

Caberlac®



CLASE FARMACOLÓGICA.

Cabergolina. Código ATC: G02CB03

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido contiene cabergolina 0,5 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Inhibidor de la prolactina.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

PROPIEDADES.

Cabergolina es un fármaco agonista de la dopamina que reduce de manera eficaz las concentraciones plasmáticas de la hormona prolactina. Debido a su larga vida media permite la administración oral de forma semanal en mujeres durante el puerperio patológico y en pacientes con hiperprolactinemia patológica.

Caberlac® es el tratamiento antihiperprolactinémico de primera línea por su mayor eficacia respecto a la normalización de las concentraciones de prolactina y mejor tolerancia oral en comparación a bromocriptina.

INDICACIONES.

Supresión de la lactancia fisiológica, trastornos hiperprolactinémicos, amenorrea, oligomenorrea, anovulación, galactorrea, adenoma de la hipófisis secretor de prolactina, hiperprolactinemia idiopática.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja:

Inhibición de la lactancia: Administrar a partir del primer día posparto 1 mg (2 comprimidos de 0,5 mg en una toma).

Supresión de la lactancia: 1/2 comprimido cada 12 horas durante 2 días, con posibilidad de incremento gradual de dosificación semanal a 1 o 2 comprimidos por semana.

Trastornos hiperprolactinémicos: 1 o 2 comprimidos por semana, el tratamiento puede ser recomendado considerando un incremento gradual semanal o intervalos mensuales, hasta obtener una respuesta terapéutica óptima.

No exceder la dosis máxima de 3 mg en 24 horas.

Administrar preferentemente con las comidas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Cabergolina ha demostrado ser bien tolerada. Puede presentarse dolor abdominal, vértigo, hipotensión, astenia, constipación, náuseas, vómitos, dispepsia, cefalea, diarrea, sequedad bucal, flatulencia, insomnio.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano. La sobredosis de cabergolina puede generar sobreestimulación de los receptores de dopamina, manifestando trastornos alucinógenos, psicosis y trastornos gastrointestinales.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad, insuficiencia hepática o cardíaca, enfermedad valvular fibrótica, tratamiento antipsicótico. Contraindicación relativa en preeclampsia, eclampsia.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Ketoconazol, haloperidol, metildopa, antihipertensivos. Fenotiazinas, butirofenonas, tioxantenos, metoclopramida podrían reducir la acción de cabergolina sobre la disminución de prolactina. Antibióticos macrólidos, porque incrementan la biodisponibilidad sistémica y los efectos adversos.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

El tratamiento con cabergolina se debe interrumpir si el ecocardiograma revela el comienzo o el empeoramiento de una regurgitación, retracción o engrosamiento valvular. Se debe tener precaución al administrar cabergolina concomitantemente con otros medicamentos que produzcan una disminución de la presión arterial. Los agonistas dopaminérgicos pueden asociarse con episodios repentinos de sueño en pacientes con enfermedad de Parkinson.

Antes de la administración de cabergolina deberá excluirse el embarazo. Se recomienda que una vez alcanzados ciclos ovulatorios regulares, las mujeres que deseen quedar embarazadas interrumpan el tratamiento con cabergolina por lo menos un mes antes.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30°C en el envase original. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene gluten.

"Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas."

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Estuche x 4 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia. Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178), Operador Económico Autorizado (OEA), Operaciones Bioseguras. Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, que promueve el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.



07/24

breskotpharma.com

