

# LOSARTAN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA 50/12,5 Comprimidos Recubiertos

**Eurofarma Chile S.A.**

## ***FÓRMULA FARMACÉUTICA Y COMPOSICIÓN.***

<b>Cada comprimido de liberación prolongada contiene:</b>	
Losartan Potásico	50,0 mg
Hidroclorotiazida	12,5 mg
Excipientes: Los aprobados en registro	

## ***INDICACIONES TERAPÉUTICAS.***

### **Antihipertensivo**

### **ACCIÓN DEL MEDICAMENTO**

Losartan + Hidroclorotiazida es un fármaco que reduce la presión arterial

### **INDICACIONES**

Tratamiento de la hipertensión leve o moderada, esencial o de origen renal. Reducción del accidente cerebro vascular en pacientes con hipertensión e hipertrofia ventricular izquierda.

## ***CONTRAINDICACIONES Y PRECAUCIONES.***

***Si su médico no ha dispuesto otra cosa, Ud. No debe usar este medicamento en los siguientes casos:***

Este medicamento está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad conocida a Losartan Potásico, y/o Hidroclorotiazida u otros componentes de la formulación. Dígame a su médico si está tomando suplementos de potasio, medicamentos ahorradores de potasio o sustitutos de la sal que contengan potasio.

Está contraindicado en pacientes con anuria; pacientes hipersensibles a otros fármacos derivados de las sulfamidas; pacientes con afectación renal grave (aclaramiento de creatinina  $\leq 30$  mL/min) o con trastornos hepáticos graves;

**ESTE MEDICAMENTO CONTIENE LACTOSA, PRECAUCIÓN EN PACIENTES INTOLERANTES A LA LACTOSA.**

**INFORME A SU MÉDICO DE CUALQUIER MEDICAMENTO QUE ESTÉ USANDO ANTES DEL COMIENZO O DURANTE EL TRATAMIENTO.**

### **RIESGOS DE AUTOMEDICACIÓN**

No tome medicamentos sin el conocimiento de su médico, puede ser peligroso para su salud

### ***PRECAUCIONES O RESTRICCIONES DE USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA.***

No debe utilizarse durante el embarazo y la lactancia. Pacientes de sexo femenino en edad fértil deben ser advertidas de que la exposición a fármacos que actúan sobre el sistema renina-angiotensina durante el segundo y tercer trimestre del embarazo puede causar lesiones e incluso la muerte del feto en desarrollo. Cuando se confirma el embarazo el tratamiento con Losartan Potásico + Hidroclorotiazida se debe suspender lo más pronto posible.

**INFORME A SU MÉDICO SI QUEDA EMBARAZADA DURANTE EL TRATAMIENTO O DESPUÉS DEL TÉRMINO. INFORME A SU MÉDICO SI ESTÁ AMAMANTANDO.**

### ***ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES***

- **USO PEDIÁTRICO:** No se ha establecido la eficacia y seguridad del uso en niños.
- **USO GERIÁTRICO:** Puede ser usada por personas mayores, por sobre los 65 años, sin ser necesario ajustar la dosis inicial con la condición de que se sigan las precauciones descritas.
- **EFFECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCIR O UTILIZAR MAQUINAS:** Debe tenerse en cuenta que durante el tratamiento antihipertensivo pueden aparecer ocasionalmente mareos o somnolencia, en particular al inicio del tratamiento o cuando se aumente la dosis. Asegúrese de saber cómo reacciona al medicamento antes de manejar, usar maquinaria o hacer otras actividades que requieran que esté alerta y con la mente despejada.

### **- PRECAUCIONES ESPECIALES**

#### **Cuidados del tratamiento**

- Antes de usar observe el aspecto del medicamento.
- Siga los consejos de su médico, respetando siempre los horarios, la dosis y duración del tratamiento.
- Este medicamento no debe ser masticado ni triturado.
- No use el medicamento después de su fecha de vencimiento.

## **Interrupción del tratamiento**

Solo su médico puede evaluar la eficacia de la terapia. La interrupción del tratamiento puede provocar la imposibilidad de obtener los resultados esperados.

- No interrumpa el tratamiento sin consentimiento de su médico.
- Todo medicamento debe ser mantenido fuera del alcance de los niños.
- No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.
- No repita el tratamiento sin indicación médica.
- No recomiende este medicamento a otra persona

## ***EFECTOS ADVERSOS (no deseados).***

*Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos pueden requerir atención médica. Consulte inmediatamente al médico si presenta alguna reacción extraña, importante o molesta.*

En general el tratamiento con Losartan + Hidroclorotiazida es bien tolerado. En la mayoría de los casos, las reacciones adversas fueron leves y de carácter transitorio.

## **INFORME A SU MÉDICO SI APARECEN REACCIONES ADVERSAS.**

## ***INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.***

### **INTERACCIONES (Uso concomitante con otras sustancias)**

*El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este fármaco.*

No se conocen interacciones de este medicamento con alimentos y alcohol. Sin embargo, se recomienda no beber bebidas alcohólicas durante el tratamiento.

### **PRESENCIA DE OTRAS ENFERMEDADES**

*El efecto de un medicamento puede modificarse por la presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos severo.*

Usted debe comunicar a su médico si padece alguna enfermedad, especialmente al hígado o riñón.

## ***DOSIS Y VIAS DE ADMINISTRACIÓN.***

***El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es:***

La dosis inicial habitual y dosis de mantenimiento de Losartan + Hidroclorotiazida es un comprimido de 50/12,5 mg (Losartan 50 mg / Hidroclorotiazida 12,5 mg) una vez al día. Para los pacientes que no responden adecuadamente al tratamiento con Losartan + Hidroclorotiazida 50/12,5 mg, la dosis puede ser aumentada a 1 comprimido de 100/25 (Losartan 100 mg /Hidroclorotiazida 25 mg) una vez al día o dos tabletas de Losartan Potásico + Hidroclorotiazida 50/12,5 mg una vez al día.

La dosis máxima es de un comprimido de Losartan + Hidroclorotiazida 100/25 mg una vez al día ó 2 comprimidos de 50/12,5 mg una vez al día. En general, se llega a controlar el efecto antihipertensivo tres semanas después de iniciar el tratamiento.

No se debe iniciar el tratamiento con Losartan + Hidroclorotiazida en pacientes con depleción del volumen intravascular (es decir, los pacientes tratados con altas dosis de diuréticos).

Losartan + Hidroclorotiazida no se recomienda para los pacientes con insuficiencia renal grave (clearance de creatinina  $\leq$  30mL/min) o para los pacientes con insuficiencia hepática. No es necesario ajustar la dosis inicial para los pacientes de edad avanzada. Losartan + Hidroclorotiazida se puede administrar con otros agentes antihipertensivos. Losartan + Hidroclorotiazida puede tomarse con o sin alimentos.

### **Consejo de Administración**

Si se le pasa una dosis de este medicamento, tómela lo antes posible. Sin embargo, si es casi hora para su próxima dosis, deje pasar la dosis olvidada y vuelva a su horario regular de dosificación. No use doble cantidad

### **SOBREDOSIS**

No hay información disponible sobre el tratamiento de la sobredosis con Losartan + Hidroclorotiazida. El tratamiento es sintomático y de apoyo. El tratamiento con Losartan + Hidroclorotiazida debe suspenderse y el paciente debe ser observado cuidadosamente. Las medidas sugeridas incluyen inducir el vómito si la ingestión es reciente y corrección de la deshidratación, desequilibrio electrolítico, el coma hepático e hipotensión por medio de procedimientos de rutina.

En caso de sospechar de una sobredosis acudir al centro asistencial más próximo, llevando el envase del medicamento.

### **CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO.**

Mantenga fuera del alcance de los niños. Conservar en su envase original a temperatura ambiente (entre 15°C y 30°C). Proteger de la luz y humedad.

***PRESENTACIÓN.***

Estuche con X Comprimidos Recubiertos 50/12,5 de Losartán + Hidroclorotiazida.