

Disarval D 5/160/12,5 - 10/160/12,5 - 10/320/25

Amlodipina 5/10 mg
Valsartán 160/320 mg
Hidroclorotiazida 12,5/25 mg



Bialiarda

Expendio bajo receta
Industria Argentina
Comprimidos recubiertos

FORMULA:

Disarval D 5/160/12,5:

Cada comprimido recubierto contiene:

Amlodipina (como amlodipina besilato) 5 mg; Valsartán 160 mg; Hidroclorotiazida 12,50 mg.

Excipientes: celulosa microcristalina, crospovidona, croscarmelosa sódica, dióxido de silicio coloidal, estearato de magnesio, hidroxipropilmetilcelulosa, talco, dióxido de titanio, polietilenglicol, propilenglicol, povidona, óxido férrico pardo, óxido férrico rojo, óxido férrico amarillo, c.s.p. 1 comprimido.

Disarval D 10/160/12,5:

Cada comprimido recubierto contiene:

Amlodipina (como amlodipina besilato) 10 mg; Valsartán 160 mg; hidroclorotiazida 12,50 mg.

Excipientes: celulosa microcristalina, crospovidona, croscarmelosa sódica, dióxido de silicio coloidal, estearato de magnesio, hidroxipropilmetilcelulosa, talco, dióxido de titanio, polietilenglicol, propilenglicol, povidona, óxido férrico amarillo, óxido férrico rojo, óxido férrico pardo, c.s.p. 1 comprimido.

Disarval D 10/320/25:

Cada comprimido recubierto contiene:

Amlodipina (como amlodipina besilato) 10 mg; Valsartán 320 mg; Hidroclorotiazida 25 mg.

Excipientes: celulosa microcristalina, crospovidona, croscarmelosa sódica, dióxido de silicio coloidal, estearato de magnesio, hidroxipropilmetilcelulosa, talco, polietilenglicol 6000, propilenglicol, povidona, dióxido de titanio, óxido férrico amarillo, óxido férrico pardo, óxido férrico rojo, c.s.p. 1 comprimido.

ACCION TERAPEUTICA:

Antihipertensivo. Diurético (Código ATC: C09DX).

INDICACIONES:

Tratamiento de hipertensión arterial en pacientes que no hayan respondido adecuadamente a la monoterapia con valsartán, amlodipina o hidroclorotiazida. Esta asociación fija

no está indicada para el tratamiento inicial de hipertensión.

CARACTERISTICAS FARMACOLOGICAS / PROPIEDADES:

ACCION FARMACOLOGICA

- Amlodipina

Amlodipina es un bloqueante de los canales lentos de calcio del grupo de dihidropiridinas, que inhibe el flujo de iones calcio a través de la membrana celular del músculo liso vascular y cardiaco, con mayor efecto sobre el músculo liso vascular, sin modificar la calcemia.

La acción antihipertensiva de amlodipina es debida a un efecto relajador directo sobre el músculo liso vascular, que causa una reducción en la resistencia vascular periférica.

En los enfermos hipertensos, la administración de amlodipina, en una toma diaria, produce vasodilatación, que resulta en una reducción clínicamente significativa de la presión arterial, tanto en posición supina como erecta, que se mantiene durante 24 horas. Con el uso crónico no se modifican significativamente la frecuencia cardíaca o los niveles de catecolaminas.

La magnitud de la reducción de la presión arterial con amlodipina, se correlaciona con la elevación de la presión arterial pretratamiento. Así, en pacientes con hipertensión moderada, se observó una respuesta 50% superior a la de pacientes con hipertensión leve. Los individuos normotensos no experimentaron cambios clínicamente significativos de la presión sanguínea. Debido al comienzo de acción lento de amlodipina, su administración no se asocia a hipotensión.

Amlodipina exhibe un efecto inotrópico negativo *in vitro*, aunque este efecto no fue evidenciado *in vivo* a dosis terapéuticas.

- Valsartán

Angiotensina II, formada a partir de angiotensina I en una reacción catalizada por la enzima convertidora de angiotensina (ECA), es un potente vasoconstrictor y principal hormona activa del sistema renina-angiotensina-aldosterona.

Angiotensina II se une a los receptores AT₁ existentes en muchos tejidos (como el músculo liso vascular, las glándulas suprarrenales, los riñones y el corazón) e induce varias acciones biológicas importantes, incluyendo: vasoconstricción, estimulación de la síntesis y liberación de aldosterona, estimulación cardíaca y reabsorción de sodio. Se ha identificado un segundo receptor de angiotensina II, el subtipo AT₂, pero no tiene ningún papel conocido en la homeostasis cardiovascular.

Valsartán bloquea el efecto vasoconstrictor y secretor de aldosterona de angiotensina II mediante el bloqueo selectivo de los receptores AT₁. El principal metabolito de valsartán es inactivo a nivel de los receptores AT₁.

El aumento de los niveles plasmáticos de angiotensina II como consecuencia del bloqueo del receptor AT₁, estimula al receptor AT₂ no bloqueado, antagonizando los efectos sobre el receptor AT₁.

A diferencia de algunos antagonistas de angiotensina II, valsartán no exhibe acción agonista parcial alguna sobre los receptores AT₁, y posee una afinidad 20.000 veces mayor por los receptores AT₁ que por los receptores AT₂.

Valsartán no inhibe la ECA, tampoco se une o bloquea otros receptores hormonales o canales iónicos conocidos de importancia en la regulación cardiovascular.

Luego de la administración de valsartán, la inhibición del acoplamiento negativo retrógado de angiotensina II sobre la secreción de renina conduce a un aumento de la actividad de renina plasmática. El aumento de la actividad de renina lleva a un aumento de angiotensina II pero no reduce el efecto hipotensor de valsartán.

La administración de valsartán en pacientes con hipertensión provoca reducción de la presión arterial en posición supina, sentada y de pie sin aumento compensatorio de la frecuencia cardíaca. En la mayoría de los pacientes estudiados, luego de una dosis oral de valsartán, el inicio de la actividad antihipertensiva se observa 2 horas después de la administración, produciéndose la máxima reducción de la presión arterial a las 4-6 horas.

Con las dosis recomendadas, el efecto antihipertensivo se mantiene durante al menos 24 horas.

La discontinuación abrupta del tratamiento con valsartán no se ha asociado con un incremento rápido de la presión arterial.

- Hidroclorotiazida

Hidroclorotiazida es un diurético tiazídico. Las tiazidas afectan el mecanismo tubular renal de reabsorción de electrolitos, incrementando directamente la excreción de sodio y cloruros en cantidades aproximadamente equivalentes. Indirectamente, la acción diurética de hidroclorotiazida reduce el volumen plasmático, con el consecuente incremento en la actividad de renina plasmática, de la secreción de aldosterona y de la pérdida de potasio urinario, con disminución de potasio sérico. La conexión renina-aldosterona es mediada por angiotensina II, por lo tanto la coadministración de un antagonista de los receptores de angiotensina II tiende a revertir la pérdida de potasio asociada con este diurético. Se desconoce el mecanismo del efecto antihipertensivo de las tiazidas.

- Amlodipina + Valsartán + Hidroclorotiazida

Los fármacos que componen el producto reducen la presión sanguínea mediante mecanismos complementarios y actuando cada uno en sitios diferentes.

FARMACOCINETICA

- Amlodipina

Absorción: después de la administración oral de dosis terapéuticas, amlodipina se absorbe bien, alcanzando concentraciones máximas en sangre a las 6-12 horas de la administración. La biodisponibilidad absoluta ha sido estimada entre 64-90%. La absorción de amlodipina no se modifica con la ingesta de alimentos.

Distribución: el volumen de distribución es aproximadamente de 21 l/kg. En pacientes hipertensos aproximadamente el 93% de amlodipina circula unida a proteínas plasmáticas. Después de la administración continuada se alcanzan concentraciones plasmáticas estables a los 7-8 días.

Metabolismo y eliminación: amlodipina se metaboliza ampliamente en el hígado (aproximadamente en un 90%) con producción de metabolitos inactivos, eliminándose por orina hasta un 10% de fármaco inalterado y un 60% de los metabolitos. La eliminación

plasmática es bifásica, con una vida media de eliminación final de 30-50 horas, lo cual permite la administración de amlodipina una vez al día.

- Valsartán

Absorción: luego de la administración oral, la C_{max} se alcanza aproximadamente a las 2-4 horas de la toma. La biodisponibilidad absoluta es de aproximadamente 23%.

Cuando se administra valsartán con los alimentos, el ABC y la C_{max} disminuyen un 48% y 59%, respectivamente, en relación con el tratamiento en ayunas. Estas modificaciones no tienen ninguna relevancia clínica y, por lo tanto, valsartán puede administrarse con o fuera de las comidas.

Distribución: valsartán se liga a proteínas plasmáticas (principalmente albúmina) en un 94-97%. El volumen de distribución en el estado estacionario es de 17 l/kg (luego de la administración i.v.), lo que indica que no se distribuye extensamente dentro de los tejidos.

Metabolismo y eliminación: valsartán presenta una cinética de eliminación multiexponencial (t_{1/2α} <1 hora y t_{1/2β} de aproximadamente 9 horas). Luego de la administración i.v., el clearance plasmático es relativamente lento (alrededor de 2 l/h). El 83% de la dosis absorbida se elimina con las heces y el 13% en la orina, principalmente como droga sin metabolizar. El principal metabolito, 4-hidrovalsartán, representa alrededor de un 9% de la dosis, y es farmacológicamente inactivo. La vida media de eliminación es de 6 horas.

- Hidroclorotiazida

Absorción: la biodisponibilidad absoluta de hidroclorotiazida es del 60-80%. En el rango de dosis terapéuticas, la disponibilidad sistémica de hidroclorotiazida es proporcional a la dosis.

La biodisponibilidad sistémica de hidroclorotiazida disminuye alrededor de un 30% durante la administración concomitante con valsartán.

La C_{max} promedio se alcanza luego de aproximadamente 2 horas. **Distribución:** hidroclorotiazida atraviesa la placenta y se excreta en la leche materna.

Hidroclorotiazida se liga en alrededor de un 40-70% a proteínas plasmáticas, principalmente albúmina. El volumen de distribución aparente es de 4-8 l/kg.

Eliminación: hidroclorotiazida no se metaboliza pero es eliminada rápidamente por los riñones.

Más del 95% de hidroclorotiazida aparece inalterada en orina dentro de las 3-6 horas después de la administración de una dosis oral. Cuando los niveles plasmáticos se han mantenido por al menos 24 horas, se observa que la vida media plasmática varía entre 6 y 15 horas.

- Amlodipina + Valsartán + Hidroclorotiazida

Se ha descrito que luego de la administración de la asociación en adultos sanos, la C_{max} de amlodipina, valsartán e hidroclorotiazida se alcanza a las 6, 3 y 2 horas, respectivamente, y la absorción de los mencionados componentes es igual a la observada cuando son administrados de manera individual. La biodisponibilidad de los componentes no se vio afectada cuando la combinación de los

mismos se administró con comida.

Poblaciones especiales:

Pacientes pediátricos: la farmacocinética no ha sido estudiada en esta población.

Pacientes de edad avanzada: en pacientes de edad avanzada se observa una disminución del clearance de amlodipina con un aumento de la C_{max} , la vida media de eliminación y el ABC.

El ABC de valsartán es aproximadamente un 70% superior y la vida media es aproximadamente un 35% más prolongada que la de adultos jóvenes. Estas diferencias no son consideradas clínicamente significativas.

En pacientes de edad avanzada, el clearance sistémico de hidroclorotiazida se encuentra disminuido en relación con adultos jóvenes.

Género: no se observaron diferencias en la farmacocinética de valsartán debidas al sexo.

Insuficiencia hepática: en pacientes con disfunción hepática se observa una disminución del clearance de amlodipina con un aumento del ABC de aproximadamente 40-60%.

En pacientes con insuficiencia hepática de leve a moderada, el ABC de valsartán es 2 veces superior al observado en voluntarios sanos.

Debido a la presencia de valsartán 160 mg, el producto se encuentra contraindicado en pacientes con insuficiencia hepática.

Insuficiencia renal: no se observó correlación alguna entre la función renal y la disponibilidad sistémica de valsartán o amlodipina en pacientes con insuficiencia renal de diferente severidad.

No se realizaron estudios con valsartán en pacientes con insuficiencia renal severa (clearance de creatinina <10 ml/min). Valsartán no puede ser removido por hemodiálisis.

En pacientes con insuficiencia renal de leve a moderada, la vida media de eliminación de hidroclorotiazida es casi el doble, mientras que en pacientes con insuficiencia renal severa es el triple, en comparación con individuos sanos.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACION:

La dosis recomendada es de 1 mg comprimido diario, preferentemente por la mañana. En función de la respuesta clínica, la dosis diaria puede aumentarse, luego de 2 semanas de tratamiento, hasta un máximo de 10 mg de amlodipina + 320 mg de valsartán + 25 mg de hidroclorotiazida.

El efecto antihipertensivo máximo se alcanza luego de 2 semanas de iniciado el tratamiento con la dosis máxima.

Tratamiento complementario/sustitutivo: Disarval D puede ser utilizado en pacientes que no respondieron adecuadamente al tratamiento combinado con dos antihipertensivos (antagonistas cálcicos, antagonistas de los receptores de angiotensina o diuréticos). Asimismo, pacientes que experimenten reacciones adversas limitantes de la dosis a cualquiera de los componentes, pueden comenzar un tratamiento con Disarval D, considerando reducir la dosis del componente en cuestión.

Disarval D puede ser sustituido por la administración de sus componentes por separado en las dosis tituladas.

Disarval D puede administrarse con otros antihipertensivos.

Poblaciones especiales:

Pacientes de edad avanzada: se debe considerar iniciar el tratamiento con una dosis menor, debido a la mayor exposición a amlodipina en este tipo de pacientes.

Insuficiencia renal: no se requiere un ajuste de dosis en pacientes con insuficiencia renal leve (clearance de creatinina de 60-90 ml/min) o moderada (clearance de creatinina de 30-60 ml/min).

Modo de administración:

Disarval D puede administrarse con o fuera de las comidas. Los comprimidos deben tragarse enteros, con agua, a la misma hora del día.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a amlodipina, valsartán, hidroclorotiazida, cualquiera de los componentes del producto, a derivados de las sulfonamidas o a derivados de dihidropiridina. Segundo y tercer trimestre de embarazo. Lactancia. Insuficiencia hepática, cirrosis biliar o colestasis. Insuficiencia renal severa, anuria y pacientes en diálisis. Hipokalemia refractoria, hiponatremia, hipercalcemia e hiperuricemia sintomática. Hipotensión severa. Shock (incluido shock cardiogénico). Obstrucción en el flujo de salida del ventrículo izquierdo (como miocardiopatía obstructiva hipertrófica y estenosis aórtica severa). Falla cardíaca hemodinámicamente inestable, luego de un infarto agudo de miocardio. Administración conjunta con aliskiren en pacientes diabéticos.

ADVERTENCIAS:

Morbimortalidad fetal y neonatal: el uso de inhibidores del sistema renina-angiotensina-aldosterona durante el segundo y tercer trimestre del embarazo se ha asociado a daño fetal y neonatal, incluyendo hipotensión, malformaciones craneales neonatales, anuria, falla renal reversible e irreversible y muerte. También se ha detectado la aparición de oligohidramnios presumiblemente como resultado de una disminución de la función renal fetal. La presencia de oligohidramnios se ha asociado con contracturas de los miembros fetales, deformación craneofacial y desarrollo hipoplásico de los pulmones. Estas reacciones no aparecen como resultado de la exposición a la droga durante el primer trimestre de embarazo. Si se observa el desarrollo de oligohidramnios el producto debe suspenderse a menos que esta conducta ponga en peligro la vida de la madre. Debe considerarse que los oligohidramnios pueden aparecer recién después que el feto haya sufrido un daño irreversible.

Los niños con antecedentes de exposición intrauterina a antagonistas de angiotensina II deben ser cuidadosamente vigilados frente a la aparición de hipotensión, oliguria e hipercalcemia. Si se produce oliguria o hipotensión, deben controlarse principalmente la tensión arterial y la perfusión renal. Puede ser necesario el empleo de exanguinotransfusión y diálisis peritoneal.

Si bien en ratas tratadas con amlodipina no se han evidenciado efectos teratogénicos o embriotóxicos, el número de muertes intrauterinas aumentó cinco veces y el tamaño de la cría disminuyó

aproximadamente un 50%.

Las tiazidas pueden atravesar la placenta, alcanzando en la vena umbilical concentraciones similares a las del plasma materno. Como otros diuréticos, pueden causar hipoperfusión placentaria. La concentración de hidroclorotiazida en el líquido amniótico es hasta 19 veces mayor que en la vena umbilical. El tratamiento con hidroclorotiazida durante el embarazo entraña el riesgo de ictericia y trombocitopenia fetal o neonatal.

Si la paciente queda embarazada, durante el tratamiento con el producto, el mismo deberá discontinuarse tan rápido como sea posible.

Hipotensión en pacientes deplecionados de volumen y/o sales: se ha observado hipotensión excesiva en 1,7% de los pacientes con hipertensión no complicada tratados con la dosis máxima de amlodipina/valsartán/hidroclorotiazida (10/320/25 mg). Los pacientes con el sistema renina-angiotensina-aldosterona activado, como pacientes deplecionados de volumen y/o sales (como pacientes tratados con diuréticos) pueden presentar un cuadro de hipotensión sintomática. Esta condición debe corregirse antes de comenzar el tratamiento.

Debido a que la vasodilatación inducida por amlodipina es gradual, raramente se ha observado hipotensión aguda durante el tratamiento con amlodipina como monoterapia.

Si ocurriera hipotensión, el paciente debe ser colocado en posición supina y, si fuera necesario, administrar en forma intravenosa solución salina normal. Un cuadro de hipotensión pasajero no es una contraindicación para continuar con el tratamiento, el cual usualmente puede reanudarse sin dificultad inmediatamente después que la presión arterial ha sido estabilizada.

Riesgo de angina y/o infarto de miocardio: se ha observado al comienzo del tratamiento con antagonistas cálcicos o, durante el incremento de la dosis, aumento de la frecuencia y/o, gravedad de la angina o infarto agudo de miocardio, particularmente en pacientes con una enfermedad arterial obstructiva.

Estenosis de la válvula mitral y aórtica: como ocurre con otros vasodilatadores, se recomienda especial cuidado en pacientes con estenosis de la válvula mitral o aórtica. No debe iniciarse el tratamiento en pacientes con estenosis severa de la válvula aórtica o mitral, o con miocardiopatía obstructiva hipertrófica.

Hiperaldosteronismo primario: los pacientes con hiperaldosteronismo primario no deben ser tratados con valsartán, ya que su sistema renina-angiotensina-aldosterona no está activado. Por lo tanto, no se recomienda el uso de Disarval D en esta población. **Lupus eritematoso sistémico:** se ha informado que los diuréticos tiazídicos causan exacerbación o activación de lupus eritematoso sistémico.

Reacciones de hipersensibilidad: las reacciones de hipersensibilidad a hidroclorotiazida pueden ocurrir en pacientes con o sin antecedentes de alergia o asma bronquial.

Se han notificado reacciones de fotosensibilidad con el uso de diuréticos tiazídicos (véase REACCIONES ADVERSAS). Si las reacciones de fotosensibilidad aparecen durante el tratamiento, se recomienda interrumpirlo. Si es necesario reiniciar el tratamien-

to, se deben proteger las zonas expuestas al sol o a los rayos UV artificiales.

En pacientes tratados con valsartán, se han reportado casos de angioedema, incluyendo edema de laringe, glotis, cara, labios, faringe y/o lengua. En caso de presentar angioedema, se debe discontinuar inmediatamente el tratamiento con Disarval D, y éste no debe ser administrado nuevamente.

Miopía aguda y glaucoma de ángulo cerrado secundario: hidroclorotiazida puede causar una reacción idiosincrática consistente en una miopía aguda transitoria y glaucoma de ángulo cerrado. Los síntomas incluyen un inicio agudo de la disminución visual o dolor ocular, que habitualmente ocurren dentro de las horas a semanas de iniciado el tratamiento. Si el glaucoma de ángulo cerrado agudo no es tratado, puede conducir a una disminución permanente de la vista. Por lo tanto, se debe discontinuar Disarval D lo antes posible, y puede requerirse tratamiento médico adicional. Entre los factores de riesgo para desarrollar glaucoma de ángulo cerrado agudo se encuentra: alergia a penicilina o a sulfonamidas.

PRECAUCIONES:

Efectos sobre la capacidad para conducir u operar maquinarias: al igual que con otros antihipertensivos, se recomienda precaución cuando se conducen vehículos o se operan maquinarias.

Trastornos hidroelectrolíticos: en estudios clínicos controlados con amlodipina/valsartán/hidroclorotiazida, la incidencia de hipokalemia (potasio sérico <3,5 mEq/l) en pacientes tratados con la dosis máxima (10/320/25 mg) fue de 10% y, la de hipercalcemia (potasio sérico >5,7 mEq/l) fue de 0,4%.

Hidroclorotiazida puede causar hipokalemia, hiponatremia e hipomagnesemia.

Las drogas que inhiben el sistema renina-angiotensina-aldosterona pueden causar hipercalcemia.

Los pacientes deben ser monitoreados periódicamente en busca de desbalance electrolítico. Si la hipokalemia se acompaña de signos clínicos (como debilidad muscular, paresia o alteraciones en el ECG), se debe discontinuar Disarval D. Se recomienda la corrección de la hipokalemia, hiponatremia o hipomagnesemia previo al tratamiento con tiazidas.

Efectos metabólicos: las tiazidas pueden disminuir la excreción de calcio urinario y causar una elevación leve e intermitente de calcio sérico en ausencia de trastornos conocidos del metabolismo cálcico. Una hipercalcemia marcada puede ser evidencia de hiperparatiroidismo oculto. Las tiazidas deben ser discontinuadas antes de realizar estudios sobre la función paratiroidea. Se deben monitorear los niveles de calcio en pacientes tratados con tiazidas y discontinuarse el tratamiento si se desarrolla hipercalcemia. Disarval D está contraindicado en pacientes con hipercalcemia, y sólo debe ser administrado luego de corregir cualquier hipercalcemia preexistente.

Se puede producir hiperuricemia o una crisis gotosa aguda en ciertos pacientes que reciben tratamiento con tiazidas. Debido a la presencia de hidroclorotiazida, Disarval D está contraindicado en hiperuricemia sintomática.

En pacientes tratados con diuréticos tiazídicos puede ocurrir hiperglucemia y aumentos de los niveles de colesterol y triglicéridos. En pacientes con diabetes puede resultar necesario el ajuste posológico de insulina o los antihipertensivos orales.

Insuficiencia cardíaca y enfermedad de las arterias coronarias/post-infarto de miocardio: debido a los reportes de disminución de la presión arterial observados en pacientes tratados con valsartán como monoterapia, el producto debe usarse con precaución en pacientes con insuficiencia cardíaca o post-infarto de miocardio.

Algunos pacientes con insuficiencia cardíaca tratados con valsartán como monoterapia presentaron incrementos, generalmente menores y pasajeros, de los niveles séricos de urea, creatinina y potasio, oliguria y raramente, falla renal aguda y/o muerte. Estos incrementos son más probables en pacientes con insuficiencia renal preexistente.

La evaluación de los pacientes con insuficiencia cardíaca debe siempre incluir la evaluación de la función renal.

Se recomienda precaución en el tratamiento de pacientes con insuficiencia cardíaca y enfermedad de las arterias coronarias, ya que no existen datos disponibles sobre el uso del producto, principalmente a la dosis máxima.

Embarazo: no existe evidencia del uso de amlodipina/valsartán/hidroclorotiazida durante el embarazo. Teniendo en cuenta los datos de cada componente individual, el uso de Disarval D no está recomendado durante el primer trimestre de embarazo, y está contraindicado durante el segundo y tercero (véase ADVERTENCIAS: Morbimortalidad fetal y neonatal y CONTRAINDICACIONES).

Lactancia: se desconoce si amlodipina o valsartán se excretan en la leche humana. Hidroclorotiazida se excreta en la leche materna y valsartán se excreta en la leche de ratas. Debido a los potenciales efectos adversos en los lactantes, se deberá optar por discontinuar la lactancia o el tratamiento, teniendo en cuenta la importancia que el producto posea para la madre.

Pacientes pediátricos: no se ha demostrado la eficacia y seguridad en este grupo etario.

Pacientes de edad avanzada: dado que no puede descartarse una mayor sensibilidad al producto en algunos pacientes de edad avanzada, se recomienda precaución durante su administración en este grupo etario.

Insuficiencia hepática: véase CONTRAINDICACIONES.

Deterioro de la función renal: como consecuencia de la inhibición del sistema renina-angiotensina-aldosterona y los diuréticos, se han informado alteraciones en la función renal (incluyendo insuficiencia renal).

Los pacientes cuya función renal depende de la actividad del sistema renina-angiotensina-aldosterona como pacientes con estenosis de la arteria renal, enfermedad renal crónica, insuficiencia cardíaca congestiva severa o pacientes deplecionados de volumen, pueden estar en riesgo de desarrollar una insuficiencia renal aguda al utilizar Disarval D. Se recomienda una vigilancia especial de la función renal en estos pacientes durante el tratamiento. Se debe considerar no administrar o, discontinuar la terapia, en pacientes

que desarrollen una disminución clínica significativa de la función renal con disarval D.

Disarval D debe ser usado con precaución en pacientes con estenosis renal unilateral o bilateral, o estenosis en un solo riñón, ya que se ha reportado un aumento de creatinina sérica o de la uremia.

Las tiazidas pueden desencadenar azoemia en enfermedades renales crónicas. En pacientes con deterioro de la función renal, se debe monitorear periódicamente el nivel sérico de electrolitos, creatinina y ácido úrico al administrar Disarval D. Debido a la presencia de hidroclorotiazida, el uso del medicamento está contraindicado en pacientes con anuria, insuficiencia renal severa o en diálisis.

Pacientes con trasplante renal: no existen datos sobre la seguridad del producto en pacientes que han recibido recientemente un trasplante renal.

Interacciones medicamentosas:

- **Amlodipina**

Simvastatina: la administración conjunta con amlodipina, aumenta los niveles plasmáticos de simvastatina. Se aconseja limitar la dosis de simvastatina a 20 mg/día en pacientes tratados con amlodipina.

Inhibidores de CYP3A4: la administración conjunta con inhibidores de CYP3A4 (moderados y fuertes) resulta en un aumento de los niveles plasmáticos de amlodipina. Cuando amlodipina es coadministrada con éstos, se deben monitorear los síntomas de hipotensión y edema, ya que puede ser necesario un ajuste de dosis.

Inductores de CYP3A4: no hay información disponible del efecto de inductores de CYP3A4 sobre amlodipina. Se recomienda monitorear la tensión arterial.

Jugo de pomelo: no se recomienda la administración de amlodipina con jugo de pomelo, ya que puede producir un efecto hipotensor mayor.

Dantrolene (perfusion): se recomienda evitar la administración concomitante de amlodipina con dantrolene en pacientes susceptibles de sufrir hipertermia maligna o con dificultades en el manejo de la misma, debido al riesgo de hiperkalemia.

Digoxina: la administración simultánea de amlodipina y digoxina no modificó las concentraciones séricas ni el aclaramiento renal de digoxina.

Warfarina: la administración concomitante de amlodipina no altera significativamente el efecto de warfarina sobre el tiempo de respuesta a protrombina.

Atorvastatina/ciclosporina: en estudios farmacocinéticos se observó que amlodipina no afectó la farmacocinética de atorvastatina ni ciclosporina.

Cimetidina: la administración simultánea con amlodipina no modificó la farmacocinética de amlodipina.

- **Valsartán:**

No se han detectado interacciones clínicamente significativas en estudios con amlodipina, atenolol, cimetidina, furosemida, glibenclámid, hidroclorotiazida, digoxina e indometacina.

Puesto que valsartán no es metabolizado en forma significativa,

no serían de esperar interacciones medicamentosas clínicamente relevantes debidas a la inducción o a la inhibición de CYP450. Si bien valsartán posee una alta unión a proteínas plasmáticas, no se han detectado interacciones clínicamente significativas en estudios *in vitro* con drogas que presentan una alta unión a proteínas plasmáticas tales como diclofenac, furosemida y warfarina.

Diuréticos, suplementos de potasio, sustitutos de sal conteniendo potasio: como con otros fármacos que antagonizan angiotensina II o sus efectos, el uso concomitante de diuréticos ahorradores de potasio (como espironolactona, triamtereno y amilorida), suplementos de potasio, o sustitutos de sal que contengan potasio puede producir un incremento del potasio sérico y, en pacientes con insuficiencia cardíaca, de creatinina sérica. Se recomienda precaución durante el tratamiento concomitante.

Antiinflamatorios no esteroides, incluyendo inhibidores selectivos de ciclooxigenasa-2 (COX2): en pacientes de edad avanzada, depletados de volumen (incluyendo aquellos en tratamiento con diuréticos), o con compromiso de la función renal, la administración concomitante de AINEs (incluyendo inhibidores selectivos de COX2) con antagonistas de los receptores de angiotensina (incluido valsartán) puede deteriorar la función renal, con probabilidad de producir insuficiencia renal aguda. Estos efectos son, en general, reversibles. Debe monitorearse periódicamente la función renal en pacientes tratados con valsartán y AINEs. El efecto antihipertensivo puede verse disminuido por los AINEs.

Bloqueo dual del sistema renina-angiotensina-aldosterona: el bloqueo dual del sistema renina-angiotensina-aldosterona con antagonistas de los receptores de angiotensina, inhibidores de la ECA o aliskiren se asocia con un aumento del riesgo de hipotensión, hiperkalemia, y cambios en la función renal (incluyendo insuficiencia renal aguda), en comparación con la monoterapia. Se deberá monitorear la tensión arterial, la función renal y los niveles de electrolitos en pacientes bajo tratamiento con Disarval D y otros agentes que afectan el sistema renina-angiotensina-aldosterona. No administrar Disarval D con aliskiren en pacientes con diabetes ni en pacientes con insuficiencia renal.

Litio: a pesar que se carece de información acerca del tratamiento concomitante de valsartán y litio, esta combinación no es recomendada. En caso de ser necesario la administración concomitante, es indispensable un control regular de la litemia.

Rifampicina, ciclosporina y ritonavir: la administración conjunta de valsartán con estos fármacos puede aumentar los niveles plasmáticos de valsartán.

- **Hidroclorotiazida**

Drogas antihipertensivas (antihipertensivos orales e insulina): el tratamiento con tiazidas puede influir en la tolerancia a glucosa, por lo que puede ser necesario un ajuste de dosis del antihipertensivo. **Metformina:** se recomienda precaución durante el tratamiento concomitante con metformina debido al riesgo de acidosis láctica, inducida por una eventual insuficiencia renal funcional asociada al tratamiento con diuréticos.

Litio: las tiazidas disminuyen el clearance renal de litio, y como consecuencia, puede aumentar el riesgo de toxicidad por litio

cuando se administra concomitantemente con hidroclorotiazida. No se recomienda el uso combinado con litio, y en caso de ser necesario, se recomienda realizar un monitoreo de los niveles séricos del mismo.

Antiinflamatorios no esteroides (AINEs): los AINEs pueden reducir el efecto antihipertensivo y natriurético de los diuréticos tiazídicos. Por otra parte, el uso concomitante puede conducir a insuficiencia renal aguda y un aumento de potasio sérico. Se recomienda hidratar al paciente y vigilar la función renal al comienzo del tratamiento. **Carbamazepina:** la administración concomitante de hidroclorotiazida con carbamazepina puede llevar a hiponatremia sintomática. **Resinas de intercambio iónico:** la absorción de hidroclorotiazida está disminuida en presencia de resinas de intercambio aniónico (como resinas de colestiramina y de colestipol). Por lo tanto, para minimizar la interacción, administrar hidroclorotiazida 4 horas antes o 4-6 horas después de las resinas.

Ciclosporina: el tratamiento conjunto con ciclosporina puede aumentar el riesgo de hiperuricemia y de complicaciones como gota. **Alcohol, barbitúricos o narcóticos:** la administración concomitante de hidroclorotiazida con alcohol, barbitúricos o narcóticos puede potenciar la hipotensión ortostática.

Amantadina: las tiazidas pueden aumentar el riesgo de efectos adversos causados por amantadina.

Agentes anticolinérgicos y otros medicamentos que afectan la motilidad gástrica: los agentes anticolinérgicos (como atropina, biperideno) pueden incrementar la biodisponibilidad de los diuréticos tiazídicos, aparentemente, debido a una disminución de la motilidad gastrointestinal y el flujo de vaciado gástrico. Se puede predecir, entonces, que sustancias procinéticas pueden disminuir la biodisponibilidad de diuréticos tiazídicos.

β -bloqueantes y diazóxido: el uso concomitante de diuréticos tiazídicos con β -bloqueantes puede aumentar el riesgo de hiperglucemia. Los diuréticos tiazídicos pueden aumentar el efecto hiperglucémico de diazóxido.

Agentes citotóxicos: las tiazidas pueden reducir la excreción renal de fármacos citotóxicos (como ciclofosfamida, metotrexato) y potenciar su efecto mielosupresor.

Digitálicos: la hipopotasemia o la hipomagnesemia inducida por tiazidas pueden favorecer la aparición de arritmias cardíacas inducidas por digitálicos.

Productos de contraste yodado: en caso de deshidratación inducida por diuréticos, hidroclorotiazida puede aumentar el riesgo de insuficiencia renal aguda, especialmente durante la administración concomitante de dosis altas de medios de contraste yodados. Los pacientes deberían ser rehidratados antes de la administración.

Medicamentos que afectan los niveles de potasio: el efecto de depleción de potasio de hidroclorotiazida puede ser potenciado por la administración conjunta de otros medicamentos asociados a la pérdida de potasio e hipopotasemia (como otros diuréticos káliúricos, laxantes, corticosteroides, ACTH, anfotericina, carbenoxolona, penicilina G sódica, derivados del ácido salicílico o antiarrítmicos). Si los medicamentos mencionados van a ser prescritos junto a Disarval D se deben monitorear los niveles plasmáticos

de potasio.

Medicamentos que afectan los niveles de sodio: el efecto hiponatrémico de los diuréticos puede verse intensificado por la administración concomitante de medicamentos como antidepresivos, antipsicóticos, antiepilépticos, etc. Se recomienda precaución en los tratamientos prolongados con estos medicamentos.

Medicamentos que inducen torsión de puntas: debido al riesgo de hipokalemia se debe tener precaución al administrar hidroclorotiazida con estos fármacos, en particular, con antiarrítmicos clase Ia y III, y algunos antipsicóticos.

Medicamentos usados para el tratamiento de gota (probenecid, sulfipirazona y alopurinol): puede ser necesario un ajuste de dosis de los medicamentos uricosúricos, debido a que hidroclorotiazida puede aumentar el nivel sérico de ácido úrico. Puede ser necesario elevar la dosis de probenecid o sulfipirazona. La administración conjunta con diuréticos tiazídicos puede aumentar la incidencia de reacciones de hipersensibilidad a alopurinol.

Metilidopa: se han observado casos aislados de anemia hemolítica con el uso concomitante de hidroclorotiazida y metildopa.

Relajantes del músculo esquelético, no despolarizantes (como tubocurarina): el efecto de los relajantes del músculo esquelético no despolarizantes puede ser potenciado por hidroclorotiazida.

Otros antihipertensivos: las tiazidas pueden aumentar el efecto de otros agentes antihipertensivos (como guanetidina, metildopa, β -bloqueantes, vasodilatadores, bloqueantes de los canales de calcio, inhibidores de la ECA, inhibidores directos de renina y antagonistas de angiotensina II).

Aminas presoras (como noradrenalina, adrenalina): hidroclorotiazida puede disminuir la respuesta a aminas presoras.

Sales de calcio y vitamina D: los diuréticos tiazídicos administrados con sales de calcio o vitamina D pueden incrementar los niveles séricos de calcio. Puede producirse hipercalcemia en pacientes con predisposición (como hiperparatiroidismo) por aumento de la reabsorción tubular de calcio.

REACCIONES ADVERSAS:

La seguridad de amlodipina/valsartán/hidroclorotiazida ha sido evaluada en 582 pacientes con hipertensión. Las reacciones adversas fueron por lo general leves y transitorias y sólo infrecuentemente condujeron a la discontinuación del tratamiento.

La frecuencia de reacciones adversas fue similar entre hombres y mujeres, adultos jóvenes y pacientes de edad avanzada y entre distintas etnias. Las reacciones adversas asociadas con la discontinuación del tratamiento afectaron al 4% de los pacientes tratados con amlodipina/valsartán/hidroclorotiazida, en comparación con el 2,9% de los pacientes tratados con valsartán/hidroclorotiazida, 1,6% de los pacientes tratados con amlodipina/valsartán y 3,4% de los pacientes tratados con hidroclorotiazida/amlodipina. Las más comúnmente observadas fueron mareos (1%) e hipotensión (0,7%).

Las reacciones adversas más comúnmente observadas en estudios clínicos controlados, reportadas con una incidencia $\geq 2\%$ fueron: mareos, edema, cefalea, dispepsia, fatiga, espasmos

musculares, dorsalgia, náuseas y rinitis.

En el 0,5% de los pacientes se reportaron eventos ortostáticos (hipotensión arterial, mareo postural).

Otras reacciones adversas reportadas con una incidencia $\geq 0,2\%$, fueron:

Cardiovasculares: taquicardia.

Sensoriales: vértigo, tinnitus, visión borrosa.

Gastrointestinales: diarrea, dolor abdominal, vómitos, dolor dental, sequedad bucal, gastritis, hemorroides, halitosis.

Infecciosas: infección del tracto respiratorio, bronquitis, gripe, faringitis, abscesos dentales, gastroenteritis viral, rinitis, infección del tracto urinario.

Metabólico-nutricionales: hipokalemia, diabetes mellitus, hiperlipidemia, hiponatremia, hipercalcemia.

Musculoesqueléticas y del tejido conectivo: dolor en las extremidades, artralgia, dolor musculoesquelético, debilidad muscular y musculoesquelética, rigidez musculoesquelética, inflamación de las articulaciones, dolor en el cuello, osteoartritis, tendinitis.

Neurológicas: parestesia, somnolencia, síncope, síndrome del túnel carpiano, falta de atención, mareos posturales, disgeusia, letargo, cefalea, temblor, coordinación anormal, neuropatía, neuropatía periférica.

Psiquiátricas: insomnio, alteraciones del sueño, ansiedad, depresión.

Genitourinarias: disfunción eréctil, polaquiuria, falla renal aguda.

Respiratorias: disnea, congestión nasal, tos, dolor faringolaríngeo, irritación de la garganta.

Dermatológicas: prurito, hiperhidrosis, rash, sudores nocturnos.

Vasculares: hipotensión, flebitis, tromboflebitis.

Otras: astenia, dolor de pecho no cardíaco, escalofríos, malestar, contusión, esquince en articulaciones, hiperuricemia, aumento de creatina fosfoquinasa sérica, aumento de potasio sérico, aumento de urea, disminución de peso, incoordinación motora.

Se observaron casos aislados de las siguientes reacciones adversas: anorexia, constipación, deshidratación, disuria, aumento del apetito, infección viral.

- Amlodipina

Las reacciones adversas más frecuentemente observadas son:

edema, palpitaciones, somnolencia, cefalea, mareos, fatiga, dolor abdominal, náuseas, rubor facial.

Raramente (con una incidencia de 0,1-1%) se han reportado:

Cardiovasculares: arritmia (incluida taquicardia ventricular y fibrilación auricular), bradicardia, dolor torácico, hipotensión, isquemia periférica, hipotensión postural, vasculitis.

Neurológicas: hipoestesia, parestesia, temblor, neuropatía periférica, disgeusia, síncope.

Gastrointestinales: anorexia, constipación, dispepsia, diarrea, vómitos, hiperplasia gingival, disfgia, pancreatitis.

Generales: astenia y dorsalgia, tuforadas, malestar, dolor, rigidez, aumento de peso, disminución de peso, reacción alérgica, dolor de pecho no cardíaco

Musculoesqueléticas: artralgia, calambres musculares, mialgia, artrosis.

Psiquiátricas: insomnio, sueños anormales, nerviosismo, depre-

sión, disfunción sexual, despersonalización, cambios en el humor.

Respiratorias: disnea, rinitis.

Dermatológicas: prurito, rash (eritematoso y maculopapular), angioedema, eritema multiforme, alopecia, decoloración de la piel, exantema, hiperhidrosis, púrpura.

Sensoriales: disturbios en la visión, conjuntivitis, diplopia, dolor ocular, tinnitus.

Sistema nervioso autónomo: sequedad bucal, aumento de la sudoración.

Genitourinarias: frecuencia miccional alterada, trastornos miccionales, nocturia, impotencia, ginecomastia.

Metabólicas: sed, hiperglucemia.

Hematológicas: púrpura, trombocitopenia, leucopenia

Reacciones adversas postcomercialización: desde la introducción de amlodipina en el mercado, se han reportado las siguientes reacciones adversas (que pueden no tener relación causal con la droga): ginecomastia, ictericia o elevación de las enzimas hepáticas concordante con colestasis o hepatitis.

- Valsartán

La seguridad de valsartán para el tratamiento de la hipertensión arterial ha sido evaluada en más de 4000 individuos. En estudios clínicos en los cuales valsartán fue comparado con otros IECA, la incidencia de tos seca fue mayor en estos últimos (7,9%) en comparación con los que recibieron valsartán (2,6%) o placebo (1,5%).

Otras reacciones adversas raramente reportadas fueron: impotencia, dolor abdominal, flatulencias, sinusitis, faringitis, tos, fatiga, vértigo.

Reacciones adversas postcomercialización: en estudios postcomercialización se han reportado las siguientes reacciones adversas:

Reacciones de hipersensibilidad: raros casos de angioedema.

Digestivas: enzimas hepáticas elevadas y muy raramente, hepatitis.

Renales: insuficiencia y trastornos renales.

Dermatológicas: alopecia.

Vasculares: vasculitis.

Neurológicas: síncope.

Otras: hiperkalemia, disminución de los valores de hemoglobina y hematocrito, neutropenia.

Se han reportado raros casos de rhabdomiólisis en pacientes recibiendo bloqueantes de los receptores de angiotensina II.

- Hidroclorotiazida

Las reacciones observadas con mayor frecuencia fueron: hipokalemia, hipomagnesemia, hiponatremia, aumento de lípidos en sangre, hiperuricemia, impotencia, hipotensión ortostática, disminución del apetito, náuseas, vómitos, rash, urticaria.

Otras reacciones observadas durante el tratamiento con hidroclorotiazida fueron:

Digestivas: pancreatitis, ictericia (ictericia colestásica intrahepática), sialitis, calambres, irritación gástrica.

Hematológicas: anemia aplásica, agranulocitosis, anemia hemolítica.

Hipersensibilidad: fotosensibilidad, vasculitis y vasculitis cutánea, fiebre, distress respiratorio (incluyendo neumonitis y edema pulmonar), reacciones anafilácticas.

Metabólicas: glicosuria.

Neurológicas: inquietud.

Renales: insuficiencia renal, trastornos renales, nefritis intersticial.

Dermatológicas: eritema multiforme (incluyendo síndrome de Stevens-Johnson), dermatitis exfoliativa (incluyendo necrólisis epidérmica tóxica).

Sensoriales: visión borrosa transitoria, xantopsia.

Otras: debilidad.

Reacciones adversas postcomercialización: en estudios postcomercialización se han reportado las siguientes reacciones adversas: insuficiencia renal aguda, espasmos musculares, astenia, glaucoma de ángulo cerrado (agudo), insuficiencia de la médula ósea, empeoramiento del control de la diabetes, hipercalcemia, alcalosis hipoclorémica.

Se observaron cambios patológicos en la glándula paratiroides en unos pocos pacientes con hipercalcemia e hipofosfatemia bajo tratamiento prolongado con tiazidas.

Alteración de las pruebas de laboratorio:

Creatinina: en pacientes hipertensos, se observaron aumentos en los valores de creatinina (en más del 50%) en el 2,1% de los pacientes tratados con amlodipina/valsartán/hidroclorotiazida.

En pacientes con insuficiencia cardíaca, se observaron aumentos en los valores de creatinina (en más del 50%) en 3,9% de los pacientes tratados con valsartán (vs 0,9% de los tratados con placebo).

En pacientes que habían sufrido infarto de miocardio, se observaron aumentos en los valores de creatinina (en más del 50%) en 4,2% de los pacientes tratados con valsartán.

Test de funcionalidad hepática: se han reportado elevaciones ocasionales (mayor al 150%) de los valores de la función hepática.

Uremia: en pacientes hipertensos, se observaron aumentos superiores al 50% en el valor de urea en el 30% de los pacientes tratados con amlodipina/valsartán/hidroclorotiazida. La mayoría de los valores de urea permanecieron normales.

En estudios clínicos en pacientes con insuficiencia cardíaca, incrementos superiores al 50% en la uremia fueron observados en el 17% de los pacientes tratados con valsartán (vs 6% de los tratados con placebo).

Potasio: en pacientes hipertensos, se observaron disminuciones superiores al 20% en el potasio sérico en el 6,5% de los pacientes tratados con amlodipina/valsartán/hidroclorotiazida. Se observaron aumentos superiores al 20% de potasio sérico en el 3,5% de los pacientes tratados con amlodipina/valsartán/hidroclorotiazida.

En pacientes con insuficiencia cardíaca, se observaron aumentos superiores al 20% de potasio sérico en 10% de los pacientes tratados con valsartán (vs. el 5,1% de los tratados con placebo).

Neutropenia: se observó en el 1,9% de los pacientes tratados con valsartán (vs. 0,8% de los tratados con placebo).

SOBREDOSIFICACION:

Los datos relativos a la sobredosificación en seres humanos son limitados. Las manifestaciones más probables de la sobredosis serían hipotensión y taquicardia. Podría ocurrir bradicardia por estimulación parasimpática (vagal).

- Amlodipina

La experiencia de sobredosificación intencional en humanos es

limitada. Es de esperar que una sobredosificación severa provoque vasodilatación periférica excesiva, con la consiguiente marcada hipotensión y, posiblemente taquicardia refleja. Se ha reportado hipotensión marcada y potencialmente prolongada, incluyendo shock con desenlace fatal.

En algunos casos, el lavado gástrico puede ser útil. Si la hipotensión es clínicamente importante, exige el apoyo cardiovascular activo, incluidos el monitoreo frecuente de las funciones cardíaca y respiratoria, la elevación de las extremidades y la administración adecuada de fluidos. Si la hipotensión no responde a estas medidas de apoyo, la administración de medicamentos vasoconstrictores (como fenilefrina) puede ser útil para restablecer el tono vascular y la presión arterial, siempre que su administración no esté contraindicada. La administración intravenosa de gluconato cálcico puede ser de utilidad para revertir los efectos del bloqueo de los canales de calcio.

Como amlodipina circula altamente unida a proteínas plasmáticas, no es probable que la diálisis aporte beneficio alguno. La administración de carbón activado a voluntarios sanos inmediatamente o, hasta dos horas después de la ingestión de amlodipina, ha producido una disminución de la absorción de la misma.

- Valsartán

Los datos relativos a la sobredosificación en seres humanos son limitados. Las manifestaciones más probables de la sobredosis serían hipotensión y taquicardia. Podría ocurrir bradicardia por estimulación parasimpática (vagal), disminución del nivel de conciencia, colapso circulatorio y shock.

Si la ingestión es reciente se deberá inducir el vómito. De ocurrir hipotensión excesiva, se deberá instaurar un tratamiento de apoyo pudiendo requerirse la infusión de solución salina normal.

La hemodiálisis no es de utilidad para eliminar valsartán.

- Hidroclorotiazida

No se ha establecido el grado de extracción de hidroclorotiazida por hemodiálisis.

Los signos y síntomas de sobredosis asociados con hidroclorotiazida más comúnmente observados son los causados por la depleción electrolítica (hipokalemia, hipocloremia, hiponatremia) y la deshidratación resultantes de la diuresis excesiva.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o consultar a los centros toxicológicos de:

Hospital Posadas

(011) 4654-6648 / 4658-7777

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez

(011) 4962-2247 / 6666



Este medicamento es Libre de Gluten

PRESENTACION:

DISARVAL D 5/160/12,5:

Envases con 30 comprimidos recubiertos.



Comprimidos oblongos de color marrón claro, codificados en una cara con la inscripción M y con isotipo de identificación Baliarda en la otra.

DISARVAL D 10/160/12,5:

Envases con 30 comprimidos recubiertos.



Comprimidos oblongos de color marrón, codificados en una cara con la inscripción M y con isotipo de identificación Baliarda en la otra.

DISARVAL D 10/320/25:

Envases con 30 comprimidos recubiertos.



Comprimidos oblongos de color marrón, codificados en una cara con la inscripción M y con isotipo de identificación Baliarda en la otra.

CONDICIONES DE CONSERVACION:

conservar a temperatura no superior a 30°C. Proteger de la humedad.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 57.501

Director Técnico: Alejandro Herrmann, Farmacéutico.

Todo tratamiento exige un control periódico, debiendo consultarse al médico ante la menor duda o reacción adversa del medicamento. Siguiendo los criterios de la OMS se aconseja no administrar medicamentos durante el primer trimestre del embarazo y aún durante todo el transcurso del mismo, excepto cuando sean indicados por el médico. Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños.

Última revisión: Agosto 2014



Baliarda S.A.

Saavedra 1260/62 - Buenos Aires

7000147