

**FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE  
SIMPERTEN® - D  
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS**

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

**COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:**

SIMPERTEN® - D COMPRIMIDOS RECUBIERTOS	SIMPERTEN® - D COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 100/25
Cada comprimido recubierto contiene: Losartán Potásico 50 mg Hidroclorotiazida 12,5 mg Excipientes: almidón pregelatinizado, lactosa monohidrato, celulosa microcristalina, magnesio estearato, poliacrilato dispersión, titanio dióxido, macrogol, talco, hipromelosa, simeticona.	Cada comprimido recubierto contiene: Losartán Potásico 100 mg Hidroclorotiazida 25 mg Excipientes: Almidón pregelatinizado, lactosa monohidrato, estearato de magnesio, almidón glicolato de sodio, celulosa microcristalina, colorante FD&C azul N°2 lacado, colorante FD&C amarillo N°5 lacado, alcohol polivinílico, dióxido de titanio, macrogol, talco.

**CLASIFICACION:** Antihipertensivo - Diurético.

**RECOMENDACIONES DE USO:**

Este medicamento se utiliza bajo la indicación de su médico en el tratamiento de la hipertensión arterial, en aquellos pacientes que no responden adecuadamente a una monoterapia.

**CONTRAINDICACIONES:**

Pacientes con hipersensibilidad a losartán, hidroclorotiazida, diuréticos tiazídicos, sulfonamidas o a algún excipiente presente en la formulación.  
Pacientes con insuficiencia renal severa.  
Pacientes con insuficiencia hepática severa.  
No administrar durante el embarazo y el periodo de lactancia.

**ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:**

Antes de usar este medicamento deben sopesarse los riesgos y los beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre Ud. y su médico. Principalmente se deben considerar los siguientes aspectos:  
**Alergias:** Debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado alguna reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.  
**Embarazo:** Debe dar a conocer a su médico si está embarazada o planea estarlo, ya que este medicamento no se debe administrar en este estado.  
**Lactancia:** Su médico debe indicar la conveniencia de uso, mientras esté amamantando.  
**Niños:** No se ha establecido la seguridad y eficacia en niños.  
**Anianos:** No se han establecido evidencias que muestren efectos diferentes en ancianos, respecto de adultos jóvenes, tratados con dosis apropiadas de este medicamento.  
No tome otros medicamentos sin consultar previamente con su médico, especialmente si se trata de medicamentos para controlar el apetito, asma, resfriado, tos, fiebre o congestión nasal.  
**Precaución con el uso de suplementos de potasio o sustitutos de la sal de mesa que contengan potasio.** Deben tener precaución los pacientes con problemas médicos tales como: alergia, asma bronquial, estenosis de las arterias renales, insuficiencia renal moderada, lupus eritematoso, simpatectomía, insuficiencia hepática, pacientes deshidratados.  
Este medicamento contiene lactosa; precaución en pacientes con intolerancia a la lactosa.

**INTERACCIONES:**

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta médica, antes de usar este fármaco, particularmente si Ud. utiliza sales de litio, diuréticos ahorradores de potasio, antiinflamatorios no esteroideos; especialmente indometacina, ciclosporina, medicamentos que contienen potasio, suplementos de potasio, analgésicos narcóticos, barbitúricos, antidiabéticos, sulfonilureas, insulina, bloqueadores neuromusculares, norepinefrina, digoxina, warfarina, cimetidina, fenobarbital, fluconazol y otros medicamentos para reducir la presión arterial. No ingerir bebidas alcohólicas mientras esté en tratamiento con este medicamento.

**PRESENCIA DE OTRAS ENFERMEDADES:**

El efecto de un medicamento puede modificarse por la presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos, severos.  
Ud. debe comunicar a su médico si padece de alguna enfermedad, principalmente en los casos siguientes: Alteraciones hepáticas o renales, anuria.

**EFFECTOS ADVERSOS (no deseados):**

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados, además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos pueden requerir atención médica.  
Consulte inmediatamente al médico si presenta alguno de los síntomas siguientes: ronquera o carraspera acompañada de fiebre, dolor de espalda, dolor o dificultad para orinar, sequedad bucal, calambres o dolores musculares, náuseas o vómitos, síntomas de resfriado, vértigo, sangre en la orina, fatiga, manchas en la piel, severo dolor de estómago, adormecimiento de pies y piernas, sangramiento o moretones inusuales, hipotensión ortostática.  
Pueden ocurrir otros efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento).  
No obstante si continúan o se intensifican, debe comunicarlo a su médico: dolor de cabeza, sensibilidad de la piel al sol, dolor de estómago, tos.  
Si Ud. nota cualquier otro efecto molesto no mencionado, consulte con el médico o farmacéutico.

**FORMAS DE ADMINISTRACION:**

Úsese este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia de la que su médico le indique. Administrar por vía oral con un vaso de agua y en lo posible, la administración debe realizarse a la misma hora del día, independiente de las comidas, para favorecer el cumplimiento del tratamiento.

**DOSIS:**

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es:  
La dosis de inicio es de 1 comprimido de Simperten-D 50/12,5 (Losartán potásico 50mg + Hidroclorotiazida 12,5 mg) en una toma matinal única. Si al cabo de 3 semanas los resultados no son satisfactorios, se puede aumentar la dosis inicial hasta 2 comprimidos una vez al día, lo cual corresponde a la dosis máxima.

**CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:**

Mantener en su envase original, protegido del calor, la humedad, a menos de 30°C y fuera del alcance de los niños.  
No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica  
No recomiende este medicamento a otra persona

LUVECK MEDICAL CORP.  
MIAMI, FLORIDA, USA



Si presenta alguna reacción adversa debido a este u otro medicamento de Luveck  
Repórtalo aquí: [www.luveck.com/farmacovigilancia](http://www.luveck.com/farmacovigilancia)