

TELMIX[®]D TELMIX[®]D FORTE



CLASE FARMACOLÓGICA.

Telmisartán y diuréticos. Código ATC: C09DA07

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido de TELMIX[®]D desarrollado con tecnología DIFFLAYER[®] contiene telmisartán 40 mg, hidroclorotiazida 12,5 mg, excipientes c.s.

Cada comprimido de TELMIX[®]D FORTE desarrollado con tecnología DIFFLAYER[®] contiene telmisartán 80 mg, hidroclorotiazida 12,5 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antihipertensivo antagonista de los receptores de Angiotensina II. Diurético.

PROPIEDADES

La tecnología patentada DIFFLAYER[®] garantiza a través de sus capas diferenciadas la compatibilidad y estabilidad de los dos principios activos en un solo comprimido, dando lugar a una completa absorción y acción terapéutica efectiva.

INDICACIONES.

TELMIX[®]D y TELMIX[®]D FORTE están indicados para el tratamiento de la hipertensión leve a severa. Insuficiencia cardíaca.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología media se aconseja: 1 comprimido de TELMIX[®]D o de TELMIX[®]D FORTE cada 24 horas. La administración debe realizarse a la misma hora con o sin alimentos.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Usualmente los efectos secundarios han sido leves y pasajeros por lo que no es necesario suspender el tratamiento. Ocasionalmente puede presentarse fatiga, sensibilidad cutánea, diarrea, dispepsia, mareos, exantema, hipotensión ortostática, hiperkalemia, valores elevados de TPG 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 los ingredientes activos o a cualquiera de los componentes del fármaco. Anuria, asma bronquial, diabetes mellitus, insuficiencia hepática o enfermedad hepática progresiva, insuficiencia cardíaca congestiva severa, depleción de volumen intravascular o de sodio, lupus eritematoso sistémico, insuficiencia renal y simpatectomía. Colestasis y trastornos biliares obstructivos. Hipocalcemia e hipercalcemia refractarias.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

Contraindicado durante el embarazo y la lactancia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

No se ha detectado ninguna interacción farmacológica de importancia clínica. El efecto antihipertensivo de telmisartán puede ser incrementado por fármacos que aumentan la liberación de renina. No administrar juntamente con diuréticos tiazídicos y ahorradores de potasio. Se ha comunicado toxicidad por litio en pacientes bajo tratamiento con fármacos que aumentan la eliminación de sodio. Telmisartán ha sido empleado concomitantemente con diuréticos tiazídicos, antagonistas de calcio y betabloqueadores sin observarse interacciones adversas clínicamente significativas. Alcohol, barbitúricos y narcóticos.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Insuficiencia cardíaca congestiva severa, estenosis de la arteria renal, unilateral o bilateral, o insuficiencia renal. En pacientes con depleción de volumen o sodio puede ocurrir hipotensión sintomática, sudoración excesiva, diarrea, vómitos. Diálisis. 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.

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 usar después de la fecha de vencimiento. No contiene gluten.

“Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contactémos a través de nuestras líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 35 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.



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.



08/21