

# TACARDIA® D

## LOSARTAN POTÁSICO 50 mg

## HIDROCLOROTIAZIDA 12,5 mg

### Comprimidos recubiertos

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

#### Cada comprimido recubierto contiene:

|                        |         |
|------------------------|---------|
| Losartán potásico..... | 50 mg   |
| Hidroclorotiazida..... | 12,5 mg |

Excipientes: Celulosa microcristalina PH 200 100 mg, Lactosa monohidrato 65 mg, Almidón de maíz pregelatinizado 1500 50 mg, Croscarmelosa sódica 15 mg, Crospovidona 4 mg, Estearato de magnesio 3,5 mg, Opadry YS – 1 – 7003 9 mg, DYC Yellow #10 (Dióxido de titanio, hidroxipropil-metilcelulosa, polietilenglicol, polisorbato 80) 0,02 mg, Agua 66 ml.

Sírvase leer esta información antes de comenzar a tomar el medicamento, aún cuando simplemente haya repetido la receta (o antes de empezar a usarlo y cada vez que renueve su receta). Puede haber información nueva (o alguna información puede haber cambiado).

Recuerde que su médico le recetó este medicamento solo a usted. No lo administre (o recomiende) a ninguna otra persona.

Esta información no reemplaza el diálogo con su médico acerca de su enfermedad o el tratamiento.

Este medicamento debe ser indicado por su médico y prescripto bajo una receta médica.

#### 1. ¿CUÁL ES LA INFORMACIÓN MÁS IMPORTANTE QUE DEBO SABER DE TACARDIA® D?

- Tacardia® D puede causarle un daño o la muerte a su bebé nonato.
- Consulte a su médico acerca de otras formas de reducir su presión sanguínea si planea quedar embarazada.
- Si queda embarazada mientras está tomando Tacardia® D, avise a su médico inmediatamente.

#### 2. ¿QUÉ ES TACARDIA® D Y PARA QUE SE UTILIZA?

Tacardia® D contiene dos medicamentos de venta bajo receta, un inhibidor al receptor de angiotensina y un diurético.

#### Tacardia® D es utilizado para:

- Reducir la presión sanguínea elevada (hipertensión). Tacardia® D no suele ser la primera medicación usada para el tratamiento de la presión sanguínea elevada.
- Reducir el riesgo de infarto en pacientes con presión sanguínea elevada y un problema cardíaco conocido como hipertrofia ventricular izquierda.

**No se ha estudiado el uso de Tacardia® D en niños menores de 18 años de edad.**

#### Presión sanguínea elevada (hipertensión):

La presión sanguínea es la fuerza en sus vasos sanguíneos cuando late su corazón y cuando su corazón descansa. Ud. puede tener presión sanguínea elevada cuando la fuerza es demasiada. El Losartán potásico presente en Tacardia® D puede ayudar a relajar los vasos sanguíneos y así disminuir su presión sanguínea. La Hidroclorotiazida presente en Tacardia® D hace que sus riñones filtren más agua y sal.

#### Hipertrofia ventricular izquierda:

Es un ensanchamiento de las paredes de la cámara izquierda del corazón (la cámara principal para el bombeo cardíaco). La hipertrofia ventricular izquierda puede ocurrir por múltiples causas. La presión sanguínea elevada es la mayor causa de hipertrofia ventricular izquierda.

#### 3. ¿QUÉ ES LO QUE DEBO SABER ANTES DE TOMAR TACARDIA® D Y DURANTE EL TRATAMIENTO?

##### ¿Quiénes no deben tomar Tacardia® D?

No debe tomar Tacardia® D si usted:

- Es alérgico a Tacardia® D o a cualquier ingrediente en su composición.
- No puede orinar.
- Tiene diabetes en tratamiento con un medicamento para disminuir la presión arterial conteniendo aliskiren.

#### ¿Qué debo informar a mi médico antes de tomar Tacardia® D?

Antes de tomar Tacardia® D, dígame a su médico si:

- **Se encuentra embarazada o planea estarlo.**
- Se encuentra dando de amamantar o planea hacerlo. Tacardia® D puede pasar a la leche materna y dañar a su bebé. Ud. y su médico deberán decidir si toma Tacardia® D o da de amamantar a su bebé. No debe hacer ambas a la vez.
- Ha estado vomitando, teniendo diarrea, sudoración profusa o no ha estado tomando suficientes líquidos. Esto podría causarle presión baja.
- Tiene problemas hepáticos.
- Tiene problemas renales.
- Tiene lupus eritematoso sistémico (LES).
- Tiene diabetes.
- Tiene gota.
- Tiene alguna alergia.
- Tuvo cáncer de piel o desarrolla una nueva lesión en la piel durante el tratamiento. El tratamiento con Hidroclorotiazida puede incrementar el riesgo de padecer algunos tipos de cáncer (cáncer de piel no asociado a melanoma). Hable con su médico sobre cómo proteger su piel con protector solar y cuan a menudo debe asistir a controles para detectar cáncer de piel.

#### ¿Puedo tomar Tacardia® D con otros medicamentos?

Informe a su médico si está utilizando cualquier otro medicamento, o ha utilizado recientemente alguno. Esto incluye los medicamentos adquiridos con o sin receta, de venta libre, vitaminas o suplementos a base de hierbas.

Tacardia® D y algunos otros medicamentos pueden interactuar entre sí. Avise a su médico especialmente si Ud. toma:

- Suplementos de potasio.
  - Sustitutos de la sal que contengan potasio.
  - Otros medicamentos que pueden incrementar el potasio en suero (una porción de la sangre).
  - Diuréticos.
  - Litio (un medicamento para el tratamiento de un cierto tipo de depresión).
  - Medicamentos para el tratamiento del dolor y la artritis, llamados antiinflamatorios no esteroideos (AINEs), incluyendo inhibidores de COX-2.
  - Otros medicamentos para reducir la presión sanguínea.
- Conozca los medicamentos que toma. Conserve un listado de sus medicamentos y muéstreselo a su médico cuando le sea prescripto un nuevo medicamento.

#### 4. ¿CÓMO TOMAR TACARDIA® D?

##### La vía de administración de Tacardia® D es oral (por boca).

- Tome Tacardia® D exactamente como lo ha indicado su médico. Su médico podrá cambiarle la dosis de ser necesario.
- Se puede tomar Tacardia® D con o sin las comidas.
- Su médico podrá realizarle pruebas de laboratorio regularmente mientras se encuentre bajo tratamiento con Tacardia® D.

#### ¿Qué debo hacer si dejo de tomar una dosis?

Si se saltea una dosis, tómela tan pronto como lo recuerde. De ser un horario cercano a su próxima dosis, no tome la dosis faltante. Simplemente tome la siguiente dosis en el horario regular.

#### ¿QUÉ DEBO HACER EN CASO DE SOBREDOSIFICACIÓN?

Si toma demasiado Tacardia® D, consulte de inmediato a su médico y asista al hospital más cercano de inmediato o comuníquese con los Centros de Toxicología:

**Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:**

**Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez (011) 4962-6666/2247**

**Hospital A. Posadas (011) 4654-6648/4658-7777**

#### 5. ¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS ADVERSOS DE TACARDIA® D?

**Tacardia® D puede causar los siguientes efectos adversos serios:**

- **Daño o muerte en bebés nonatos.**
- **Reacción alérgica.** Los síntomas de la reacción alérgica son inflamación del rostro, labios, garganta o lengua. Deberá recibir asistencia médica de inmediato y dejar de tomar Tacardia® D.
- **Presión sanguínea baja (hipotensión).** La presión sanguínea baja puede hacer que se sienta débil o mareado. Recuéstese si se siente débil o mareado. Llame a su médico inmediatamente.
- **Si tiene problemas renales, Ud. podrá ver un empeoramiento en qué tan bien trabajan sus riñones.** Llame a su médico si sus pies, tobillos o manos se inflaman, o por ganancia de peso sin causa aparente.
- **Una condición nueva o que desmejora llamada lupus eritematoso sistémico (LES).**
- **Problemas oculares.** Uno de los medicamentos presentes en Tacardia® D puede causar problemas oculares que, de no ser tratados, pueden llevar a pérdida en la visión. Los síntomas de los problemas oculares pueden ocurrir dentro de pocas horas hasta semanas desde el tratamiento con Tacardia® D.

#### Avise a su médico inmediatamente si tiene:

- Visión disminuida.
- Dolor ocular.
- Sensibilidad de la piel al sol y riesgo de cáncer de piel.

#### Los efectos adversos más comunes de Tacardia® D en personas con presión sanguínea elevada son:

- Resfriados (infección respiratoria alta).
- Mareos.
- Congestión nasal.
- Dolor de espalda.

#### Comunicación de efectos adversos

Si tiene efectos secundarios, tome contacto con su médico de inmediato. Esto incluye los posibles efectos secundarios que no figuran en este prospecto. También puede informar los efectos secundarios directamente comunicándose con Laboratorios Richmond, o ANMAT (datos de contacto ubicados al final del prospecto). Al informar sobre los efectos secundarios, puede ayudar a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

#### 6. PRESENTACIONES

Envases conteniendo 28, 30, 56, 250, 500 y 1000 comprimidos recubiertos, siendo los tres últimos para uso hospitalario exclusivo.

#### 7. CONSERVACIÓN

Conservar en su envase original a una temperatura entre 15 °C y 30 °C.

*"Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual.*

*No se lo recomiende a otras personas."*

#### MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MEDICO

Especialidad médica autorizada por el Ministerio de Salud y Acción Social. Certificado N° 50.110

"Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234"

Laboratorios RICHMOND S.A.C.I.F.,

Calle 3 N°519 Parque Industrial Pilar, Provincia de Buenos Aires, Argentina  
DIRECTOR TÉCNICO: Pablo Da Pos – Farmacéutico.

"Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción médica y no puede repetirse sin una nueva receta médica."

Fecha de última revisión: 18/03/21

