

LOPLAC® XR

LOSARTAN POTASICO



COMPRIMIDOS DE LIBERACIÓN CONTROLADA

Venta Bajo Receta
Industria Argentina

Fórmula

Cada comprimido de liberación controlada contiene: LOSARTÁN POTÁSICO 100,000 mg.
Excipientes: celulosa microcristalina 138,160 mg, lactosa 67,000 mg, hidroxipropilmetilcelulosa K4 57,200 mg, copovidona 12,000 mg, crospovidona 18,000 mg, dioxido de silicio coloidal 1,090 mg, estearato de magnesio 6,550 mg, opadry II 8,400 mg, talco 1,800 mg, polietilenglicol 6000 1,800 mg.

Acción Terapéutica: antihipertensivo.

Indicaciones: tratamiento de la hipertensión arterial esencial.
Tratamiento de la insuficiencia renal en pacientes diabéticos tipo II con proteinuria; en el diabético tipo II, hipertenso, que presenta una insuficiencia renal con proteinuria > 0,50 g/día, el losartán entretiene la progresión del daño renal, en asociación con otros tratamientos antihipertensivos.
Reducción del riesgo de accidente vasculocerebral en pacientes hipertensos con hipertrofia ventricular izquierda, aunque no existen evidencias de esta protección en pacientes de raza negra.

Acción Farmacológica: el losartán potásico es un antagonista de los receptores tipo AT1 de la angiotensina I. La angiotensina II se une a los receptores AT1 existentes en numerosos tejidos, en particular músculo liso vascular, suprarrenales, riñones y corazón, provocando vasoconstricción y liberación de aldosterona. La angiotensina II estimula asimismo la proliferación de células musculares lisas. El losartán y su metabolito ácido carboxílico activo se fijan selectivamente a los receptores AT1.
El losartán determina un aumento de los niveles plasmáticos de renina y angiotensina II, al desaparecer el efecto supresivo de angiotensina II sobre la secreción de renina. Este efecto no interfiere la acción antihipertensiva del losartán.
Un estudio internacional multicéntrico (RENAAL) ha demostrado un enlentecimiento en la progresión del fallo renal en pacientes con diabetes tipo II, proteinuria mayor de 0,50 g/día e insuficiencia renal (con un promedio de 1,9 mg/día).
El estudio LIFE, internacional y multicéntrico, comparó los efectos cardioprotectores de losartán versus atenolol en pacientes hipertensos con hipertrofia ventricular izquierda, demostrando una disminución de la incidencia de accidentes vasculocerebrales en los pacientes tratados con losartán. Otros endpoints del estudio LIFE fueron: mortalidad total, hospitalización por fallo cardíaco o angina de pecho, procedimiento de revascularización coronaria o periférica, y paro cardíaco con resuscitación. No hubo diferencias significativas en la incidencia de estos endpoints entre losartán y atenolol.

Farmacocinética: tras la administración oral el losartán es bien absorbido, presentando metabolización hepática por el sistema citocromo P450, que genera un ácido carboxílico activo que es responsable de la mayor parte del efecto sobre el receptor de angiotensina II. La vida media del losartán es de 2 hs y la del metabolito activo es de 6 a 9 hs, alcanzando concentraciones pico en 1 hora y 3-4 hs respectivamente. Tanto el losartán como su metabolito están altamente ligados a proteínas plasmáticas (99%). Estudios en ratas han demostrado que el losartán prácticamente no atraviesa la barrera hematoencefálica.

1

alfoabcoquantes pueden potenciar el efecto antihipertensivo del losartán.
Embarazo: el losartán debe suspenderse cuando una paciente se embaraza, ya que su administración durante el 2do. y 3er. trimestre de gestación puede provocar alteraciones fetales, según se ha demostrado en experiencias con animales.
Lactancia: si bien se desconoce si el losartán es excretado en la leche materna, su uso está contraindicado en mujeres durante la lactancia.
Uso en pediatría: no se ha determinado su seguridad y eficacia en niños.

Efectos adversos: ocasionalmente puede provocar mareos e hipotensión ortostática, siendo ésta ligada a la dosis y observada en menos del 1% de los pacientes tratados. Excepcionalmente se han observado erupciones cutáneas, reacciones anafilácticas y angioedema. En menos del 2% de los pacientes tratados con losartán se ha detectado hipotensión habitualmente moderada sin correlato clínico evidente y que no exigió el abandono de la medicación. Raramente se observó aumento de transaminasas, que cedió al suspender el losartán, así como diarrea, anemia, mialgias, migraña, urticaria y prurito. Puede observarse deterioro de la función renal con aumento de urea y creatinina plasmáticas que revierte con la suspensión del losartán, sobre todo en pacientes tratados con diuréticos o con fallo renal.
A diferencia de los inhibidores de la enzima convertora, la incidencia de tos seca en los pacientes tratados con losartán no presentó diferencias significativas con respecto al grupo placebo.

Sobredosis: ante la sobredosis con losartán podría aparecer hipotensión y taquicardia, o bradicardia por estímulo vagal, que cederían con terapia sintomática.

Losartán no se elimina por diálisis.
Ante la eventualidad de una sobredosis, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:
Hospital A. Posadas: (011) 4654-8648/4658-7777.
Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247.
Opcativamente otros Centros de Intoxicaciones.

Presentación: envases con 30 comprimidos de liberación controlada.
Fecha de última revisión: agosto de 2014

Forma de conservación
- Conservar a temperatura menor a 30°C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Dirección Técnica: Dr. Luis M. Radici - Farmacéutico.
MEDICAMENTO AUTORIZADO POR EL MINISTERIO DE SALUD.
Certificado N° 45.112
Laboratorios CASASCO S.A.I.C.
Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires

INFORMACION PARA EL PACIENTE - CONSULTE A SU MÉDICO -

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a tomar LOPLAC XR y cada vez que repita la receta ya que puede haber nueva información. Esta información no reemplaza a su conversación con el médico sobre su enfermedad o su tratamiento.

3

El losartán administrado oralmente se elimina en un 60% por vía fecal y en un 35% por vía urinaria.
Con una sola dosis diaria de 100 mg, ni el losartán ni su metabolito activo se acumulan de modo significativo en el plasma. La curva de concentración plasmática de losartán no se modifica cuando la medicación se administra con las comidas.
El losartán y su metabolito activo no pueden ser eliminados con hemodíalisis.

Posología y Modo de administración

Hipertensión: la dosis inicial y de mantenimiento usual para la mayoría de los pacientes es de un comprimido de liberación controlada de 100 mg de LOPLAC XR, una vez al día.
El comprimido de LOPLAC XR se debe ingerir entero y no se debe partir o masticar.
El efecto antihipertensivo máximo se alcanza de tres a seis semanas después de iniciar el tratamiento.

En pacientes que poseen disminuido el volumen intravascular (por ejemplo, aquellos que son tratados con dosis altas de diuréticos) se debe considerar una dosificación de losartán de 25 mg una vez al día.
No es necesario efectuar un ajuste inicial de la dosificación en pacientes de edad avanzada o con deterioro renal, incluso aquellos pacientes que están en diálisis.
LOPLAC XR se puede administrar con otros agentes antihipertensivos.

Contraindicaciones

Absolutas: hipersensibilidad al producto. Segundo y tercer trimestre del embarazo.
Relativas: diuréticos ahorradores de potasio, sales de potasio (salvo que exista hipokalemia), litio. Estenosis bilateral de arterias renales o estenosis arterial en riñón único. Lactancia.

Precauciones y advertencias: debe corregirse toda hipovolemia (por tratamiento diurético, dieta hiposódica, diálisis, vómitos o diarrea) antes de indicar losartán, o comenzar con dosis menores, a fin de evitar la aparición de hipotensión arterial severa. De ser posible, se sugiere suspender el tratamiento diurético al menos 3 días antes de iniciar la terapia con losartán.

En pacientes con insuficiencia renal, diabéticos o no, el losartán puede provocar hiperkalemia, recomendándose el monitoreo periódico del potasio sérico en estos casos.
En pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva el uso de losartán puede provocar hipotensión arterial severa con insuficiencia renal aguda por hipoperfusión renal.
En pacientes con isquemia cardíaca o cerebral deberá prestarse especial atención al riesgo de hipotensión arterial por el uso de losartán.
En pacientes con hepatopatías graves deberá disminuirse la dosis de losartán. Los inhibidores de la enzima convertora pueden inducir aumento de urea y creatinina sérica en pacientes con estenosis de arteria renal, pudiendo presentarse en teoría este mismo efecto por acción del losartán.

Interacciones medicamentosas: deberá tenerse en cuenta que ciertos medicamentos pueden favorecer la aparición de hiperkalemia: sales de potasio, diuréticos ahorradores de potasio, ACEI, AINES, heparina de bajo peso molecular, ciclosporina, tacrolimus, y la trimetoprima.
El uso de diuréticos hipokalemiantes conlleva el riesgo de hipotensión arterial severa y/o insuficiencia renal aguda cuando se asocia el tratamiento con un antagonista de los receptores de angiotensina II en pacientes con depleción hidrosalina preexistente. En estos casos se recomienda suspender el tratamiento diurético antes de la administración de losartán, o iniciar el tratamiento con dosis bajas del mismo, aumentando progresivamente la posología según respuesta.

El losartán puede producir un aumento de la ítemia, por disminución de la excreción renal de litio, por lo cual deberá monitorearse aquella cuando se asocian ambas drogas.
Los pacientes que reciben AINES deberán estar bien hidratados y con la función renal monitoreada cuando se asocia losartán al tratamiento.
Deberá tenerse en cuenta que los antidepressivos tricíclicos, el baclofeno, el amifostina y los

2

¿Qué es LOPLAC XR y para qué se usa?

LOPLAC XR es un medicamento Venta Bajo Receta que contiene como principio activo el losartán potásico.

El principio activo losartán potásico es un antagonista de los receptores de angiotensina II, por lo que reduce la presión arterial, bloqueando específicamente la acción de una sustancia denominada angiotensina II. La angiotensina II contrae los vasos sanguíneos. El tratamiento con losartán permite que se relajen. Por esta razón, el principio activo losartán está indicado en el tratamiento de la hipertensión.

En pacientes con presión arterial alta y un engrosamiento del ventrículo izquierdo del corazón, losartán ha demostrado que disminuye el riesgo de accidente cerebrovascular. Losartán también está indicado para retrasar el empeoramiento de la enfermedad renal en pacientes con diabetes tipo 2, con proteínas en orina e hipertensión.
Consulte a su médico si desconoce la razón por la que le ha prescrito losartán.

Antes de usar LOPLAC XR

No use LOPLAC XR si

- es alérgico (hipersensible) al losartán o a cualquier componente de la fórmula;
- se encuentra embarazada, particularmente en el 2° y 3° trimestre de embarazo.

Si Ud. está embarazada o queda embarazada mientras toma losartán, suspenda el tratamiento y comuníquese con su médico.

Tenga especial cuidado con LOPLAC XR si

- Ud. está en tratamiento con sales de potasio, diuréticos ahorradores de potasio o litio;
- si presenta un cuadro de vómitos y/o diarrea, ya que pueden provocar deshidratación y aumentar la acción de LOPLAC XR.

Toma simultánea de otros medicamentos

Informe a su médico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los de venta sin receta.
En general, losartán no interactúa con los alimentos u otros medicamentos que puedan tomarse. No obstante, debe indicar a su médico todos los medicamentos que esté tomando o piense tomar, incluidos los de venta sin receta.
Es importante que le comunique a su médico si está tomando suplementos de potasio, agentes ahorradores de potasio o sustitutos de la sal que contengan potasio.
Consulte a su médico antes de utilizar cualquier medicamento.
Si está en tratamiento con litio, comuníquese a su médico, ya que el losartán puede aumentar el nivel de litio en sangre.

Embarazo y lactancia

No se recomienda el uso de losartán durante el embarazo o la lactancia materna. Si usted está embarazada o queda embarazada mientras toma losartán, suspenda su ingestión y comuníquelo a su médico lo antes posible.
Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Uso en niños

No existe experiencia sobre el uso de losartán en niños. Por tanto, esta sustancia no debe administrarse a los niños.

Uso en ancianos

El principio activo losartán es igual de eficaz y bien tolerado en la mayoría de los pacientes ancianos que en los adultos más jóvenes. La mayoría de los pacientes de edad avanzada necesitan la misma dosis que los pacientes más jóvenes. No obstante, su

4

médico le indicará si es necesario reducir la dosis.

Efectos sobre la capacidad de conducción de vehículos

Cuando inicie el tratamiento con LOPLAC XR no debe realizar tareas que exijan una especial atención (por ejemplo, conducir un automóvil o manejar maquinaria peligrosa) hasta que sepa cómo tolera el medicamento.

Toma conjunta de losartán con alimentos o bebidas

LOPLAC XR puede tomarse con o sin alimentos. Para que no olvide tomarlo, trate de hacerlo siempre a la misma hora del día.

Uso aprobado de LOPLAC XR

Siga exactamente las instrucciones de administración de losartán indicadas por su médico. Consulte a su médico si tiene dudas. Siga las instrucciones de su médico con preferencia a lo aquí indicado, en caso que sean diferentes. Pida a su médico que le aclare cualquier cuestión que no entienda.
Las personas hipertensas a menudo no experimentan ningún síntoma; muchos hipertensos pueden sentirse normales. Mantenga las visitas con su médico aunque se encuentre bien. Es muy importante que tome este medicamento exactamente como le ha indicado su médico para obtener los mejores resultados y reducir el riesgo de efectos adversos.
Su médico decidirá la dosis adecuada de LOPLAC XR dependiendo de su estado y de si está tomando otros medicamentos. Es importante seguir tomando losartán mientras se lo prescriba su médico a fin de mantener un control estable de la presión arterial.
La dosis habitual de LOPLAC XR para la mayoría de los pacientes con presión arterial alta es de 1 comprimido una vez al día; el comprimido debe ingerirse entero, sin masticar ni partir. Respete siempre la misma hora de toma.
Si cree que el efecto de LOPLAC XR es demasiado fuerte o excesivamente débil consulte con su médico.
Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

Si olvidó de tomar LOPLAC XR

En el caso que olvide una dosis, no tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.
Si el olvido sólo es de unas pocas horas, tome la dosis habitual.

A tener en cuenta mientras toma LOPLAC XR

Si queda embarazada, consulte de inmediato con su médico.
Si un médico le prescribe algún otro medicamento, hágale saber que recibe losartán. Compruebe con su médico regularmente la evolución del trastorno que motiva la administración de losartán. No debe reiniciar por propia iniciativa el tratamiento con losartán sin antes consultar con su médico, ni recomendar su toma a otra persona, aunque parezca tener los mismos síntomas que usted. Tampoco es recomendable que interrumpa o reduzca la dosis sin antes considerar la opinión de su médico.
Si durante el tratamiento con losartán experimenta algún malestar, consulte de forma inmediata con su médico.

Efectos indeseables (adversos)

Al igual que todos los medicamentos, además de su efecto deseado, LOPLAC XR puede tener efectos no deseados (adversos), aunque no todas las personas los sufran. La aparición de estos efectos no deseados puede requerir la consulta médica.
Losartán es un medicamento habitualmente bien tolerado. Ocasionalmente puede provocar mareos y disminución excesiva de la presión arterial. Excepcionalmente puede provocar reacciones por alergia (erupciones de la piel, picazón, hinchazón en el rostro, labios, lengua, manos y pies), diarrea, dolor de cabeza y dolores musculares.
Su médico tiene una lista más completa de esos efectos. Informe rápidamente sobre estos síntomas o cualquier otro no habitual.

5

¿Cómo conservar LOPLAC XR?

- Conservar a temperatura menor a 30°C.
- Mantener alejado del alcance de los niños

Presentación: envases con 30 comprimidos de liberación controlada.

Si Ud. se aplica dosis mayores de LOPLAC XR de las que debiera

En caso de sobredosis, contacte inmediatamente con su médico o farmacéutico.
Ante la eventualidad de una sobredosis, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:
Hospital A. Posadas: (011) 4654-8648/4658-7777.
Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247.
Opcativamente otros Centros de Intoxicaciones.

"Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas".
"Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT
<http://anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234"

Dirección Técnica: Dr. Luis M. Radici - Farmacéutico.
MEDICAMENTO AUTORIZADO POR EL MINISTERIO DE SALUD.
Certificado N° 45.112
Laboratorios CASASCO S.A.I.C. - Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires

6

7

8