

FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

CORDILON 75 mg cápsulas moles

(Ácido acetilsalicílico)

Leia atentamente este folheto antes de tomar este medicamento.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o reler.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento foi receitado para si. Não deve dá-lo a outros; o medicamento pode ser-lhes prejudicial, mesmo que apresentem os mesmos sintomas.

Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

Neste folheto:

1. O que é CORDILON e para que é utilizado
2. Antes de tomar CORDILON
3. Como tomar CORDILON
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar CORDILON
6. Outras informações

1. O QUE É CORDILON E PARA QUE É UTILIZADO

Este medicamento contém Ácido acetilsalicílico (também conhecido por aspirina), que funciona como um medicamento anti-plaquetário. Isto significa que ajuda a prevenir a formação de coágulos de sangue e o bloqueio da circulação do sangue para zonas importantes do corpo, como o coração ou o cérebro.

CORDILON pode ser utilizado em doentes que sofreram um acidente isquémica transitório – AIT), um AVC (acidente vascular cerebral) ou um ataque cardíaco, para tentar evitar que aconteçam novamente. Pode também ser empregue para prevenir problemas cardiovasculares em doentes que sofrem de angina de peito estável ou instável (um tipo de dor no peito).

Este medicamento é também utilizado em doentes que foram submetidos a determinados tipos de intervenções cardíacas para alargar ou desbloquear os vasos sanguíneos, onde é importante prevenir qualquer bloqueio futuro.

Este medicamento não está recomendado em situações de urgência. Só pode ser utilizado como um tratamento preventivo.

Esta forma de aspirina não é adequada para aliviar a dor ou a febre.

Este medicamento não é recomendado para crianças com idade inferior a 12 anos.

Deve consultar o seu médico se tiver dúvidas quanto ao motivo que o levou a receitar-lhe este medicamento.

2. ANTES DE TOMAR CORDILON

Não tome CORDILON se:

alguma vez teve uma reacção alérgica (hipersensibilidade) ao ácido acetilsalicílico (também conhecido por aspirina), a outros fármacos anti-inflamatórios não esteróides (AINEs) ou a qualquer outro componente de CORDILON (é fornecida uma lista completa na secção 6);

tem actualmente uma úlcera no estômago, hemorragias no estômago/intestino ou qualquer outro tipo de hemorragia, como hemorragias cerebrais;

sofreu de problemas de estômago quando tomou aspirina antes;

sofre de doença hepática grave;

sofre de doença renal grave;

sofre de alguma doença que afecta o modo como o seu sangue coagula, como a hemofilia;

está nos três últimos meses de gravidez (ver secção sobre gravidez e aleitamento).

Tome especial cuidado com CORDILON

Os medicamentos nem sempre adequados para toda a gente; o seu médico pode ter necessidade de fazer análises para verificar se este medicamento é adequado para si. Informe o seu médico se sofre ou se sofreu no passado de alguma das seguintes condições:

Doença hepática ligeira ou moderada;

Asma, alergia cutânea (urticária), ou nariz entupido, com corrimento causado por alergia (rinite);

Tensão arterial alta;

Doença renal;

Gota (uma doença que causa dor, inflamação e inchaço em uma ou várias articulações);

Úlceras do estômago ou intestino;

Períodos menstruais intensos.

Quando tomado numa dose excessiva, o Cordilon pode aumentar o risco de efeitos hipoglicémicos das sulfonilureias e insulinas.

Cirurgia

Se for submetido a uma operação ou extracção dentária, o seu médico pode suspender temporariamente o seu tratamento.

Ao tomar CORDILON com outros medicamentos

Informe o seu médico se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos.

CORDILON pode aumentar os efeitos de alguns medicamentos, ou aumentar a probabilidade de sofrer de efeitos secundários.

Exemplos destes incluem:

Medicamentos utilizados para tornar o sangue menos espesso (varfarina, heparina e ticlopidina) ou para dissolver coágulos sanguíneos durante um ataque cardíaco ou um AVC (clopidogrel);

Corticosteróides (medicamentos anti-inflamatórios) por ex., prednisolona ou AINEs (ibuprofeno, diclofenac);

Medicamentos utilizados para a depressão ou ansiedade, incluindo lítio ou Inibidores Selectivos da Recaptação da Serotonina (ISRS), como a fluoxetina ou a sertalina.

Metotrexato utilizado para tratar a psoríase (uma doença da pele) ou cancro.

Os seguintes medicamentos podem tornar o CORDILON menos eficaz:

Medicamentos utilizados para as úlceras do estômago (omeprazol, sucralfato, medicamentos conhecidos como antagonistas H₂, por ex., cimetidina, ranitidina, famotidina e alguns anti-ácidos).

CORDILON pode reduzir a eficácia de outros medicamentos tomados ao mesmo tempo. Estes incluem:

Medicamentos utilizados para a gota;

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Ao tomar CORDILON com alimentos e bebidas

CORDILON pode ser tomado antes ou após a ingestão de alimentos e bebidas.

A ingestão de álcool pode aumentar a probabilidade de ocorrência de efeitos secundários.

Gravidez e aleitamento

Gravidez

Se pensa que está grávida, ou se está a planear ficar grávida, informe o seu médico antes de tomar este medicamento. CORDILON não é recomendado durante os 3 primeiros meses de gravidez, excepto quando sob supervisão médica, e não deve ser tomado nos 3 últimos meses de gravidez.

Aleitamento

Não deve tomar CORDILON se está a amamentar.

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Não é provável que CORDILON tenha qualquer efeito na sua capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

Informações importantes acerca de alguns dos componentes de CORDILON

Intolerância ao açúcar: Este medicamento contém sorbitol, um tipo de açúcar. Se foi informado pelo seu médico que tem uma intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

3. COMO TOMAR CORDILON

Tomar CORDILON sempre de acordo com as indicações do médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

É aconselhável tomar CORDILON todos os dias à mesma hora.

Engolir a cápsula inteira com um copo de água.

Adultos

A dose habitual é de uma cápsula de 75 mg por dia.

Idosos

A dose habitual é de uma cápsula de 75 mg por dia.

Crianças

CORDILON não é recomendado para crianças com idade inferior a 12 anos.

Se tomar mais CORDILON do que deveria

Se tomar acidentalmente demasiadas cápsulas, contacte de imediato o seu médico ou dirija-se ao serviço de urgências do hospital mais próximo. Leve sempre consigo a embalagem do medicamento, quer restem cápsulas ou não.

Os sintomas de uma sobredosagem podem incluir uma sensação de tonturas (vertigens), dores de cabeça, zumbido nos ouvidos, confusão, náuseas, vômitos e dor abdominal. Uma sobredosagem grande pode causar uma respiração mais rápida do que o normal (hiperventilação), dificuldades respiratórias, golpe de calor, transpiração, agitação, ataques, alucinações, nível baixo de açúcar no sangue e, eventualmente, perda de consciência ou coma.

Caso se tenha esquecido de tomar CORDILON

Caso se tenha esquecido de tomar uma dose, tome-a logo que se lembre, excepto no caso de estar na altura da dose seguinte. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar CORDILON

Só deve deixar de tomar CORDILON se o seu médico assim o indicar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. EFEITOS SECUNDÁRIOS POSSÍVEIS

Como todos os medicamentos, CORDILON pode causar efeitos secundários, no entanto estes não se manifestam em todas as pessoas.

Informe de imediato o seu médico se detectar algum dos seguintes sintomas após a toma do medicamento.

Farfalheira súbita; dificuldades respiratórias;
inchaço das pálpebras, rosto ou lábios; inchaço dos membros (edema);
exantema cutâneo ou comichão (que afecta sobretudo o corpo inteiro), estes podem ser sinais de uma patologia conhecida por angioedema e choque anafilático.

Ainda que raros, os sintomas acima indicados podem ser graves. Se algum dos efeitos secundários abaixo apresentados se agravar, informe o seu médico ou farmacêutico:

Efeitos secundários frequentes

(que afectam menos de 1 pessoa em cada 10)

dores de estômago

fezes pretas ou tipo alcatrão que podem ser causadas por sangue nas suas fezes

vomitam sangue

Efeitos secundários raros

(que afectam menos de 1 pessoa em cada 1000)

hemorragias nasais, hemorragias das gengivas, aumento da hemorragia menstrual

asma, congestão nasal (rinite)

Efeitos secundários (frequência desconhecida)

perturbações hepáticas e renais

níveis altos de ácido úrico no sangue

nível baixo de açúcar no sangue.

Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

5. COMO CONSERVAR CORDILON

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Não conservar acima de 25 °C.

Manter o blister dentro da embalagem exterior para proteger da luz e humidade.

Não utilize CORDILON após o prazo de validade impresso na embalagem exterior. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Os medicamentos não devem ser eliminados na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como eliminar os medicamentos de que já não necessita. Estas medidas irão ajudar a proteger o ambiente.

6. OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de CORDILON

Cada cápsula contém 75 mg da substância activa ácido acetilsalicílico.

Os outros componentes são:

Hidroxipropil betadex, triglicéridos do ácido ómega 3, cera de abelhas, amarelo (E901), óleo de coco hidrogenado, óleo de palma.

Excipientes do invólucro: gelatina (E441), sorbitol líquido parcialmente desidratado (E420), dimeticone (E900), hidroxipropil betadex.

Qual o aspecto de CORDILON e conteúdo da embalagem

CORDILON cápsulas são acondicionadas em blisters de Pentapharm Aclar/Alumínio e estão disponíveis em embalagens que contêm 30 cápsulas moles.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Include the name and address of MAH in PT

Fabricante (Include the manufacturers responsible for the batch release)

Laboratoires GENEVRIER S.A.

280 rue de Goa – Z.I. Les Trois Moulins

Parc de Sophia-Antipolis – 06600 Antibes

FRANÇA

Este medicamento foi autorizado nos Estados-Membros do EEE com as seguintes designações:

CARDIORAL 75 mg cápsulas, moles (em NL, CZ, EL, LU, IT, SK)

CARDIORAL 75 mg cápsulas, moles (em FR, ES)

CORDISAL 75 mg cápsulas, moles (em HU)

CORDILON 75 mg cápsulas, moles (em PT)

Este folheto foi aprovado pela última vez em

APROVADO EM
18-03-2010
INFARMED