

Norpress®

Candesartán, Antihipertensivo

Bloqueador de los Receptores AT1

Tabletas

COMPOSICIÓN:

Cada tableta contiene:

Candesartán Cilexetilo8 mg.....16 mg.....32 mg
Excipientes c.b.p.....1 tableta.....1 tableta1 tableta

MECANISMO DE ACCIÓN:

Antagoniza la angiotensina II en el subtipo de receptor AT1. Se han identificado dos subtipos de receptores de angiotensina II, denominados AT1 y AT2, de los cuales, el AT2 no interviene en la homeostasis cardiovascular.

INDICACIONES:

Norpress® está indicado en el tratamiento de la hipertensión arterial. Estudios han demostrado la utilidad del candesartán como coadyuvante en el tratamiento de pacientes con insuficiencia cardíaca y disfunción ventricular izquierda (fracción de eyección del ventrículo izquierdo <40%), en caso de intolerancia a los inhibidores de la ECA o como terapia complementaria a estos fármacos.

CONTRAINDICACIONES:

Norpress® está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a alguno de los componentes del medicamento, estenosis de la arteria renal, reducción del volumen intravascular, uso concomitante de diuréticos ahorradores de potasio, embarazo y lactancia. No debe emplearse durante el embarazo, debido a los posibles efectos sobre el niño; en caso que el tratamiento se considere esencial, se debe suspender la lactancia. Es un producto de uso delicado, por lo cual se debe administrar con precaución y bajo vigilancia médica.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

En pacientes con insuficiencia renal se recomienda vigilar los niveles de potasio y creatinina, al igual que en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva. Tratamientos concomitantes con inhibidores de la ECA pueden incrementar el riesgo de reacciones adversas, incluyendo insuficiencia renal e hiperpotasemia. Se debe tener presente que puede producirse hipotensión en pacientes con insuficiencia cardíaca, por lo cual se debe intentar corregir alteraciones de la volemia. Se debe tener precaución en pacientes con estenosis de las válvulas aórtica y mitral (miocardiopatía hipertrófica obstructiva). Norpress® puede producir mareos o cansancio en los pacientes, por lo cual es importante advertir sobre posibles alteraciones en la capacidad de conducir y/o utilizar máquinas.

POSOLÓGIA Y MODO DE USO:

La dosis inicial recomendada de Norpress® en adultos es de 8 mg una vez al día, vía oral, con o sin los alimentos. En insuficiencia cardíaca congestiva la dosis inicial es de 4 mg vía oral una vez al día y el ajuste de la dosis en estos pacientes se puede realizar a intervalos de 2 semanas. El efecto antihipertensivo máximo se logra a las 4 semanas de iniciado el tratamiento. La dosis puede incrementarse a 16 mg vía oral una vez al día, aunque en caso de no obtener un control adecuado de la presión arterial, la dosis puede incrementarse luego de 4 semanas a 32 mg vía oral una vez al día. Los estudios han demostrado que no es necesario ajustar la dosis inicial en pacientes de edad avanzada ni en pacientes con insuficiencia renal leve a moderada o con insuficiencia hepática leve a moderada.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral

SOBREDOSIS:

Aunque no hay experiencia con sobredosis de Norpress® con base en consideraciones farmacológicas, la manifestación principal de una sobredosis probablemente será la hipotensión.

Tratamiento: En caso de presentarse hipotensión sintomática, debe instituirse el tratamiento sintomático y deben monitorearse los signos vitales. El paciente debe colocarse en posición supina, con las piernas elevadas (posición de Trendelenburg). Si esto no es suficiente, el volumen de plasma debe incrementarse, por ejemplo con la infusión de solución salina isotónica. Si tales medidas no son suficientes, pueden administrarse fármacos simpaticomiméticos. Es poco probable que Norpress® pueda ser eliminado por hemodiálisis.

REACIONES ADVERSAS:

Norpress® es un fármaco bien tolerado y las reacciones adversas son usualmente leves y transitorias. Sin embargo se ha reportado cefalea, vértigo, mareos, astenia, aumento de los niveles de creatinina, urea o potasio y menos frecuentemente de las transaminasas, hipotensión, alteraciones hematológicas, hiponatremia, náuseas, lumbalgia, artralgias, mialgias y más raramente, insuficiencia renal y reacciones alérgicas incluyendo angioedema, erupciones cutáneas, urticaria, prurito y anafilaxis.

INTERACCIONES:

No se han reportado interacciones farmacocinéticas de importancia clínica con el uso de Norpress®. Sin embargo, se debe tener presente que otros antihipertensivos pueden potenciar su efecto. También se debe tener presente que otros fármacos que actúan sobre el sistema renina-angiotensina-aldosterona pueden producir incrementos de las reacciones adversas incluyendo incremento de los niveles de potasio, lo cual también puede ocurrir con diuréticos ahorradores de potasio o con otros fármacos como la heparina. El uso concomitante de litio podría incrementar la litemia, por lo cual se recomienda la monitorización de sus niveles.

PRESENTACIONES:

Norpress® Tableta 8 mg: Caja con 30 tabletas,
Norpress® Tableta 16 mg: Caja con 30 tabletas,
Norpress® Tableta 32 mg: Caja con 30 tabletas.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Consérvese en lugar fresco, seco y fuera del alcance de los niños.

EMP-150-40-04



FELTREX

Empresa Certificada en Sistema de Gestión de Calidad ISO 9001