

¿Tenés dudas?

HACÉ UNA CONSULTA ONLINE GRATIS CON UN MÉDICO

 HACER VIDEOLLAMADA

Recibi atención médica calificada e inmediata por videollamada



AUSPICIADO POR


LOSARTAN HLB LOSARTAN POTÁSICO 25 / 50 MG Comprimidos recubiertos

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

FORMULA

Cada comprimido recubierto de 25 mg contiene: Losartán Potásico 25,000 mg.

Excipientes: Lactosa; Celulosa microcristalina; Almidón pregelatinizado; Estearato de magnesio; Hidroxipropilmetilcelulosa; Dióxido de titanio.

Cada comprimido recubierto de 50 mg contiene: Losartán Potásico 50,000 mg.

Excipientes: Lactosa; Almidón de maíz, PVP K30; Celulosa microcristalina; Estearato de magnesio; Polietilenglicol 6000; Dióxido de titanio; Hidroxipropilmetilcelulosa.

ACCION TERAPEUTICA

LOSARTAN es un antagonista de los receptores de la Angiotensina II, con acción terapéutica antihipertensiva y vasodilatadora.

POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION

La dosis debe ser adecuada por el médico a cada paciente en particular. En la mayoría de los pacientes la dosis usual inicial y de mantenimiento es de un comprimido por día (50 mg).

En algunos casos el médico puede indicar dos comprimidos (100 mg) juntos por día.

Estas dosis son suficientes para controlar la presión arterial durante todo el día.

En lo posible, la administración debe realizarse a la misma hora del día, junto con las comidas o alejadas de ellas.

En pacientes deplecionados de sodio o de volumen (pacientes bajo tratamiento con altas dosis de diuréticos o dietas hiposódicas estrictas), en la insuficiencia renal moderada o grave, y en los ancianos (más de 75 años) iniciar el tratamiento con una dosis reducida (25 mg por día).

En el caso de olvidar la toma de una dosis, esta debe ser administrada lo antes posible. En el caso de que falte poco tiempo para tomar la dosis siguiente, debe omitirse la dosis olvidada y reiniciarse el esquema de administración en los horarios establecidos inicialmente.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad reconocida al Losartán. Embarazo y lactancia. Niños.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS EN EL USO

Se recomienda administrar con precaución en pacientes con insuficiencia renal o hepática graves, estenosis de la arteria renal o antecedentes de alergia.

Iniciar con precaución el tratamiento en los pacientes con insuficiencia cardíaca o deplecionados de sodio o de volumen (tratamiento con diuréticos o dietas hiposódicas estrictas, antecedentes recientes de vómitos o diarrea durante periodos prolongados) pues puede producir un cuadro de hipotensión excesiva.

Administrar con precaución a pacientes con enfermedad cerebrovascular o cardiopata isquémica, en quienes es posible el agravamiento del cuadro como consecuencia de una hipotensión excesiva.

Los pacientes deben ser advertidos sobre la necesidad de consultar al médico ante aquellos síntomas que pueden indicar depleción de volumen (mareo, aturdimiento) o que eventualmente la provoquen (transpiración excesiva, deshidratación, diarrea, vómitos).

Es aconsejable controlar periódicamente la kalemia en los pacientes ancianos o con trastornos de la función renal.

En los casos de insuficiencia hepática deberá evaluarse la necesidad de reducir la dosis y en los pacientes sometidos a cirugía mayor o durante la anestesia con drogas que producen hipotensión. Losartán puede bloquear la acción de la Angiotensina II formada como consecuencia de la liberación compensadora de renina. Si ocurriera hipotensión esta puede corregirse mediante la expansión de volumen.

Embarazo: Existe algún riesgo de producción de daño fetal, por lo tanto, el uso de Losartán está contraindicado durante el embarazo. Sólo debería emplearse en esta situación cuando el médico lo considere imprescindible, luego de evaluar estrictamente los riesgos y los beneficios potenciales. En las mujeres de edad fértil, administrar solamente cuando existan muy pocas posibilidades de que queden embarazadas.

Lactancia: Se desconoce si Losartán se excreta en leche materna. Por lo tanto, su uso está contraindicado en mujeres que se encuentren amamantando. Queda a criterio del médico, en caso necesario, administrarlo tras interrumpir la lactancia.

Uso pediátrico: No ha sido demostrada la eficacia y seguridad de Losartán en niños, por lo tanto su uso está contraindicado.

ACCIONES COLATERALES Y SECUNDARIAS

Losartán HLB es generalmente muy bien tolerado pero algunos pacientes pueden experimentar los siguientes efectos:

- En un porcentaje levemente superior al 1% de los pacientes: mareos, hiperkalemia.

- Pocos frecuentes (menos del 1 % de los pacientes): exantema, hipotensión ortostática, valores elevados de TGP, reversibles al suspender el tratamiento.

En el caso de aparición de algunos de estos síntomas debe darse aviso al médico de inmediato.

A diferencia de los inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina, la incidencia de tos seca en los pacientes tratados con Losartán ha sido equiparable a la del placebo.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Los efectos antihipertensivos de Losartán pueden ser incrementados por las drogas que aumentan la liberación de renina. No administrar Losartán conjuntamente con diuréticos ahorradores de potasio.

Se ha comunicado toxicidad por litio en pacientes bajo tratamiento con drogas que aumentan la eliminación de sodio. Losartán ha sido empleado concomitantemente con diuréticos tiazídicos, antagonistas del calcio y beta bloqueantes sin observarse interacciones adversas clínicamente significativas.

SOBREDOSIFICACION

En caso de sobredosis, debe darse aviso al médico de inmediato. No existen antecedentes de sobredosificación con Losartán. No obstante, la manifestación más probable es la hipotensión excesiva, que podrá corregirse colocando al paciente en posición supina con los miembros elevados, y mediante la infusión de solución salina normal. Normalización de la presión arterial y de la frecuencia cardíaca. La hemodiálisis carece de valor para eliminar el Losartán potásico y su metabolito activo.

PRESENTACION

Envases conteniendo 10, 20, 30, 40, 50, 60,100, 500 y 1000 comprimidos recubiertos, siendo las últimas tres presentaciones de uso exclusivamente hospitalario.
Conservar entre 20° y 35°C.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 46561.

HLBPharma Group S.A.

Av.Int. Tomkinson 2054 – (B1642EMU) – San Isidro.
Pcia. de Buenos Aires – Tel.: (011) 4372-8000

Director Técnico: Eduardo D.Rodriguez, Farmacéutico.

