







**Mode d'administration**  
Avalez les comprimés sans les croquer avec une quantité de boissons suffisante. Il est recommandé de prendre Carvedil-Denk 6.25 pendant les repas. La substance active est ainsi absorbée plus lentement, ce qui peut diminuer le risque de vertiges lors du passage rapide en position debout (effets orthostatiques).

**Sauf prescription différente de votre médecin, la dose habituelle est la suivante :**

Insuffisance cardiaque chronique stable	Dose quotidienne de carvedilol
Dose initiale	Les 14 premiers jours : • 3,25 mg le matin et 3,125 mg le soir
Dose normale	Si la dose initiale est bien tolérée, elle devra être augmentée selon les paliers suivants, en respectant des intervalles d'au moins 2 semaines : • 6,25 mg le matin et 6,25 mg le soir, puis • 12,5 mg le matin et 12,5 mg le soir, puis • 25 mg le matin et 25 mg le soir. La dose devra être la dose maximale tolérée.
Dose maximale	• 25 mg le matin et 25 mg le soir.

La dose pourra être augmentée jusqu'à un maximum de 2 x 50 mg de carvedilol par jour, uniquement chez les patients présentant plus de 85 kg et présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, sous étroite surveillance.

**Si vous avez du mal à avaler**  
La dose de Carvedil-Denk 6.25 ne peut être augmentée que si l'état clinique est satisfaisant et stable. Cela signifie qu'il ne doit exister aucun symptôme d'aggravation de l'insuffisance cardiaque ni d'effets indésirables cliniquement significatifs (chûte de tension, vertiges).

Avant chaque augmentation de dose, votre médecin vous examinera (fonction rénale, poids, tension, fréquence et rythme cardiaque) pour rechercher les éventuels symptômes précoces.

L'aggravation de l'insuffisance cardiaque ou les effets indésirables liés à Carvedil-Denk 6.25 sont souvent des phénomènes passagers. Ils peuvent donner lieu à une réduction progressive de la dose ou, si nécessaire, à l'arrêt de Carvedil-Denk 6.25. La dose d'entretien doit être déterminée pour chaque patient individuellement sous surveillance médicale étroite. Il convient ensuite de mettre en place le traitement au long cours à la posologie maximale tolérée.

Si le traitement par Carvedil-Denk 6.25 est arrêté pendant plus d'une semaine, il devra être redonné à plus faible dose. Si le traitement par Carvedil-Denk 6.25 est arrêté pendant plus de 2 semaines, il devra être redonné à la dose initiale. Dans les deux cas, la dose devra être augmentée lentement (voir tableau ci-dessus).

**Posologie chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et d'une altération de la fonction rénale**  
La dose doit être déterminée pour chaque patient individuellement. Etant donné les propriétés pharmacocinétiques du carvedilol, aucun ajustement posologique n'est nécessaire en cas d'insuffisance cardiaque sévère.

**Durée du traitement**  
Votre médecin déterminera la durée du traitement. Le traitement par Carvedil-Denk 6.25 est en général une thérapie au long cours et ne doit pas être arrêté brusquement. Il doit être arrêté progressivement sur 1 à 2 semaines. Pour éviter une aggravation de la pression, un autre traitement anti-tensionnel peut être instauré parallèlement à l'arrêt progressif de Carvedil-Denk 6.25.

**Si vous avez des prius de Carvedil-Denk 6.25 que vous n'auriez dû**  
Un surdosage peut entraîner une chute de tension importante, un ralentissement du rythme cardiaque, une insuffisance myocardique, un choc cardiogénique et un arrêt cardiaque. Des difficultés respiratoires, des spasmes bronchiques, des vomissements, une perte de conscience, ainsi que des crises d'épilepsie peuvent également survenir. Si vous avez pris plus de Carvedil-Denk 6.25 que vous n'auriez dû, prévenez votre médecin. Celui-ci prendra les mesures nécessaires, en fonction de la gravité du surdosage.

**Si vous oubliez de prendre Carvedil-Denk 6.25**  
Prenez simplement la dose suivante à l'heure de prise habituelle. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre Carvedil-Denk 6.25**  
La posologie de Carvedil-Denk 6.25 ne doit pas être modifiée sans l'accord de votre médecin. De même, le traitement ne doit pas être interrompu sans l'accord de votre médecin. Le traitement par Carvedil-Denk 6.25 ne doit pas être arrêté brusquement. Si nécessaire, votre médecin réduira lentement votre dose.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**4. Quels sont les effets indésirables éventuels**  
Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement. Chez tout le monde. Hormis pour les vertiges, les troubles de la vision et le ralentissement du rythme cardiaque (bradycardie), la fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose.

Le risque de survenue de la plupart des effets indésirables associés à carvedilol est similaire quelle que soit l'indication. Les effets suivants exception sont décrits sous « Description des effets indésirables particuliers » ci-dessous.

**Effets indésirables**  
Très fréquent (plus de 1 patient sur 10)  
• vertiges, maux de tête, insuffisance cardiaque, tension artérielle basse, faiblesse (asthénie)  
Fréquent (1 à 10 patients) sur 100  
• bronchite, pneumonie, infections des voies respiratoires supérieures, infections urinaires  
• anémie (diminution du nombre de globules rouges)  
• prise de poids, élévation des taux de cholestérol dans le sang, augmentation ou baisse de la glycémie (chez les diabétiques)  
• dépression, humeur dépressive  
• courbe perte de conscience (syncope)  
• troubles de la vue, diminution de la production de larmes (sécheresse oculaire), irritations oculaires  
• ralentissement des battements cardiaques, œdèmes (gonflement du corps ou de parties du corps), rétention d'eau, surcharge liquidienne de l'organisme, tension artérielle basse en position debout (hypotension orthostatique), élévation de la tension artérielle

**Non destinés aux patients diabétiques**  
Lors du traitement par des médicaments de la classe des bêta-bloquants, un diabète latent peut se révéler, un diabète déjà diagnostiqué peut s'aggraver et les mécanismes de régulation de la glycémie peuvent être altérés.

**Déclaration des effets secondaires**  
Si vous rencontrez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. Comment conserver Carvedil-Denk 6.25**  
Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. N'utiliser pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et la plaquette après 5 exp. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Durée de conservation : 3 ans

À conserver à une température inférieure à 30 °C. Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. Contenu de l'emballage et autres informations**  
**6.1. Contenu de l'emballage et autres informations**  
• La substance active est le carvedilol. Chaque comprimé contient 6,25 mg de carvedilol.

**6.2. Les autres composants sont :** cellulose microcristalline, stéarate de magnésium (origine végétale), silice colloïdale anhydre. **Conditions de délivrance**  
Médicament soumis à prescription médicale.

**Aspects de Carvedil-Denk 6.25 et contenu de l'emballage extérieur**  
Carvedil-Denk 6.25 est un comprimé rond et blanc/chaire avec une barre de scabellité centrale. Carvedil-Denk 6.25 est fourni dans des plaquettes en aluminium/aluminium. Présentation : 30 comprimés

**Très rare (moins de 1 patient sur 10 000)**  
• pyrexie  
• baisse du nombre des globules blancs  
• réactions d'hypersensibilité (allergie)  
• élévation des enzymes hépatiques dans le sang  
• frictions indolores (incontinence) chez la femme, réversible à l'arrêt du traitement

**Fabricant du bulk, conditionnement, libération des lots**  
Artisan Pharma GmbH & Co. KG  
Wendlandstr. 1  
29439 Lichow  
Allemagne

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 08/2020.**

**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché**  
DENK PHARMA GmbH & Co. KG  
Prinzregentenstr. 79  
81675 München  
Allemagne

**Fabricant du bulk, conditionnement, libération des lots**  
Artisan Pharma GmbH & Co. KG  
Wendlandstr. 1  
29439 Lichow  
Allemagne

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 08/2020.**

**Denk Pharma**

**Carvedil-Denk 6.25**  
Comprimé - via oral  
Bloquenteur bêta  
Substance active : carvedilol

**Foilettio informativo: Informação para o doente**

**Leia atentamente este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.**  
- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o releer.  
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhe prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Co. Vers. 03/2020.

**O que contém este folheto:**  
1. O que é Carvedil-Denk 6.25 e para que é utilizado  
2. O que precisa de saber antes de tomar Carvedil-Denk 6.25  
3. Como tomar Carvedil-Denk 6.25  
4. Efeitos secundários possíveis  
5. Como conservar Carvedil-Denk 6.25  
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

**1. O que é Carvedil-Denk 6.25 e para que é utilizado**  
Carvedil-Denk 6.25 pertence ao grupo de medicamentos chamados bloqueadores beta (medicamentos para o tratamento da tensão arterial alta e frequência cardíaca elevada).

Carvedil-Denk 6.25 é utilizado na:  
• insuficiência cardíaca crónica estável de todos os graus de gravidade, de origem isquémica ou não isquémica (dependente ou independente de problemas circulatorios). Pode ser usado adicionalmente ao tratamento com diuréticos, inibidores da ECA e digitálicos, conforme necessário (medicamentos com efeitos cardiovasculares).

Os doentes com insuficiência cardíaca deverão estar clinicamente estáveis numa terapêutica padrão para insuficiência cardíaca (p. ex., diuréticos, digitálicos, inibidores da ECA) durante aproximadamente 4 semanas, antes de iniciarem o tratamento com Carvedil-Denk 6.25.

**2. O que precisa de saber antes de tomar Carvedil-Denk 6.25**  
Não tome Carvedil-Denk 6.25 se tem alguma ou carvedilol ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

• se sofre de insuficiência grave da função cardíaca (choque cardiogénico)  
• se sofre uma embolia pulmonar aguda  
• se tem uma forma pouco frequente de aperto no peito, conhecida como angina de Prinzmetal, causada por espasmos dos vasos coronários

• se tem um abastecimento pronunciado da tensão arterial (tensão arterial sistólica inferior a 85 mmHg)  
• se tem uma frequência cardíaca significativamente lenta (inferior a 50 batimentos por minuto)

• se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Co. Vers. 03/2020.

**O que contém este folheto:**  
1. O que é Carvedil-Denk 6.25 e para que é utilizado  
2. O que precisa de saber antes de tomar Carvedil-Denk 6.25  
3. Como tomar Carvedil-Denk 6.25  
4. Efeitos secundários possíveis  
5. Como conservar Carvedil-Denk 6.25  
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

**1. O que é Carvedil-Denk 6.25 e para que é utilizado**  
Carvedil-Denk 6.25 pertence ao grupo de medicamentos chamados bloqueadores beta (medicamentos para o tratamento da tensão arterial alta e frequência cardíaca elevada).

Carvedil-Denk 6.25 é utilizado na:  
• insuficiência cardíaca crónica estável de todos os graus de gravidade, de origem isquémica ou não isquémica (dependente ou independente de problemas circulatorios). Pode ser usado adicionalmente ao tratamento com diuréticos, inibidores da ECA e digitálicos, conforme necessário (medicamentos com efeitos cardiovasculares).

• se tem tensão arterial baixa ao levantar ou sentar, a qual pode causar tonturas ou desmaio (hipotensão ortostática)  
• se tem doença cardíaca inflamatória aguda  
• se tem alterações hemodinâmicas, activas nas válvulas da coração no tracto de saída ventricular  
• se tem anomalias da circulação arterial periférica em fase terminal

• se está em tratamento concomitante com antagonistas dos receptores  $\alpha_1$  ou com agonistas dos receptores  $\alpha_2$

**Informe o seu médico se actualmente está a ser afectado ou se já foi afectado por qualquer uma das seguintes circunstâncias ou doenças:**  
• insuficiência cardíaca crónica  
• insuficiência renal

• ataque cardíaco recente e consequente insuficiência cardíaca  
• diabetes - a sua medicação poderá ter que ser adaptada e os sintomas de um nível demasiado baixo de glicose poderão ser dismimuídos

• síndrome de Raynaud (dores nos dedos das mãos ou dos pés, que primeiro adquirem uma cor azulada, depois esbranquiçada e por fim avermelhada)  
• funcionamento excessivo da tiróide (hipertiroidismo ou tironotoxicidade)

• imediatamente antes de anestesia ou de grande cirurgia  
• bloqueio cardíaco (grau I ou grau II)  
• reacções graves de hipersensibilidade (alergia) no passado ou se estiver a receber terapia de dessensibilização contra determinados agentes alérgicos

• se estiver a tomar medicamentos para a tensão arterial elevada (tensão arterial sistólica inferior a 85 mmHg)  
• se tem uma frequência cardíaca significativamente lenta (inferior a 50 batimentos por minuto)

• se sofre de insuficiência cardíaca decorente de uma doença respiratória (por pulmonal)  
• se tem uma doença hepática grave  
• se tem hipercalemia do sangue (anómia metabólica)

• se está a fazer tratamento simultâneo com inibidores da MAO, excepto inibidores da MAO-B  
• se está a receber tratamento por perfusão com verapamil, dilzium ou outros medicamentos antiarrítmicos

• se está a tomar Carvedil-Denk 6.25 juntamente com outros medicamentos antiarrítmicos

**Advertências e precauções**  
Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Carvedil-Denk 6.25.

**Carvedil-Denk não deve ser utilizado**  
• se tem tensão arterial elevada intolável ou devido a uma causa orgânica (hipertensão secundária)  
• se tem um defeito da condução cardíaca

**Outros medicamentos e Carvedil-Denk**  
Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente ou se vier a tomar outros medicamentos.

**Tenha especial cuidado a informar o seu médico se estiver a utilizar algum dos seguintes medicamentos:**  
• digoxina ou digitálicos (utilizados para tratar uma condição de batido)

• outros medicamentos para tratar a tensão arterial elevada  
• medicamentos para o tratamento de doenças mentais ou do foro psiquiátrico (fenotiazinas), depressão (antidepressivos tricíclicos, inibidores da monoamina oxidase (MAO), fluoxetina, epilipia (barbitúrico) ou medicamentos para dilatar os vasos

• domnamina, reserpina, guanfacina, metildopa, guanfacina (medicamentos utilizados em doenças/tratamentos muito raras)  
• ciclosporina (utilizada para suprimir o sistema imunitário do organismo)

• amiodonina, verapamil, dilzium ou outros medicamentos para controlo do ritmo cardíaco,  
• midodrina, fexofenadina, mifepristona e bloqueadores dos canais de cálcio semelhantes (utilizados para a tensão arterial elevada),  
• analgésicos anti-inflamatórios não-esteróides (chamados AINE)

• funcionamento excessivo da tiróide (hipertiroidismo ou tironotoxicidade)  
• medicamentos com efeito broncodilatador

**Informe o seu médico de que está a tomar Carvedil-Denk, caso precise de ser submetido a anestesia ou cirurgia.**

**Carvedil-Denk com álcool, bebidas e álcool**  
Carvedil-Denk pode aumentar os efeitos do álcool. Não deverá consumir bebidas alcoólicas durante a utilização de Carvedil-Denk.

**Gravidez e amamentação**  
Se estiver grávida ou a amamentar, pense estar grávida ou planeie engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

**Gravidez**  
Como não existe experiência adequada, Carvedil-Denk não deve ser tomado durante a gravidez, a menos que o médico assistente o considere essencial.

**Amamentação**  
O tratamento com bloqueadores beta deve ser interrompido 72 horas antes da data prevista do parto. Se não for interrompido, o medicamento tem de ser monitorizado nas primeiras 48-72 horas de vida.

**Amamentação**  
Como se desconhece se Carvedil-Denk passa para o leite materno, as mulheres que estão a amamentar não devem utilizar Carvedil-Denk.

**Condução de veículos e operação de máquinas**  
Podem ocorrer reacções que afectam a capacidade de conduzir, operar máquinas ou trabalhar sem apoio físico. Tais reacções variam de pouca para pessoa (p. ex., tonturas e fadiga) e ocorrem sobretudo no início do tratamento, quando do aumento da dose ou mudança de medicamento e quando se consome álcool.

**3. Como tomar Carvedil-Denk 6.25**  
Tome este medicamento exactamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

**Instruções para dividir o comprimido**  
Os comprimidos de Carvedil-Denk 6.25 podem ser divididos em metades iguais.

Coloque o comprimido sobre uma superfície plana e firme com a ranhura virada para baixo. Prima uniformemente o centro do comprimido com o dedo até que ele se parta em duas metades.



Existem comprimidos com composição adequada para dosagens mais altas.

**Mode d'administration**  
Tome os comprimidos inteiros com uma quantidade de líquido suficiente. Recomenda-se que Carvedil-Denk 6.25 seja tomado juntamente com as refeições. Toma forma, a substância activa é absorvida mais lentamente, sendo, assim, reduzido o risco de tonturas quando se levanta de repente (efeitos ortostáticos).

**Salvo indicação em contrário pelo seu médico, a dose habitual é:**

Insuficiência cardíaca crónica estável	Dose diária de carvedilol
Dose inicial	Nos primeiros 14 dias: • 3,125 mg de manhã e 3,125 mg à noite
Dose normal	Se a dose inicial for tolerada, deve ser aumentada nas seguintes etapas, em intervalos de pelo menos 2 semanas: • 6,25 mg de manhã e 6,25 mg à noite, seguidos de • 12,5 mg de manhã e 12,5 mg à noite. A dose-alvo deve ser a dose mais alta tolerada.
Dose máxima	• 25 mg de manhã e 25 mg à noite.

A dose pode ser aumentada para um máximo de 2 x 50 mg de carvedilol por dia, apenas em doentes com insuficiência cardíaca crónica estável ligada a moderada, com um peso superior a 85 kg e sob vigilância rigorosa.

A dose de Carvedil-Denk 6.25 não deve ser aumentada se o estado clínico for estável e satisfatório, isto significa que não existem sintomas de agravamento da insuficiência cardíaca ou de efeitos secundários clinicamente relevantes (p. ex., deslida da tensão arterial, tonturas).

Antes de cada aumento de dose o seu médico irá examinar a (por exemplo) em relação à função renal, peso corporal, tensão arterial, frequência e ritmo cardíaco) e, em particular, em relação aos sintomas acima descritos.

O agravamento da insuficiência cardíaca ou dos efeitos secundários devidos a Carvedil-Denk 6.25 é frequentemente temporário. Este agravamento pode resultar numa redução temporária da dose de Carvedil-Denk 6.25 ou, se necessário, na sua descontinuação.

A dose de manutenção deve ser determinada individualmente, para cada doente, sob rigorosa supervisão médica. O tratamento a longo prazo deve ser feito com a dose mais elevada tolerada.

Se o tratamento com Carvedil-Denk 6.25 for interrompido durante mais de 2 semanas, deve ser re iniciado com uma dose mais baixa. Se o tratamento com Carvedil-Denk 6.25 for interrompido durante mais de 2 semanas, deve ser re iniciado com a dose inicial. Em ambos os casos, a dose deve ser aumentada lentamente (ver tabela acima).

**Posologia em doentes com insuficiência cardíaca crónica e insuficiência renal**  
A dose deve ser determinada individualmente para cada doente. Com base nas propriedades farmacocinéticas do carvedilol na insuficiência cardíaca crónica, não são necessários ajustes de dose.

**Duração do tratamento**  
O seu médico decidirá qual será a duração do tratamento. O tratamento com Carvedil-Denk 6.25 é geralmente um tratamento prolongado, não devendo ser interrompido de repente. O tratamento deve ser retirado lento e gradualmente, ao longo de 1-2 semanas.

Para evitar um agravamento da angina de peito pode em simultâneo com a descontinuação da terapêutica com Carvedil-Denk 6.25, iniciar-se uma terapêutica antianginal de substituição.

**Se tomar mais Carvedil-Denk 6.25 do que deveria**  
Uma sobredosagem pode causar uma decisão significativa da tensão arterial, batimentos cardíacos lentos, insuficiência cardíaca, choque cardiogénico e convulsões generalizadas. Adicionalmente podem ocorrer dificuldades respiratórias, bradicardia, vômitos, perda da consciência e paragem generalizadas.

Se tiver tomado mais Carvedil-Denk 6.25 do que deveria, informe o seu médico. Ele irá decidir, de acordo com a gravidade da sobredosagem, quais as medidas necessárias.

**Caso se tenha esquecido de tomar Carvedil-Denk 6.25**  
Basta que tome a dose seguinte à hora habitual. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

**Sa para de tomar Carvedil-Denk 6.25**  
A dose de Carvedil-Denk 6.25 não deve ser alterada sem aconselhamento do seu médico. Também não se deve interromper o tratamento sem instrução do seu médico. O tratamento com Carvedil-Denk 6.25 não deve ser interrompido de forma súbita. Se necessário, o seu médico reduzirá lentamente o seu tratamento.

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

**4. Efeitos secundários possíveis**  
Como com todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todos os doentes.

Com excepção de tonturas, anomalias da visão e uma frequência cardíaca lenta (bradicardia), a frequência dos efeitos secundários não depende da dose.

O risco da maioria dos efeitos secundários associados ao carvedilol é semelhante em todos os indicações. Descrevem-se abaixo os efeitos secundários "Descrição de efeitos secundários seleccionados".

**Efeitos secundários**  
Muito frequentes (mais do que 1 em cada 10 doentes)  
• tonturas, dores de cabeça, insuficiência cardíaca, tensão arterial baixa, fraqueza (asténia)

Frequentes (1 a 10 em cada 100 doentes)  
• bronquite, pneumonite, infeções das vias respiratórias superiores, infecções das vias urinárias

• anémia (diminuição do número de glóbulos vermelhos)  
• aumento de peso, aumento do nível de colesterol no sangue, aumento ou diminuição do nível de glicose no sangue (em diabéticos)

• depressão, humor depressivo  
• perda de consciência de curta duração (síncope)  
• transtornos visuais, diminuição do fluxo lacrimal (olhos secos), irritações oculares

• batida cardíaca mais lenta, edema (inchaço do corpo ou de partes do corpo), retenção de líquidos, sobrecarga de líquidos no corpo, tensão arterial baixa ao levantar ou sentar (hipotensão ortostática), tensão arterial elevada

• problemas respiratórios, edema pulmonar (líquido nos pulmões) ou problemas respiratórios em doentes com tendência para uma constrição espasmódica das vias respiratórias

• náuseas, vômitos, diarreia, perturbações digestivas, dores de estômago  
• dores (p. ex., nos braços e nos pernas)  
• distúrbio renal, insuficiência renal, dificuldade em urinar e dores generalizadas

**5. Conteúdo da embalagem e outras informações**  
**Qual a composição de Carvedil-Denk 6.25**  
A substância activa é o carvedilol. Cada comprimido contém 6,25 mg de carvedilol.

**Qual o aspecto de Carvedil-Denk 6.25 e conteúdo da embalagem**  
Carvedil-Denk 6.25 são comprimidos redondos, esbranquiçados com uma ranhura no meio.

Carvedil-Denk 6.25 está disponível em blisters de alumínio/alumínio. Apresentação: 30 comprimidos.

**Thular da Autorização de Introdução no Mercado**  
DENK PHARMA GmbH & Co. KG  
Prinzregentenstr. 79  
81675 München  
Alemanha

**Fabricante de lote, acondicionamento e libertação de lote**  
Artisan Pharma GmbH & Co. KG  
Wendlandstr. 1  
29439 Lichow  
Alemanha

**Este folheto foi revisto pela última vez em 08/2020.**

