

OxAR® D

OxAR® D FORTE

CLASE FARMACOLÓGICA.

Olmesartán medoxomilo y diuréticos. Código ATC: C09DA08

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido ranurado recubierto contiene:

	OxAR®D	OxAR®D FORTE
Olmesartán medoxomil	20 mg	40 mg
Hidroclorotiazida	12,5 mg	12,5 mg
Excipientes c.s.		



FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antihipertensivo. Antagonista de los receptores de Angiotensina II (ARA II). Diurético.

INDICACIONES.

OxAR®D y OxAR®D FORTE son la combinación de un antagonista de los receptores de la angiotensina II y un diurético tiazídico. Esta combinación tiene un efecto antihipertensivo aditivo, disminuyendo la presión arterial en mayor grado que cada componente por separado.

POSOLÓGIA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología media se aconseja la toma de un 1 comprimido de OxAR®D o de OxAR®D FORTE cada 24 horas a la misma hora cada día con o sin alimentos.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Pueden presentarse reacciones alérgicas como erupción cutánea, picazón o urticaria, edema facial, problemas respiratorios, cambios en la visión, orina de color amarillo oscuro, diarrea, dolor en los ojos, palpitaciones o dolor en el pecho, aturdimiento o desmayos, calambres musculares, tos seca persistente, enrojecimiento, formación de ampollas, inclusive dentro de la boca, descamación o distensión de la piel, dolor de estómago, dificultad para orinar o cambios en el volumen de orina, sangrado o magulladuras inusuales, vómitos, pérdida de peso, artritis gotosa, color amarillento de ojos o piel, disminución de la libido, dolor de cabeza, náuseas. Informar a su médico si los efectos secundarios persisten.

SOBREDOSIS.

La sobredosis con olmesartán provoca hipotensión y taquicardia, también podría producir bradicardia. La sobredosis con hidroclorotiazida se asocia a depleción de electrolitos (hipopotasemia, hipocloremia) y deshidratación debido a la diuresis excesiva. Los signos y síntomas más comunes de la sobredosis son náuseas y somnolencia. La hipopotasemia puede dar lugar a espasmos musculares y/o arritmias cardíacas acentuadas, asociadas con el uso concomitante de glucósidos digitálicos o ciertos medicamentos antiarrítmicos.

CONTRAINDICACIONES.

Contraindicado en insuficiencia hepática (I.H.) grave, así como colestasis u obstrucción biliar. Precaución en I.H. leve; en I.H. moderada la dosis máxima 20 mg/12,5 mg una vez al día. Control de la presión arterial y función renal en pacientes con I.H. Contraindicado en insuficiencia renal (I.R.) grave. En I.R. leve a moderada dosis máxima 20 mg/12,5 mg al día. Control de niveles de K y creatinina en I.R. moderada. Contraindicado en insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina < 30 ml/min). Hipopotasemia refractaria, hipercalemia, hiponatremia e hiperuricemia sintomática. Insuficiencia hepática grave, colestasis y trastornos obstructivos biliares. Hipersensibilidad a los principios activos.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y lactancia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Pueden interactuar con ambos principios activos: barbitúricos, corticosteroides, algunos diuréticos, especialmente triamtereno, espirolactona o amilorida; antidiabéticos, otros antihipertensivos; AINES, sales o suplementos de potasio, relajantes del músculo esquelético, hipolipemiantes. No asociar con medicamentos que pueden elevar los niveles de potasio en sangre, incluidos suplementos de potasio, heparina, laxantes, esteroides, hormona adrenocorticotropa (ACTH), carbenoxolona, penicilina G sódica, litio.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Puede producirse hipotensión sintomática, especialmente tras la primera dosis, en pacientes con depleción de volumen y/o sodio, debido a un tratamiento diurético intenso, restricción de sal en la dieta, diarrea o vómitos. Estas situaciones deben corregirse antes de administrar olmesartán/hidroclorotiazida. Otras situaciones con estimulación del sistema renina - angiotensina - aldosterona: en pacientes cuyo tono vascular y función renal dependan principalmente de la actividad del sistema renina - angiotensina - aldosterona (pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva grave o enfermedad renal subyacente, incluyendo estenosis de la arteria renal), el tratamiento con medicamentos que afectan a este sistema se ha asociado con hipotensión aguda, azoemia, oliguria o en raras ocasiones, insuficiencia renal aguda. Hipertensión renovascular: El riesgo de hipotensión grave y de I.R. es mayor cuando los pacientes con estenosis de la arteria renal bilateral o con estenosis de la arteria renal en caso de un único riñón funcionando, son tratados con medicamentos que afectan al sistema renina - angiotensina - aldosterona. I.R. y trasplante de riñón, en pacientes con I.R. se puede producir azoemia asociada a los diuréticos tiazídicos. I.H. Estenosis valvular aórtica o mitral. Aldosteronismo primario. Efectos metabólicos y endocrinos. Durante el tratamiento con fármacos tiazídicos puede manifestarse diabetes mellitus latente. Los incrementos de los niveles de colesterol y de triglicéridos son efectos adversos asociados al tratamiento con diuréticos tiazídicos. El tratamiento tiazídico puede producir hiperuricemia o precipitar el desarrollo de gota en algunos pacientes. Las tiazidas, incluida hidroclorotiazida, pueden causar un desequilibrio hidroelectrolítico (Incluyendo hipopotasemia, hiponatremia y alcalosis hipoclorémica). Los signos de advertencia de desequilibrio hidroelectrolítico son sequedad de boca, sed, debilidad, letargia, somnolencia, agitación, dolor muscular o calambres, fatiga muscular, hipotensión, oliguria, taquicardia y alteraciones gastrointestinales, como náuseas o vómitos. Las tiazidas incrementan la excreción en orina de magnesio, lo cual puede dar lugar a hipomagnesemia.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Almacenar a temperatura no mayor a 30°C en su envase original. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No contiene gluten. No usar después de la fecha de vencimiento. "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 162636 www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 35 comprimidos.



SCIENCE. LIFE. HOPE.



Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fermoquímica 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 Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras, Operador Económico Autorizado (OEA). 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 bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.

