

## 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.