XARTAN®50 XARTAN®100

CLASE FARMACOLÓGICA.

Losartán. Código ATC: C09CA01

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto de XARTAN®50 contiene 50 mg de losartán potásico, excipientes c.s.

Cada comprimido ranurado recubierto de XARTAN®100 contiene 100 mg de losartán potásico, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antihipertensivo antagonista de los receptores de la angiotensina II.

INDICACIONES.

XARTAN® se encuentra indicado en el tratamiento de la hipertensión arterial de grado leve, moderado y severo, insuficiencia cardíaca. Puede ser utilizado sólo o en combinación con otros agentes antihipertensivos.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja 1 comprimido cada 24 horas de XARTAN®50 o XARTAN®100. La administración debe realizarse a la misma hora del día.

EFECTOS SECUNDARIOS.

XARTAN® es generalmente muy bien tolerado, usualmente los efectos colaterales 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% de los pacientes se pueden 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. En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Pacientes hipersensibles a cualquiera de los componentes de este medicamento.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

No se ha detectado ninguna interacción farmacológica de importancia clínica. Los efectos antihipertensivos de losartán pueden ser incrementados por los medicamentos que aumentan la liberación de renina. No administrar conjuntamente a diuréticos ahorradores de potasio. Se ha comunicado toxicidad por litio en pacientes bajo tratamiento con medicamentos que aumentan la eliminación de sodio.

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, depleción 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 ancianos 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.

En pacientes tratados con tiazidas puede aparecer hiperuricemia o presentarse 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 diabéticos o en riesgo de serlo, establecer el grado de suficiencia renal antes de comenzar 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.

"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 16 2636

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

PRESENTACIÓN.

Estuche x 35 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.



Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica 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, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.





10/21