

# COFARETIC®



## CLASE FARMACOLÓGICA.

Hidroclorotiazida, combinaciones. Código ATC: C03AX01

## COMPOSICIÓN.

Cada comprimido ranurado recubierto contiene hidroclorotiazida 50 mg, amilorida clorhidrato 5 mg, excipientes c.s.

## FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

## VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Diurético tiazídico, antihipertensivo, diurético ahorrador de potasio.

## INDICACIONES.

COFARETIC® está indicado para el tratamiento de edemas de origen cardíaco, hipertensión, cirrosis con edema y ascitis. Es un agente combinado diurético con acción antihipertensiva, que evita la excesiva pérdida de potasio, reduciendo la generación de calambres.

## POSOLÓGIA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja:

Hipertensión: ½ a 1 comprimido cada 24 horas.

Edema de origen cardíaco: 1 a 2 comprimidos en 24 horas, con un máximo de 1 comprimido cada 6 horas. Una vez iniciada la diuresis bajar la dosis hasta establecer una terapia de mantenimiento.

Cirrosis hepática con ascitis: 1 comprimido cada 24 horas.

## EFFECTOS SECUNDARIOS.

Con hidroclorotiazida se han informado reacciones anafilácticas, fiebre, angitis necrotizante, glucosuria, hiperuricemia, fotosensibilidad, trastornos hematológicos, trastornos respiratorios, inquietud. Con amilorida se han informado función hepática anormal, sequedad de boca, activación de ulcus péptico previo, trastornos hematológicos, bloqueo cardíaco parcial, palpitaciones, disminución de la libido, tos, tinnitus, poliuria, polaquiuria, espasmo vesical.

## SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

## CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Hipertensión (más de 5,5 mEq/l). Tratamiento con otros agentes ahorradores de potasio o con suplementos de potasio. Deterioro de la función renal.

## EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Hidroclorotiazida puede potenciar la hipertensión ortostática cuando se usa de manera concomitante con alcohol, barbitúricos o narcóticos. Con medicamentos antihipertensivos (agentes orales o insulina) puede ser necesario ajustar la dosificación del antihipertensivo. Con otros antihipertensivos puede existir efecto aditivo. La absorción de hidroclorotiazida disminuye en presencia de resinas de intercambio aniónico. Las dosis únicas de colestiramina o colestipol fijan hidroclorotiazida y reducen su absorción gastrointestinal

hasta 85% y 43% respectivamente. Con corticoesteroides se puede generar hipopotasemia.

Cuando se administra amilorida al mismo tiempo que inhibidores ECA, antagonistas de los receptores de la angiotensina II, ciclosporina o tacrolimus puede aumentar el riesgo de hiperpotasemia. Por lo tanto, si está indicado el uso concomitante, se recomienda hacer controles periódicos de potasio en suero.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Pacientes que recibieron amilorida sola o asociada a otros diuréticos presentaron hiperpotasemia. Insuficiencia renal: Los diuréticos tiazídicos no son eficaces cuando el clearance de creatinina disminuye hasta menos de 30 mL/min. Desequilibrio electrolítico: Verificar la presencia de desequilibrio hidroelectrolítico (hiponatremia, alcalosis hipoclorémica, hipomagnesemia). Hidroclorotiazida puede precipitar la hiperazotemia y tener efectos acumulativos en pacientes con deterioro de la función renal. Hepatopatía: El uso de diuréticos tiazídicos debe ser muy prudente, pues pequeñas alteraciones del equilibrio hidroelectrolítico pueden precipitar un coma hepático. Trastornos metabólicos: En pacientes tratados con diuréticos tiazídicos puede aparecer hiperuricemia o presentarse un ataque de gota. El medicamento puede alterar la tolerancia a la glucosa y exigir un eventual ajuste de la dosis de antidiabéticos. Para reducir la posibilidad de hiperpotasemia en los 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 en el 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.”

Contáctenos a través de nuestras 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](http://www.breskotpharma.com)

## PRESENTACIÓN.

Estuche x 30 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.

**GMP**  
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fermoquímica 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 seguridad y salud en el trabajo.**



09/21

917

