

NESTYL® D
LOSARTÁN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA
ANTIHIPERTENSIVO Y DIURÉTICO
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS NESTYL D

Lea detenidamente toda la información del prospecto antes de empezar a usar este medicamento. Conserve este prospecto, puede tener la necesidad de volver a leerlo. Verifique que el envase y empaque corresponden al producto prescrito por el médico. Siga las indicaciones del médico a cargo de la prescripción o tratamiento. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico. Nunca dé a tomar o a utilizar su medicamento a otra persona. Guarde este medicamento en un lugar seguro, fresco y seco. **No quite ni cambie el envase del medicamento. Mantenga los medicamentos fuera del alcance y vista de los niños. Consulte siempre a su médico para prevenir cualquier problema de salud y para controlar el tratamiento.**

FORMA FARMACÉUTICA	COMPOSICIÓN	PRESENTACIÓN	VÍA DE ADMINISTRACIÓN
Comprimidos recubiertos	NESTYL® D 50: Cada comprimido recubierto contiene: Losartán potásico 50 mg, Hidroxiclorotiazida 12,5 mg. Excipientes: almidón pregelatinizado, almidón de maíz, glicolato sódico de almidón y otros c.s.	Caja x 30 comprimidos recubiertos	Vía oral
	NESTYL® D 100: Cada comprimido recubierto contiene: Losartán potásico 100 mg, Hidroxiclorotiazida 25 mg. Excipientes: almidón pregelatinizado, glicolato sódico de almidón, colorante amarillo anaranjado y otros c.s.		

NESTYL® D está indicado para el tratamiento de las siguientes patologías o situaciones: Tratamiento de hipertensión esencial en pacientes cuya presión arterial no logra controlarse adecuadamente con monoterapia o en quienes sea apropiado el tratamiento combinado.

No debe usarse NESTYL® D en las siguientes situaciones: Hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes, pacientes hipersensibles a otros medicamentos sulfonamídicos, embarazo, lactancia, menores de 18 años, pacientes con daño hepático grave, insuficiencia renal grave y pacientes con anuria.

Precauciones generales para el uso de NESTYL® D: Es importante informar a su médico antes de empezar a usar **NESTYL® D** si ha sufrido previamente hinchazón de la cara, labios, lengua o garganta, si toma diuréticos, si sigue una dieta con restricción de sal, si ha presentado vómitos excesivos y/o diarrea, si presenta insuficiencia cardíaca, si tiene arterias que llegan al riñón estrechas (estenosis de la arteria renal), cuando solo tiene un riñón que funciona o ha sufrido trasplante de riñón recientemente, si tiene aterosclerosis, angina de pecho, estenosis de la válvula aórtica o mitral, cardiomiopatía hipertrófica, diabetes, gota, trastornos alérgicos, asma, lupus sistémico eritematoso, dolor articular, erupciones cutáneas y fiebre, niveles altos de calcio o bajos de potasio o sigue una dieta baja en potasio.

En caso de que necesite que le pongan anestesia (inclusive en prácticas odontológicas) o antes de una cirugía, o en pruebas para determinar función paratiroidea, debe informar al médico que está usando este medicamento. Informar también si presenta hiperaldosteronismo primario

o si está tomando medicamentos hipertensivos.

Si tuvo cáncer de piel o si le aparecen lesiones de piel inesperadas durante el tratamiento, ya que el uso de losartán e hidroclorotiazida puede aumentar el riesgo de algunos tipos de cáncer de piel y labios, proteja la piel de la exposición al sol y rayos ultravioleta mientras esté tomando este medicamento.

En caso de experimentar disminución de la visión o dolor ocular, puede ser síntoma de derrame coroideo o aumento de la presión en el ojo, que se puede producir en un plazo de entre unas horas y una semana después de tomar losartán e hidroclorotiazida.

Precauciones en embarazo y lactancia: Si está embarazada o cree estar embarazada o tienen intención de quedar embarazada, consulte a su médico antes de tomar este medicamento, no debe utilizarse en el primer trimestre del embarazo ya que puede causar graves daños al bebé. Consulte a su médico si está dando de lactar o va a comenzar a hacerlo, no existe información disponible sobre el uso de losartán durante la lactancia; la hidroclorotiazida se excreta en la leche materna y por tanto no se recomienda su uso durante la lactancia.

Precauciones en conducción y uso de máquinas: Cuando comience el tratamiento con este medicamento, no debe realizar tareas que puedan requerir especial atención (por ejemplo, conducir un automóvil o utilizar maquinaria peligrosa), hasta que sepa como tolera su medicamento.

Precauciones sobre los excipientes: Los comprimidos recubiertos contienen como excipiente almidón de maíz, almidón glicolado de sodio, almidón pregelatinizado, los pacientes celíacos deben consultar con su médico antes de

utilizarlo. **NESTYL® D 100** contiene además colorante amarillo anaranjado, que puede producir reacciones alérgicas, provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

Uso con otros medicamentos: Informe a su médico si está tomando o está bajo los efectos de otro tratamiento reciente, incluso los adquiridos sin receta.

Los diuréticos como la hidroclorotiazida pueden interactuar con otros medicamentos. Las preparaciones que contienen litio no deben tomarse con este medicamento sin que su médico realice un cuidadoso seguimiento. Puede ser apropiado adoptar medidas especiales de precaución (por ejemplo, análisis de sangre) si se toma suplementos de potasio sustitutos de la sal que contengan potasio o medicamentos ahorradores de potasio, diuréticos, algunos laxantes, medicamentos para el tratamiento de la gota, medicamentos para controlar el ritmo del corazón o para la diabetes (medicamentos orales o insulinas). También es importante que su médico sepa si está tomando otros medicamentos para reducir su presión arterial, esteroides, medicamentos para tratar el cáncer, medicamentos para el dolor, medicamentos para tratar infecciones fúngicas, medicamentos para la artritis, resinas utilizadas para el colesterol alto como la colestiramina, relajantes musculares, comprimidos para dormir, medicamentos opioides como morfina, aminorresoras como adrenalina u otros medicamentos del mismo grupo. Si está tomando un inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina (IECA) o aliskiren comunique a su médico, puede que deba modificar su dosis y/o tomar otras precauciones.

Como consecuencia de la inhibición del sistema renina-angiotensina-aldosterona, se pueden esperar cambios en la función renal de individuos susceptibles. En los pacientes cuya función renal depende de la actividad del sistema renina-angiotensina-aldosterona (hipertensos, con estenosis de la arteria renal de uno o ambos riñones o pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva grave), el tratamiento con otros fármacos que afecten este sistema se ha asociado con oliguria y/o azoemia progresiva y raramente con insuficiencia renal aguda y/o fallecimiento.

Dosificación y duración del tratamiento: La dosificación y duración del tratamiento será de acuerdo a criterio médico. Se sugiere la siguiente pauta posológica:

Dosis inicial: 1 comprimido recubierto de **NESTYL® D 50** (losartán potásico 50 mg + hidroclorotiazida 12,5 mg) por vía oral una vez al día. Usualmente el mayor efecto antihipertensivo se observa luego de las 3 semanas de tratamiento continuo.

Dosis de mantenimiento: Si la presión arterial permanece sin controlar después de 3 semanas de tratamiento, la dosis puede aumentarse y administrar **NESTYL® D 100** (losartán potásico 100 mg + hidroclorotiazida 25 mg) una vez al día.

Forma de administración: **NESTYL® D** puede tomarse con o sin alimentos, evitar tomar alcohol mientras toma este medicamento, evitar también sal en cantidades excesivas porque puede contrarrestar el efecto antihipertensivo. Tome este medicamento como le recetaron, no tome doble

dosis para compensar dosis olvidadas y vuelva a su programa habitual.

Ante la eventualidad de una sobredosis o ingestión accidental comuníquese con su médico o concorra con este prospecto al Centro de Salud más cercano. La sobredosis puede producir una bajada de la presión arterial, palpitaciones, pulso lento, cambios en la composición de la sangre y deshidratación. El tratamiento es sintomático y de apoyo, las medidas sugeridas son la provocación del vómito si la ingesta es reciente y la corrección de la deshidratación, el desequilibrio electrolítico, el coma hepático y la hipotensión por los procedimientos habituales.

Posibles efectos adversos: Se puede presentar cefalea, astenia, fatiga, mareo, náuseas, tos, trastornos hidroelectrolíticos, dispepsia, flatulencia, diarrea, dolor abdominal, hipotensión, congestión nasal, palpitaciones, taquicardia, alteraciones hematológicas, ansiedad y reacciones de hipersensibilidad entre otras.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso descrito, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico. Es importante notificar sospecha de efectos adversos al medicamento, usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad del mismo.

En caso de presentar posibles efectos adversos no descritos en este prospecto, comunique a su médico o a través de nuestra página <https://alfabolivia.com/es/farmaco-vigilancia/>.

Conservar **NESTYL® D** a temperatura ambiente inferior a 30°C, protegido de la luz y la humedad.

MEDICAMENTO DE VENTA CON RECETA MÉDICA

N° R. S.: II-77148/2021

NESTYL® D es fabricado por:

WEXFORD LABORATORIES PVT. LTD.

Reg. Q.F. Mr. Deepak Badrinarayan

Plot No. 18. KIADB Industrial Area, 1st Phase, Antharasanahally, Tumkur - 572106, India. Empresa asociada de Wexford Laboratories, Inc., 300 Centerville Road, Summit East, Suite 250, Warwick, RI-USA

Para: LABORATORIOSALFAS.A.

Dir. Tec. Fco. Juan J. Ferrer .Matricula F-57

Avda. Busch No 1970. Tel.: (591)2-2227910

La Paz — Bolivia

www.alfabolivia.com



Alfa
me hace bien

01R

0000-030521