

CARDIOVASC® 50 mg, CARDIOVASC® 100 mg, CARDIOVASC® H 50/12.5 mg, CARDIOVASC® H 100/12.5 mg, CARDIOVASC® H 100/25 mg

Tabletas

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Estimado paciente,

Lea cuidadosamente todo el prospecto antes de tomar el medicamento ya que contiene datos importantes con respecto a su uso. Si tiene alguna duda, consulte siempre con su médico.

Precaución para el Uso en el Embarazo: Riesgo de Toxicidad Fetal

Si usted está embarazada o supone estarlo, suspenda de inmediato el tratamiento con estos medicamentos y consulte con su médico.

COMPOSICIÓN

CARDIOVASC® 50 mg Cada tableta contiene:

Losartán potásico 50 mg

Excipientes: Celulosa microcristalina ph 102, almidón pregelatinizado, estearato de magnesio, dióxido de silicio coloidal (Cabosil), opadry blanco, *alcohol etílico, *polivinilpirrolidona, *carbowax.

* Se evapora en el proceso de manufactura

CARDIOVASC® 100 mg Cada tableta contiene:

Losartán potásico 100 mg

Excipientes: Celulosa microcristalina ph 200, croscarmelosa sódica, polivinilpirrolidona, lactosa monohidrato, estearato de magnesio, dióxido de silicio coloidal, opadry blanco, alcohol etílico*

* Desaparece en el proceso de manufactura

CARDIOVASC® H 50/12.5 mg Cada tableta contiene:

Losartán potásico 50 mg

Hydroclorotiazida 12,5 mg

Excipientes: Celulosa microcristalina PH 102, almidón pregelatinizado, estearato de magnesio, dióxido de silicio coloidal, opadry blanco, alcohol etílico*

* Desaparece durante el proceso de manufactura

CARDIOVASC® H 100/12.5 mg Cada tableta contiene:

Losartán potásico 100 mg

Hydroclorotiazida 12,5 mg

Excipientes: Celulosa microcristalina Ph 200, almidón pregelatinizado, estearato de magnesio, polivinilpirrolidona, lactosa monohidrato, dióxido de silicio coloidal, opadry amarillo, polivinilpirrolidona, carbomax, alcohol etílico.

CARDIOVASC® H 100/25 mg Cada tableta contiene:

Losartán potásico 100 mg

Hydroclorotiazida 25 mg

Excipientes: Celulosa microcristalina ph 200, almidón pregelatinizado, estearato de magnesio, polivinilpirrolidona, lactosa monohidrato, dióxido de silicio coloidal, opadry blanco, alcohol etílico*

* Desaparece durante el proceso de manufactura

GRUPO TERAPÉUTICO

Antihipertensivo.

DESCRIPCIÓN Y MECANISMO DE ACCIÓN

El losartán es un agente antihipertensivo del grupo de los antagonistas de los receptores AT₁ de la angiotensina II, que actúa bloqueando la acción de la angiotensina II, una hormona con un potente efecto vasoconstrictor.

La hidroclorotiazida es un agente antihipertensivo que estimula la producción de una mayor cantidad de orina por parte de los riñones, lo que disminuye el volumen sanguíneo y por consiguiente la presión arterial.

La combinación del losartán con la hidroclorotiazida produce un efecto antihipertensivo más potente que el producido por el losartán o la hidroclorotiazida usados por separado, lo que es de gran utilidad en el tratamiento de la hipertensión arterial avanzada o que no responde al tratamiento con un solo medicamento.

INDICACIONES

CARDIOVASC® 50 mg y CARDIOVASC® 100 mg están indicados para el tratamiento de las siguientes condiciones:

- Hipertensión arterial, sólo o combinado con otros antihipertensivos.
- Hipertrofia ventricular izquierda en pacientes hipertensos.
- Nefropatía en pacientes con diabetes mellitus tipo 2.

CARDIOVASC® H 50/12.5 mg, CARDIOVASC® H 100/12.5 mg y CARDIOVASC® H 100/25 mg están indicados para el tratamiento de la hipertensión arterial avanzada o que no responde al tratamiento con un solo agente antihipertensivo.

CONTRAINDICACIONES

CARDIOVASC® 50 y CARDIOVASC® 100 no deben ser empleados por mujeres embarazadas ni por pacientes con antecedentes de alergia al losartán. No deben administrarse conjuntamente con aliskiren en pacientes diabéticos.

CARDIOVASC® H 50/12.5 mg, CARDIOVASC® H 100/12.5 mg y CARDIOVASC® H 100/25 mg, además de lo anterior, tampoco puede ser administrado a pacientes con anuria o con antecedentes de alergia a la hidroclorotiazida o a las sulfonamidas.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Informe a su médico acerca de cualquier medicina que usted esté tomando, especialmente aliskiren, diuréticos ahorradores de potasio (p.ej., espironolactona), antihipertensivos inhibidores de la ECA (p.ej., enalapril), antiinflamatorios no esteroideos, suplementos de potasio o litio.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Antes de iniciar el tratamiento, comuníquese a su médico cualquier problema de salud que pueda tener, especialmente si tiene o ha tenido alguna de las siguientes condiciones: insuficiencia cardíaca, estenosis de las arterias renales, antecedentes de enfermedades del riñón o del hígado, hiperkalemia (elevación del potasio sérico) o alergias a medicamentos.

CARDIOVASC® H 50/12.5 mg, CARDIOVASC® H 100/12.5 mg y CARDIOVASC® H 100/25 mg deben ser administrados con precaución a pacientes con diabetes mellitus, hiperuricemia o hiperlipidemia.

Si presenta erupciones en la piel o alguna otra reacción alérgica, suspenda el tratamiento y consulte con su médico.

Consulte a su médico si experimenta dolor abdominal, náuseas, vómitos o diarrea después de tomar el medicamento; su médico decidirá si continuar con el tratamiento. No deje de tomar la medicina por su cuenta sin consultar a su médico.

Embarazo y lactancia: Si usted está embarazada o supone estarlo, suspenda inmediatamente el tratamiento con cualquiera de estos productos.

En el período de lactancia estos medicamentos deben ser administrados sólo bajo estricta supervisión médica.

EFFECTOS ADVERSOS

El losartán, solo o combinado con hidroclorotiazida, suele ser bastante bien tolerado por la mayoría de los pacientes. Los efectos adversos, generalmente leves, no requieren la interrupción del tratamiento. Las molestias más comunes incluyen cansancio, hipoglucemia, dolor de pecho, tos, diarrea, hipotensión, mareos o náuseas. Con rara frecuencia pueden presentarse trastornos gastrointestinales, como angioedema intestinal, que se manifiesta con hinchazón en el intestino, dolor abdominal, náuseas, vómitos y diarrea. Si alguna de estas molestias persiste varios días o empeora, consulte a su médico.

DOSIS

Salvo otra indicación de su médico, las dosis usualmente recomendadas son las siguientes:

CARDIOVASC® 50 mg y CARDIOVASC® 100 mg

- **Hipertensión arterial:** la dosis usual de inicio es de una tableta de **CARDIOVASC® 50 mg** una vez al día, que en caso necesario puede aumentar hasta un máximo de dos tabletas de **CARDIOVASC® 50 mg** o una tableta de **CARDIOVASC® 100 mg** al día.

- **Hipertrofia ventricular izquierda:** la dosis usual de inicio es de una tableta de **CARDIOVASC® 50 mg** una vez al día, aumentándose luego a una tableta de **CARDIOVASC® H 50/12.5 mg** o una tableta de **CARDIOVASC® 100 mg** una vez al día.

- **Neuropatía en pacientes diabéticos tipo 2:** la dosis usual de inicio es de una tableta de **CARDIOVASC® 50 mg** una vez al día, pudiendo aumentarse luego a una tableta de **CARDIOVASC® 100 mg** una vez al día.

CARDIOVASC® H 50/12.5 mg, CARDIOVASC® H 100/12.5 mg y CARDIOVASC® H 100/25 mg.

En pacientes que no responden al tratamiento con losartán solo, se recomienda comenzar la terapia con una tableta de **CARDIOVASC® H 50/12.5 mg** una vez al día. Dependiendo de la respuesta del paciente, la dosis puede aumentarse a intervalos de tres semanas a una tableta de **CARDIOVASC® H 100/12.5 mg**, y luego, de ser necesario, a una tableta de **CARDIOVASC® H 100/25 mg** una vez al día.

No se recomienda administrar más de 100 mg de losartán y 25 mg de hidroclorotiazida al día. El máximo efecto antihipertensivo se logra a las tres semanas de iniciada la terapia.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: ORAL

CONSEJOS DE ADMINISTRACIÓN

Las tabletas de **CARDIOVASC® 50 mg, CARDIOVASC® 100 mg, CARDIOVASC® H 50/12.5 mg, CARDIOVASC® H 100/12.5 mg, CARDIOVASC® H 100/25 mg** pueden tomarse con o sin las comidas. Deben deglutirse sin masticar, con abundante líquido. Tome la dosis indicada por su médico todos los días, a la misma hora. Si olvidó tomar la dosis y no han pasado muchas horas, tómela apenas lo recuerde. Si ya se encuentra cerca de la hora de la siguiente dosis, espere hasta tomar la nueva dosis. No tome dosis dobles.

SOBREDOSIS

No se dispone de abundante información con respecto a la sobredosis con losartán. Los efectos más esperados de una sobredosis serían hipotensión y taquicardia. En caso de sobredosis, acuda al centro de salud más cercano.

ALMACENAMIENTO

Conservar a no más de 30 °C, protegido de la luz y la humedad. Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: ORAL

PRESENTACIONES

CARDIOVASC® 50 mg, caja x 28 y caja x 30 tabletas recubiertas.

CARDIOVASC® 100 mg, caja x 24, caja x 28 y caja x 30 tabletas recubiertas.

CARDIOVASC® H 50/12.5 mg, caja x 28 y caja x 30 tabletas recubiertas.

CARDIOVASC® H 100/12.5 mg, caja x 24, caja x 28 y caja x 30 tabletas recubiertas.

CARDIOVASC® H 100/25 mg, caja x 24, caja x 28 y caja x 30 tabletas recubiertas.

Venta Bajo Receta Médica

Elaborado por

Laboratorios Rocnarf, S.A.

Av. Juan Tanca Marengo Km 5½
Guayaquil - Ecuador

Fecha de última revisión de este Prospecto: Abril de 2025

 **Rocnarf**

www.rocnarf.com

Rev. 04