

Diosar

Tabletas recubiertas
Valsartan 160 mg

COMPOSICIÓN

Cada tableta recubierta contiene:
Valsartán.....160 mg
Excipientesc.s

DESCRIPCIÓN

Valsartán es un antagonista no peptídico de la angiotensina II que bloquea selectivamente la unión de la angiotensina II a los receptores AT1 en tejidos tales como músculo liso vascular y glándula adrenal. En el sistema renina-angiotensina, la angiotensina I es convertida en angiotensina II por la enzima convertidora de angiotensina (ACE). La angiotensina II estimula la corteza adrenal para sintetizar y secretar aldosterona, la cual disminuye la excreción de sodio y aumenta la excreción de potasio. La angiotensina II también actúa como un vasoconstrictor en el músculo liso vascular. Valsartán promueve la vasodilatación y disminuye los efectos de la aldosterona por bloqueo de la unión de angiotensina II a los receptores AT1. La regulación por retroalimentación negativa de angiotensina II sobre la secreción de renina también es inhibida, lo que provoca un aumento de las concentraciones plasmáticas de renina y el consecuente aumento de las concentraciones plasmáticas de angiotensina II; sin embargo, estos efectos no contrarrestan el efecto de disminución de la presión sanguínea provocado por valsartán.

INDICACIONES

El valsartán se usa solo o en combinación con otros medicamentos para tratar la hipertensión. También se usa para tratar la insuficiencia cardíaca en las personas que no pueden tomar inhibidores de enzima convertidora de la angiotensina (eca)

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Adultos: 80 mg/día. Dosis máxima, 160 mg/día.

Ancianos: dosis similares al adulto.

Pacientes con insuficiencia hepática ligera o moderada sin colestasis, no superar 80 mg/día. Insuficiencia renal con $\text{CICr} > 10 \text{ ml/min.}$, no se requiere ajuste posológico. Administrar en una sola dosis diaria, con líquido e independientemente de las comidas.

CONTRAINDICACIONES

Este medicamento no debe ser usado en casos de hipersensibilidad al medicamento. Insuficiencia hepática grave, cirrosis biliar y colestasis. Insuficiencia renal grave (pacientes dializados e hiperaldosteronismo primario).

Embarazo: No hay experiencia clínica en humanos. No obstante, se ha observado que la exposición intrauterina a los inhibidores de ECA, durante el 2º y 3º trimestre provoca lesiones y/o muerte del feto. Por lo tanto, al igual que otros agentes que actúan directamente sobre el sistema renina-angiotensina-aldosterona, su uso está contraindicado durante el embarazo. Lactancia: No se conoce si valsartán se excretado a través de la leche materna.

Niños: No se han establecido la seguridad y la eficacia en menores de 18 años.

REACCIONES ADVERSAS

Son de tipo leve y transitorio y de incidencia reducida. Siendo los más frecuentes:

Cardiovasculares: Efectos ortostáticos y palpitaciones.

Neurológicos/psicológicos: Cefalea, mareos, somnolencia, ataxia, insomnio, vértigo, depresión, astenia y neuralgia.

Respiratorios. Infección viral, infección respiratoria alta, tos, rinitis, sinusitis, faringitis.

Digestivos: Diarrea, dolor abdominal, náuseas, dispepsia. *Excepcionalmente:* gastroenteritis.

Osteomusculares: Dolor de espalda, dolor articular. *Excepcionalmente:* calambres musculares y mialgia.

Otorrinolaringológicos: Faringitis.

Hipersensibilidad: Angioedema, prurito, rash.

INTERACCIÓN CON DROGAS

El valsartán puede interactuar, entre otros, con los diuréticos ahorradores de potasio (amilorida, espironolactona, triamtereno) produciendo un aumento en la incidencia de efectos adversos y elevación de los niveles de potasio en sangre.

PRESENTACION

Caja con 30 tabletas recubiertas.

ALMACENAMIENTO

Almacénese a temperatura menor de 30°C.

Fabricado en la India por:

INDO GULF, INDIA

Distribuido por:

Medsol S.A de C.V. El Salvador. C.A.