

TELMIX[®]40 TELMIX[®]80

CLASE FARMACOLÓGICA.

Telmisartán. Código ATC: C09CA07

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto de TELMIX[®]40 contiene telmisartán 40 mg, excipientes c.s.

Cada comprimido ranurado recubierto de TELMIX[®]80 contiene telmisartán 80 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antihipertensivo antagonista de los receptores de Angiotensina II.

INDICACIONES.

TELMIX[®] está indicado para el tratamiento de la hipertensión esencial de cualquier grado y en insuficiencia cardíaca.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología media se recomienda 1 comprimido de TELMIX[®]40 o TELMIX[®]80 cada 24 horas.

Como alternativa puede utilizarse TELMIX[®]D y TELMIX[®]D FORTE que están asociados a hidroclorotiazida, habiendo demostrado tener un efecto hipotensor aditivo.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Insuficiencia cardíaca congestiva severa, estenosis de la arteria renal, unilateral o bilateral, o insuficiencia renal. Puede ocurrir hipotensión sintomática en pacientes sometidos a diálisis o a dietas con restricción de sal. Debido a que telmisartán es eliminado principalmente en la bilis, se recomienda precaución en pacientes con insuficiencia hepática. No debe ser administrado en pacientes con colestasis o desórdenes obstructivos biliares.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Sensación de desvanecimiento, hinchazón, náusea, debilidad, dolor de pecho, latidos cardíacos irregulares, aumento rápido de peso.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes. Trastornos obstructivos biliares. Insuficiencia hepática grave.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

Contraindicado durante el embarazo y la lactancia.

SOBREDOSIS.

En caso de sospecha de sobredosis acudir al servicio de urgencia más cercano. De producirse una hipotensión sintomática, debe realizarse tratamiento de apoyo. Telmisartán no se elimina por hemodiálisis.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Telmisartán puede aumentar el efecto hipotensor de otros antihipertensivos. No se han identificado otras interacciones clínicamente significativas. Con digoxina se observó un aumento de cerca del 20% (en un caso aislado 39%) de la concentración mínima de digoxina plasmática, por lo que se recomienda el monitoreo de los niveles séricos de la misma. Se recomienda un cuidadoso monitoreo de los niveles plasmáticos de litio durante el tratamiento.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C y protegido de la humedad en el envase original. Mantener fuera del alcance de los niños.

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

"Consulte 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 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 Fardoquímica 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.

