# **Carleva®**



## CLASE FARMACOLÓGICA.

Levodopa e inhibidor de la descarboxilasa. Código ATC: N04BA02

#### COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto contiene levodopa 250 mg, carbidopa 25 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.
Comprimido recubierto

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiparkinsoniano.

#### PROPIEDADES.

Levodopa (L-DOPA, L-3,4 dihidroxifenilalanina), es el precursor metabólico de la dopamina, uno de los más importantes neurotransmisores. Es el medicamento más eficaz en el tratamiento de la enfermedad de Parkinson y sus efectos terapéuticos y adversos resultan de su descarboxilación en dopamina por medio de la enzima descarboxilasa. Debido a que dopamina no atraviesa la barrera hematoencefálica se administra levodopa en su lugar. Con objeto de evitar los efectos sistémicos de dopamina, levodopa se administra asociada a carbidopa.

Carbidopa es un inhibidor de la descarboxilasa de los aminoácidos aromáticos, que se utiliza en combinación con levodopa para el tratamiento de la enfermedad de Parkinson. La adición de carbidopa permite que se utilicen dosis más bajas de levodopa, minimizando ciertas reacciones adversas tales como náuseas y vómitos. Los pacientes con respuestas marcadamente irregulares (mecanismo *on-off*) a levodopa no se benefician de la adición de carbidopa.

# INDICACIONES.

Carleva® está indicado en el tratamiento de la enfermedad y síndrome de Parkinson, tanto idiopático, pos-encefálico, por aterosclerosis cerebral o tóxico. Alivia los síntomas parkinsonianos, en particular la rigidez y bradicinesia. En muchos casos resulta útil en el tratamiento del temblor, disfagia, sialorrea e inestabilidad postural, que acompañan a la enfermedad de Parkinson y síndrome de Parkinson.

#### POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

La dosis se ajustará al cuadro clínico del paciente y al criterio médico. Como posología de orientación se aconseja 1 comprimido cada 6 a 12 horas. En caso de que el medicamento cause irritación estomacal se recomienda la ingesta de alimentos 15 minutos después de su administración.

#### EFECTOS SECUNDARIOS.

Las más comunes son disuria, depresión mental, movimientos coreicos, anorexia, náuseas, vómitos, boca seca, cefalea, hipertensión arterial sistémica, insomnio, pesadillas, ansiedad, alteraciones mentales, episodios psicóticos, trismos, diarrea, flatulencia, reacciones de hipersensibilidad, anemia hemolítica, úlcera gastrointestinal, disquinesia, hiperglucemia. No suprimir bruscamente la administración del medicamento porque puede provocar estatus epiléptico.

#### SOBREDOSIS.

En caso de presentarse se debe realizar lavado gástrico y medidas de protección general.

#### CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad, glaucoma, lesiones sospechosas de la piel o historial de melanoma, úlcera péptica, arritmias cardíacas, enfermedades cardiovasculares severas, infarto de miocardio.

#### EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia.

#### INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Trihexifenidilo aumenta la acción de levodopa; anestésicos orgánicos por inhalación pueden producir arritmias cardíacas por aumento de la concentración de dopamina endógena. Antiácidos que contienen calcio, magnesio o bicarbonato sódico pueden incrementar la absorción de levodopa. El uso simultáneo de haloperidol, fenotiazina, alcaloides de rauwoffia, tioxantenos, anticonvulsivos o benzodiazepinas disminuye los efectos terapéuticos de levodopa. Bromocriptina puede producir efectos aditivos, lo que permite reducir la dosis de levodopa. Los medicamentos hipotensores pueden aumentar el efecto hipotensor de carbidopa más levodopa. El uso simultáneo de metildopa puede alterar los efectos antiparkinsonianos de levodopa.

#### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Especial atención en ancianos. Enfermedades cardíacas, cerebrales, renales, hepáticas, pulmonares o endocrinas graves, hipertensión. Antecedentes de cuadros psiquiátricos, antecedentes convulsivos, historia de úlcera péptica. Evitar el consumo de alcohol.

## 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 repetir el tratamiento sin consultar antes con su médico. No recomendar este medicamento a otra persona. 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 32 comprimidos



GMP CERTIFIED QUALITY

SCIENCE. LIFE. HOPE.

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, Operador Económico Autorizado (OEA), Laboratorio de Control de Calidad actidado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). 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, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.





breskotpharma.com