

TEMISAR QUIMFA

Telmisartan

Antihipertensivo

- 20mg. Caja x 30 comp.
- 40 mg. Caja x 30 comp.
- 80 mg. Caja x 30 comp.

ACCION TERAPEUTICA

Antihipertensivo.

MECANISMO DE ACCIÓN Y DATOS FARMACOCINÉTICOS

Es un antagonista específico y selectivo de los receptores de la angiotensina II (AT II), similar al losartán, irbesartán y valsartán, sin afinidad por otros tipos de receptores. No inhibe la renina plasmática ni la enzima convertidora de angiotensina, ni bloquea los canales iónicos. Su absorción digestiva es rápida y se modifica levemente con la ingesta de alimentos. Su efecto antihipertensivo se mantiene durante 24 hs., observándose la máxima respuesta terapéutica a las 4 semanas de iniciar el tratamiento. El Telmisartán se metaboliza en el hígado por conjugación con el glucurónico a un derivado que carece de actividad farmacológica. La mayor parte del fármaco se elimina por la bilis; por ello, los pacientes con patologías obstructivas biliares o insuficiencia hepática grave pueden presentar retardo en su eliminación.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al fármaco. Embarazo. Lactancia. Insuficiencia hepática o renal severas.

POSOLÓGIA

Por vía oral. Temisar®40, una a dos veces al día. Temisar®80, una vez al día. O según mejor indicación médica.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Administrar con precaución en pacientes con estenosis bilateral de la arteria renal, estenosis de la arteria de un riñón funcional único o en aquellos que son tratados con fármacos que afectan el sistema renina-angiotensina-aldosterona, ya que se potenciaría el riesgo de hipotensión arterial e insuficiencia renal. Se recomienda efectuar controles periódicos de los niveles plasmáticos de Potasio y creatinina cuando se administra a pacientes con insuficiencia renal. Debido a que puede presentarse hipotensión arterial, deben tratarse las siguientes alteraciones antes de iniciar el tratamiento: disminución del volumen plasmático o de la natriemia debida a tratamiento diurético intensivo, restricción de sal,

diarrea o vómitos. Administrar con precaución a pacientes con estenosis de la válvula aórtica y mitral, cardiomiopatía obstructiva hipertrófica. Telmisartán debe administrarse con precaución en pacientes con patologías obstructivas biliares o insuficiencia hepática grave, y en caso de vómitos o diarreas, epigastralgia, trastornos cardíacos o hiperaldosteronismo. Al igual que con cualquier otro fármaco antihipertensivo, la disminución excesiva de la presión arterial en pacientes con cardiopatía isquémica puede producir infarto de miocardio o accidente cerebrovascular.

REACCIONES ADVERSAS Y EFECTOS COLATERALES

Cefalea, mareos, fatiga, sinusitis, tos, náuseas y edema periférico. Además, más raramente se observó diarrea, dispepsia, mialgia, precordialgia, infección del tracto urinario, faringitis y dolor abdominal. Muy excepcionalmente pueden presentarse insomnio, artralgias, ansiedad, palpitaciones, calambres y exantema cutáneo.

INTERACCIONES CON ALIMENTOS Y MEDICAMENTOS

El tratamiento simultáneo con otros fármacos que actúan sobre el sistema renina-angiotensina-aldosterona ha sido asociado con hipotensión aguda, hiperozoemia, oliguria y raramente insuficiencia renal. El uso simultáneo de telmisartán con diuréticos ahorradores de Potasio, suplementos de Potasio, sustitutos de la sal a base de Potasio y otros productos medicinales puede producir hiperpotasemia. Asimismo, en caso de coadministración con litio, se aconseja controlar los niveles de litemia.

SOBREDOSIFICACIÓN

Se dispone de datos limitados en relación con la sobredosificación; sin embargo, se sabe que puede presentarse hipotensión arterial, la cual debe corregirse con tratamiento sintomático.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Toxicología del Hospital de EMERGENCIAS MEDICAS Tel.: 220-418 o el 204-800 (int. 011).

RESTRICCIONES DE USO

No existen datos sobre la seguridad y eficacia del telmisartán en niños y adolescentes menores de 18 años, por ello se restringe su uso en estos. Se restringe su administración en pacientes con hiper-

aldosteronismo. Durante el segundo y tercer trimestre del embarazo, los fármacos que actúan directamente sobre el sistema renina-angiotensina pueden provocar lesiones e incluso la muerte del feto en desarrollo, por ello se restringe su uso durante el embarazo.

PRESENTACIONES

Envase conteniendo 30 comprimidos.

Estos medicamentos deben ser usados únicamente por prescripción médica y no podrán repetirse sin nueva indicación del facultativo.

En caso de uso de estos medicamentos sin prescripción médica, la ocurrencia de efectos adversos e indeseables será de exclusiva responsabilidad de quien lo consuma.

Si Ud. es deportista y está sometido a control de doping, no consuma estos productos sin consultar a su médico.

Venta Bajo Receta

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
MANTENER EN LUGAR FRESCO Y SECO.