

OXAR®20 OXAR®40

CLASE FARMACOLÓGICA.

Olmesartán medoxomil. Código ATC: C09CA08

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido ranurado recubierto contiene:

	OXAR®20	OXAR®40
Olmesartán medoxomil	20 mg	40 mg
Excipientes c.s.		

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antihipertensivo. Antagonista de los receptores de angiotensina II (ARA II).

INDICACIONES.

OXAR®20 y OXAR®40 están indicados para el tratamiento de hipertensión leve y moderada a severa.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología media de orientación se aconseja la toma de un 1 comprimido de OXAR®20 o de OXAR®40 cada 24 horas, a la misma hora cada día, con o sin alimentos.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Puede presentarse mareo, dolor lumbar, bronquitis, inflamación de cara, garganta o lengua, pérdida de peso, dificultad para respirar o tragar, ronquera, aumento de la creatinfosfoquinasa, diarrea, cefalea, hematuria (sangre en la orina), aumento de la glucosa sanguínea, aumento de los triglicéridos en sangre, síntomas de tipo gripal, faringitis, rinitis y sinusitis. Se observaron elevaciones de las enzimas hepáticas y/o de la bilirrubina sérica con muy poca frecuencia.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis acudir al servicio de urgencia más cercano. Hipotensión y taquicardia; también podría producir bradicardia.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad al principio activo. Obstrucción biliar u colestasis. Pacientes menores de 18 años. Insuficiencia renal (I.R.) leve a moderada, insuficiencia hepática (I.H.) moderada, cardiopatía isquémica o enfermedad cerebrovascular.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Puede interactuar con diuréticos, suplementos de potasio, antihipertensivos, antiinflamatorios no esteroideos (AINES, por ejemplo: ácido acetilsalicílico, inhibidores de la COX-2, como celecoxib), litio. Olmesartán también podría interactuar con sustitutos de sal que contengan potasio, suplementos a base de potasio y sustitutos de sal que contengan potasio y heparina.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Precaución en I.H. leve; en I.H. moderada la dosis máxima 20 mg/día. Control de la presión arterial y función renal en pacientes con I.H. Además de I.R. leve a moderada; cardiopatía isquémica o enfermedad cerebrovascular; insuficiencia cardíaca congestiva grave o enfermedad renal; estenosis bilateral de las arterias renales o estenosis de la arteria renal de un único riñón funcionante aumentan el riesgo de hipotensión e I.R. Riesgo de hipotensión sintomática en pacientes con disminución de sodio y/o de volumen. No recomendado en aldosteronismo secundario, ni en I.R. y/o I.H. severas. No utilizar terapia combinada con medicamentos que actúan sobre el sistema renina - angiotensina - aldosterona (IECA, ARA II o aliskireno), excepto que se considere imprescindible. Riesgo de enteropatía tipo esprue, se han notificado casos de diarrea crónica grave con pérdida de peso tras pocos meses o hasta años después de haber iniciado el tratamiento.

En los pacientes con posible disminución del volumen intravascular, insuficiencia renal grave o insuficiencia hepática grave, se debe iniciar el tratamiento bajo una cuidadosa supervisión médica y se debe considerar la posibilidad de utilizar una dosis inicial más baja. Como consecuencia de la inhibición del sistema renina - angiotensina - aldosterona, pueden anticiparse alteraciones de la función renal en individuos susceptibles tratados con este fármaco.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30°C en su 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."

Contactenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al cliente: 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.



05/21