.00	CAJA POR 14 TABLETAS EN 2 BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO	2006/11/10	Activo		0
2	0247	U	4.00	CAJA POR 4 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO	2008/10/08	Activo		0
3	0247	U	14.00	CAJA POR 14 TABLETAS EN 1 BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO	2011/08/18	Activo		0
4	0247	U	14.00	MUESTRA MEDICA: CAJA POR 14 TABLETAS EN 2 BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO	2013/09/05	Activo		1
5	0247	U	4.00	MUESTRA MEDICA: CAJA POR 4 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO	2013/09/05	Activo		1
6	0247	U	14.00	MUESTRA MEDICA: CAJA POR 14 TABLETAS EN 1 BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO	2013/09/05	Activo		1
7	0247	U	28.00	CAJA POR 28 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO.	2013/09/05	Activo		0
8	0247	U	50.00	CAJA POR 50 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO.	2013/09/05	Activo		0
9	0247	U	56.00	CAJA POR 56 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO.	2013/09/05	Activo		0
10	0247	U	60.00	CAJA POR 60 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO.	2013/09/05	Activo		0
11	0247	U	84.00	CAJA POR 84 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO.	2013/09/05	Activo		0
12	0247	U	90.00	CAJA POR 90 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO.	2013/09/05	Activo		0
13	0247	U	96.00	CAJA POR 96 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO.	2013/09/05	Activo		0
14	0247	U	100.00	CAJA POR 100 TABLETAS EN BLISTER PVC/PVDC/ALUMINIO.	2013/09/05	Activo		0
Atc	Sustancia Quimica	Sistema Organico	Grupo Farmacologico	Subgrupo Farmaco	Subgrupo Quimico			
C02CA04	DOXAZOSIN A	SISTEMA CARDIOVASCULAR	ANTIHIPERTENSIVOS	AGENTES ANTIADRENERGICOS DE ACCION PERIFERICA	ANTAGONISTAS DE RECEPTORES ALFA-ADRENERGICOS			

Orden	Componente			Cantidad	Unidad Medida
1	DOXAZOSINA MESILATO 2,43 (EQUIVALENTE A 2.0 MG DE DOXAZOSINA)			2.00000	mg
rol	Identificacion / Tipo Ident	Nombre / Razon Social	Direccion / Pais	Depto / Ciudad	
TITULAR REGISTRO SANITARIO	NI	PFIZER S.A.S.	Avenida Suba N° 95-66 COLOMBIA	D.C. BOGOTA	
FABRICANTE	CS	PFIZER S.A.	VALENCIA VENEZUELA		
FABRICANTE	CS	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH	BETRIEBSSÄTTE FREIBURG MOOSWALDALLEE ALEMANIA ALEMANIA		
FABRICANTE	CS	R-PHARM GERMANY GMBH	HEINRICH-MACK-STR. 35; 89257 ALEMANIA		
ACONDICIONADOR	CS	OPERACIONES NACIONALES DE MERCADERO LTDA OPEN MARKET LTDA	Cra 69 21-63 COLOMBIA	D.C. BOGOTA	
ACONDICIONADOR	NI	DHL GLOBAL FORWARDING ZONA FRANCA (COLOMBIA) S.A.	carrera 106 No.15-25 interior 116 manzana 18 zona franca COLOMBIA	D.C. BOGOTA	

La publicación de Información de medicamentos aprobados por el INVIMA se hace exclusivamente con fines de Información y en aras de promover una cultura para uso racional del medicamento.

La actualización de esta información está supeditada a las actualizaciones del Registro Sanitario, incluidas la renovación.

El consumo responsable de medicamentos incluye al INVIMA, a las empresas farmacéuticas al cuerpo médico y al consumidor final del medicamento, el estar informados es un derecho de todos y el uso responsable de los medicamentos también es un deber de todos. Esta información no pretende sustituir la consulta médica, ni estimular la automedicación.

El consumo de los medicamentos aquí publicados requiere siempre de concepto y prescripción médica, por tanto esta información no sustituye el deber y el derecho de consultar al médico o al especialista. Siga siempre las indicaciones del medico tratante o el Farmacéutico para un consumo adecuado de medicamentos.

Recuerde La automedicación y la auto prescripción son prácticas nocivas para la salud individual y la Salud pública.

Señor usuario infórmenos si existe cualquier discrepancia entre lo aquí publicado y su medicamento formulado. De igual manera cualquier ampliación a la información solicítela al correo: invima@invima.gov.co