

XARTAN®-D

XARTAN®-D *Forte*

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido ranurado recubierto contiene:

	XARTAN®-D	XARTAN®-D Forte
Losartán potásico	50 mg	100 mg
Hidroclorotiazida	12,5 mg	25 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.

XARTAN®-D y XARTAN®-D Forte se encuentran indicados en el tratamiento de la hipertensión arterial leve a severa, especialmente en pacientes que no responden adecuadamente a monoterapia o que presentan inicialmente hipertensión arterial severa. Insuficiencia cardíaca.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Posología y duración del tratamiento según criterio médico. Como posología media se aconseja 1 comprimido de XARTAN®-D o de XARTAN®-D Forte cada 24 horas. La ingesta de alimentos conjuntamente con este medicamento no altera su absorción. La administración debe realizarse a la misma hora del día.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Usualmente los efectos secundarios han sido leves y pasajeros por lo que no es necesario suspender el tratamiento. Aproximadamente el 1% de los pacientes puede presentar mareos, sensibilidad cutánea, fatiga, diarrea, dispepsia, hiperkalemia y en menos del 1% se puede presentar exantema, hipotensión ortostática, valores elevados de TGP reversibles al suspender el tratamiento.

SOBREDOSIS.

Las manifestaciones más probables de sobredosis son hipotensión y taquicardia, podría ocurrir bradicardia por estimulación parasimpática.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de este fármaco.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante embarazo y lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

No se ha detectado ninguna interacción de importancia clínica. Los efectos antihipertensivos de losartán pueden ser incrementados por los medicamentos que aumentan la liberación de renina. No administrar simultáneamente con diuréticos ahorradores de potasio. Se ha comunicado toxicidad por litio en

pacientes bajo tratamiento con medicamentos que aumentan la eliminación de sodio.

También se puede producir hipotensión ortostática, por lo que es necesario ajustar las dosis adecuadamente a las necesidades de cada paciente.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Se recomienda administrar con precaución en pacientes con insuficiencia renal o hepática grave, estenosis de la arteria renal o antecedentes de alergia. Iniciar el tratamiento con precaución en pacientes con insuficiencia cardíaca, depleciones de sodio o de volumen intravascular, porque puede producir un cuadro de hipotensión severa.

Administrar con precaución en pacientes con enfermedad cerebro vascular (ECV) o cardiopatía isquémica, en quienes es posible la complicación del cuadro como consecuencia de una hipotensión severa. Es aconsejable controlar periódicamente la kalemia en pacientes geriátricos o con trastornos de la función renal. En pacientes sometidos a cirugía mayor o durante la anestesia con fármacos que producen hipotensión, puede bloquear la acción de la angiotensina II, formada como consecuencia de la liberación compensadora de renina.

El uso de hidroclorotiazida puede generar hiperuricemia o desencadenar un ataque de gota. Puede alterar la tolerancia a la glucosa y exigir un eventual ajuste de la dosis de antidiabéticos. Para reducir la posibilidad de hiperkalemia en los diabéticos (o en riesgo de serlo), establecer el grado de suficiencia renal antes de comenzar el tratamiento.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenaar a temperatura no mayor a 30 °C en su envase original.

Mantener fuera del alcance de los niños. No contiene gluten.

Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento.

“Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas”.

Contactenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web: www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 35 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fermoquímica S.A. 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, 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 la seguridad y salud en el trabajo y el cuidado del medio ambiente.**



8082



07/19