



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN Nº **3665**

BUENOS AIRES, **23 MAY 2011**

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0000-021166-10-7 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones FINADIET S.A.C.I.F.I. solicita se autorice la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM) de esta Administración Nacional, de una nueva especialidad medicinal, la que será elaborada en la República Argentina.

Que de la misma existe por lo menos un producto similar registrado y comercializado en la República Argentina.

5. Que las actividades de elaboración y comercialización de especialidades medicinales se encuentran contempladas por la Ley 16.463 y los Decretos 9.763/64, 1.890/92, y 150/92 (T.O. Decreto 177/93), y normas complementarias.

Que la solicitud presentada encuadra en el Art. 3º del Decreto 150/92 (T.O. Decreto 177/93).

Que consta la evaluación técnica producida por el Departamento de Registro.

AM



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN Nº 3665

Que consta la evaluación técnica producida por el Instituto Nacional de Medicamentos, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita.

Que consta la evaluación técnica producida por la Dirección de Evaluación de Medicamentos y Afines, en la que informa que la indicación, posología, vía de administración, condición de venta, y los proyectos de rótulos y de prospectos se consideran aceptables y reúnen los requisitos que contempla la norma legal vigente.

Que los datos identificatorios característicos a ser transcritos en los proyectos de la Disposición Autorizante y del Certificado correspondiente, han sido convalidados por las áreas técnicas precedentemente citadas.

5. Que la Dirección de Asuntos Jurídicos de esta Administración Nacional, dictamina que se ha dado cumplimiento a los requisitos legales y formales que contempla la normativa vigente en la materia.

Que corresponde autorizar la inscripción en el REM de la especialidad medicinal objeto de la solicitud.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto 1490/92 y del Decreto 425/10.

Por ello;





Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN Nº **3665**

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Especialidades Medicinales ( REM ) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica de la especialidad medicinal de nombre comercial FIBAN D y nombre/s genérico/s LOSARTAN POTASICO + HIDROCLOROTIAZIDA, la que será elaborada en la República Argentina, de acuerdo a lo solicitado, en el tipo de Trámite Nº 1.2.1, por FINADIET S.A.C.I.F.I., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran como Anexo I de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 2º - Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de prospecto/s figurando como Anexo II de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 3º - Extiéndese, sobre la base de lo dispuesto en los Artículos precedentes, el Certificado de Inscripción en el REM, figurando como Anexo III de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma

ARTICULO 4º - En los rótulos y prospectos autorizados deberá figurar la leyenda: ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD CERTIFICADO Nº, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la norma legal vigente.

ARTICULO 5º- Con carácter previo a la comercialización del producto cuya inscripción se autoriza por la presente disposición, el titular del mismo deberá



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN Nº **3 6 6 5**

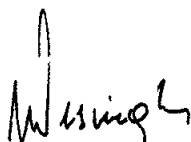
notificar a esta Administración Nacional la fecha de inicio de la elaboración o importación del primer lote a comercializar a los fines de realizar la verificación técnica consistente en la constatación de la capacidad de producción y de control correspondiente.

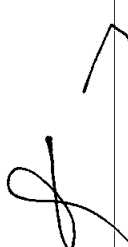
ARTICULO 6º - La vigencia del Certificado mencionado en el Artículo 3º será por cinco (5) años, a partir de la fecha impresa en el mismo.

ARTICULO 7º - Regístrese. Inscríbese en el Registro Nacional de Especialidades Medicinales al nuevo producto. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente Disposición, conjuntamente con sus Anexos I, II, y III. Gírese al Departamento de Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE Nº:1-0047-0000-021166-10-7

DISPOSICIÓN Nº: **3 6 6 5**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.





Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

ANEXO I

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS De la ESPECIALIDAD MEDICINAL  
inscrita en el REM mediante DISPOSICIÓN ANMAT N°: **3 6 6 5**

Nombre comercial: FIBAN D

Nombre/s genérico/s: LOSARTAN POTASICO + HIDROCLOROTIAZIDA

Industria: ARGENTINA.

Lugar/es de elaboración: HIPOLITO IRIGOYEN N° 3769/71, CIUDAD DE BUENOS  
AIRES.

Los siguientes datos identificatorios autorizados por la presente disposición se  
detallan a continuación:

Forma farmacéutica: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS (1).

Nombre Comercial: FIBAN D 50/12.5.

Clasificación ATC: C09DA01.

Indicación/es autorizada/s: HIPERTENSION ARTERIAL: ESTA INDICADO PARA EL  
TRATAMIENTO DE LA HIPERTENSION ARTERIAL EN AQUELLOS PACIENTES EN  
LOS QUE SEA ADECUADO EL TRATAMIENTO COMBINADO. LA COMBINACION DE  
LOSARTAN E HIDROCLOROTIAZIDA EN PACIENTES CON HIPERTENSION



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

3 6 6 5

ARTERIAL E HIPERTROFIA VENTRICULAR IZQUIERDA HA DEMOSTRADO REDUCIR EL RIESGO DE MORBIMORTALIDAD CARDIOVASCULAR EVALUADO POR LA INCIDENCIA COMBINADA DE MUERTE CARDIOVASCULAR, ACCIDENTE CEREBROVASCULAR E INFARTO DE MIOCARDIO.

Concentración/es: 12.5 mg de HIDROCLOROTIAZIDA, 50 mg de LOSARTAN POTASICO.

Fórmula completa por unidad de forma farmacéutica ó porcentual:

Genérico/s: HIDROCLOROTIAZIDA 12.5 mg, LOSARTAN POTASICO 50 mg.

Excipientes: ESTEARATO DE MAGNESIO 2.5 mg, CELULOSA MICROCRISTALINA 50 mg, ALMIDON PREGELATINIZADO 45 mg, AMARILLO OCASO LACA ALUMINICA 150 mcg, LACTOSA ANHIDRA C.S.P. 300 mg, ALCOHOL POLIVINILICO - DIOXIDO DE TITANIO - PEG 3000 - TALCO 9.85 mg.

Origen del producto: Sintético o Semisintético

Vía/s de administración: ORAL

Envase/s Primario/s: BLISTER AL/PVC + ACLAR ANACTINICO

Presentación: ENVASES CON 10, 15, 20, 30, 50, 60, 500 Y 1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, SIENDO LOS DOS ÚLTIMOS DE USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO.

Contenido por unidad de venta: ENVASES CON 10, 15, 20, 30, 50, 60, 500 Y 1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, SIENDO LOS DOS ÚLTIMOS DE USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO.

Período de vida Útil: 24 meses

Forma de conservación: CONSERVAR A TEMPERATURA AMBIENTE desde: 15°C. hasta: 30°C.

*[Handwritten signature and mark]*



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

3665

Condición de expendio: BAJO RECETA.

Forma farmacéutica: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS (2).

Nombre Comercial: FIBAN D 100/25.

Clasificación ATC: C09DA01.

Indicación/es autorizada/s: HIPERTENSION ARTERIAL: ESTA INDICADO PARA EL TRATAMIENTO DE LA HIPERTENSION ARTERIAL EN AQUELLOS PACIENTES EN LOS QUE SEA ADECUADO EL TRATAMIENTO COMBINADO. LA COMBINACION DE LOSARTAN E HIDROCLOROTIAZIDA EN PACIENTES CON HIPERTENSION ARTERIAL E HIPERTROFIA VENTRICULAR IZQUIERDA HA DEMOSTRADO REDUCIR EL RIESGO DE MORBIMORTALIDAD CARDIOVASCULAR EVALUADO POR LA INCIDENCIA COMBINADA DE MUERTE CARDIOVASCULAR, ACCIDENTE CEREBROVASCULAR E INFARTO DE MIOCARDIO.

Concentración/es: 25 mg de HIDROCLOROTIAZIDA, 100 mg de LOSARTAN POTASICO.

Fórmula completa por unidad de forma farmacéutica ó porcentual:

Genérico/s: HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg, LOSARTAN POTASICO 100 mg.

Excipientes: ESTEARATO DE MAGNESIO 5 mg, CELULOSA MICROCRISTALINA 100 mg, ALMIDON PREGELATINIZADO 90 mg, AMARILLO OCASO LACA ALUMINICA 300 mcg, LACTOSA ANHIDRA C.S.P. 600 mg, ALCOHOL POLIVINILICO - DIOXIDO DE TITANIO - PEG 3000 - TALCO 19.7 mg.

Origen del producto: Sintético o Semisintético

Vía/s de administración: ORAL

01



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

Envase/s Primario/s: BLISTER AL/PVC + ACLAR ANACTINICO

Presentación: ENVASES CON 10, 15, 20, 30, 50, 60, 500 Y 1000 COMPRIMIDOS  
RECUBIERTOS, SIENDO LOS DOS ÚLTIMOS DE USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO.

Contenido por unidad de venta: ENVASES CON 10, 15, 20, 30, 50, 60, 500 Y  
1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, SIENDO LOS DOS ÚLTIMOS DE USO  
HOSPITALARIO EXCLUSIVO.

Período de vida Útil: 24 meses

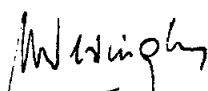
Forma de conservación: CONSERVAR A TEMPERATURA AMBIENTE desde: 15° C.  
hasta: 30° C.

Condición de expendio: BAJO RECETA.

DISPOSICIÓN N°: **3 6 6 5**

M

S

1  
  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.





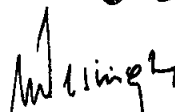
Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

ANEXO II

TEXTO DEL/LOS RÓTULO/S Y PROSPECTO/S AUTORIZADO/S

De la ESPECIALIDAD MEDICINAL inscrita en el REM mediante

DISPOSICIÓN ANMAT N° **3 6 6 5**

  
Dr. OTTO A. ÖRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

ANEXO III

CERTIFICADO

Expediente Nº: 1-0047-0000-021166-10-7

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº **3665**, y de acuerdo a lo solicitado en el tipo de Trámite Nº 1.2.1. , por FINADIET S.A.C.I.F.I., se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

Nombre comercial: FIBAN D

Nombre/s genérico/s: LOSARTAN POTASICO + HIDROCLOROTIAZIDA

Industria: ARGENTINA.

Lugar/es de elaboración: HIPOLITO IRIGOYEN Nº 3769/71, CIUDAD DE BUENOS AIRES.

Los siguientes datos identificatorios autorizados por la presente disposición se detallan a continuación:

Forma farmacéutica: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS (1).

Nombre Comercial: FIBAN D 50/12.5.

Clasificación ATC: C09DA01.

Indicación/es autorizada/s: HIPERTENSION ARTERIAL: ESTA INDICADO PARA EL TRATAMIENTO DE LA HIPERTENSION ARTERIAL EN AQUELLOS PACIENTES EN



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

LOS QUE SEA ADECUADO EL TRATAMIENTO COMBINADO. LA COMBINACION DE LOSARTAN E HIDROCLOROTIAZIDA EN PACIENTES CON HIPERTENSION ARTERIAL E HIPERTROFIA VENTRICULAR IZQUIERDA HA DEMOSTRADO REDUCIR EL RIESGO DE MORBIMORTALIDAD CARDIOVASCULAR EVALUADO POR LA INCIDENCIA COMBINADA DE MUERTE CARDIOVASCULAR, ACCIDENTE CEREBROVASCULAR E INFARTO DE MIOCARDIO

Concentración/es: 12.5 mg de HIDROCLOROTIAZIDA, 50 mg de LOSARTAN POTASICO.

Fórmula completa por unidad de forma farmacéutica ó porcentual:

Genérico/s: HIDROCLOROTIAZIDA 12.5 mg, LOSARTAN POTASICO 50 mg.

Excipientes: ESTEARATO DE MAGNESIO 2.5 mg, CELULOSA MICROCRISTALINA 50 mg, ALMIDON PREGELATINIZADO 45 mg, AMARILLO OCASO LACA ALUMINICA 150 mcg, LACTOSA ANHIDRA C.S.P. 300 mg, ALCOHOL POLIVINILICO - DIOXIDO DE TITANIO - PEG 3000 - TALCO 9.85 mg.

Origen del producto: Sintético o Semisintético

Vía/s de administración: ORAL

Envase/s Primario/s: BLISTER AL/PVC + ACLAR ANACTINICO

Presentación: ENVASES CON 10, 15, 20, 30, 50, 60, 500 Y 1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, SIENDO LOS DOS ÚLTIMOS DE USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO.

Contenido por unidad de venta: ENVASES CON 10, 15, 20, 30, 50, 60, 500 Y 1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, SIENDO LOS DOS ÚLTIMOS DE USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO.

Período de vida Útil: 24 meses



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

Forma de conservación: CONSERVAR A TEMPERATURA AMBIENTE desde: 15°C.  
hasta: 30°C.

Condición de expendio: BAJO RECETA.

Forma farmacéutica: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS (2).

Nombre Comercial: FIBAN D 100/25.

Clasificación ATC: C09DA01.

Indicación/es autorizada/s: HIPERTENSION ARTERIAL: ESTA INDICADO PARA EL TRATAMIENTO DE LA HIPERTENSION ARTERIAL EN AQUELLOS PACIENTES EN LOS QUE SEA ADECUADO EL TRATAMIENTO COMBINADO. LA COMBINACION DE LOSARTAN E HIDROCLOROTIAZIDA EN PACIENTES CON HIPERTENSION ARTERIAL E HIPERTROFIA VENTRICULAR IZQUIERDA HA DEMOSTRADO REDUCIR EL RIESGO DE MORBIMORTALIDAD CARDIOVASCULAR EVALUADO POR LA INCIDENCIA COMBINADA DE MUERTE CARDIOVASCULAR, ACCIDENTE CEREBROVASCULAR E INFARTO DE MIOCARDIO.

Concentración/es: 25 mg de HIDROCLOROTIAZIDA, 100 mg de LOSARTAN POTASICO.

Fórmula completa por unidad de forma farmacéutica ó porcentual:

Genérico/s: HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg, LOSARTAN POTASICO 100 mg.

Excipientes: ESTEARATO DE MAGNESIO 5 mg, CELULOSA MICROCRISTALINA 100 mg, ALMIDON PREGELATINIZADO 90 mg, AMARILLO OCASO LACA ALUMINICA 300 mcg, LACTOSA ANHIDRA C.S.P. 600 mg, ALCOHOL POLIVINILICO - DIOXIDO DE TITANIO - PEG 3000 - TALCO 19.7 mg.



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

Origen del producto: Sintético o Semisintético

Vía/s de administración: ORAL

Envase/s Primario/s: BLISTER AL/PVC + ACLAR ANACTINICO

Presentación: ENVASES CON 10, 15, 20, 30, 50, 60, 500 Y 1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, SIENDO LOS DOS ÚLTIMOS DE USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO.

Contenido por unidad de venta: ENVASES CON 10, 15, 20, 30, 50, 60, 500 Y 1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, SIENDO LOS DOS ÚLTIMOS DE USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO.

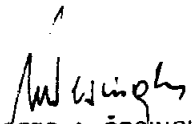
Período de vida Útil: 24 meses

Forma de conservación: CONSERVAR A TEMPERATURA AMBIENTE desde: 15° C. hasta: 30° C.

Condición de expendio: BAJO RECETA.

Se extiende a FINADIET S.A.C.I.F.I. el Certificado N° **56283**, en la Ciudad de Buenos Aires, a los \_\_\_\_\_ días del mes de **23 MAY 2011** de \_\_\_\_\_, siendo su vigencia por cinco (5) años a partir de la fecha impresa en el mismo.

DISPOSICIÓN (ANMAT) N°: **3665**

  
Dr. OTTO A. ÖRSINGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

3665



Proyecto de Rótulos y Etiquetas

Industria Argentina

Contenido: 10 comprimidos recubiertos

**FIBAN D 50/12.5**

**LOSARTAN POTASICO**

**HIDROCLOROTIAZIDA**

Comprimidos Recubiertos

Venta Bajo Receta

Lote - Vencimiento

Cada comprimido recubierto contiene:

Losartan potásico 50 mg

Hidroclorotiazida 12.5 mg

*Excipientes:* Celulosa microcristalina 50 mg, Almidón pregelatinizado 45 mg, Alcohol polivinílico parcialmente hidrolizado/dióxido de titanio/PEG 3000/talco 9.85 mg, Estearato de magnesio 2.5 mg, Amarillo ocazo laca alumínica 150 mcg, Lactosa anhidra c.s.p. 300 mg.

**Posología y modo de uso:** Ver prospecto adjunto.

**"TODO MEDICAMENTO DEBE PERMANECER ALEJADO DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS".**

*Mantener entre 15 y 30 °C.*

Especialidad Medicinal autorizada por Ministerio de Salud.

Certificado N°

**Dirección Técnica:** Dagmar C. Gremer de Lago. Farmacéutica.

**FINADIET S.A.C.I.F.I.**

Hipólito Yrigoyen 3769/71 - (C1208ABE)

Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Tel. 4981-5444/5544

[www.finadiet.com.ar](http://www.finadiet.com.ar)

Nota: Este texto se repite en los envases conteniendo: 15, 20, 30, 50 y 60 comprimidos recubierto.

Envase de USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO conteniendo 500 y 1000 comprimidos recubiertos.

Sra. **SUSANA GUALDI**  
APODERADA

**DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO**  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA

3665



Proyecto de Rótulos y Etiquetas

Industria Argentina

Contenido: 10 comprimidos recubiertos

**FIBAN D 100/25**

**LOSARTAN POTASICO**

**HIDROCLOROTIAZIDA**

Comprimidos Recubiertos

Venta Bajo Receta

Lote - Vencimiento

Cada comprimido recubierto contiene:

Losartan potásico 100 mg

Hidroclorotiazida 25 mg

*Excipientes:* Celulosa microcristalina 100 mg, Almidón pregelatinizado 90 mg, Alcohol polivinílico parcialmente hidrolizado/dióxido de titanio/PEG 3000/talco 19.7 mg, Estearato de magnesio 5 mg, Amarillo ocaso laca alumínica 300 mcg, Lactosa anhidra c.s.p. 600 mg

**Posología y modo de uso:** Ver prospecto adjunto.

**"TODO MEDICAMENTO DEBE PERMANECER ALEJADO DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS".**

*Mantener entre 15 y 30 °C.*

Especialidad Medicinal autorizada por Ministerio de Salud.

Certificado N°

**Dirección Técnica:** Dagmar C. Gremer de Lago. Farmacéutica.

**FINADIET S.A.C.I.F.I.**

Hipólito Yrigoyen 3769/71 - (C1208ABE)

Ciudad Autónoma de Buenos Aires


Tel. 4981-5444/5544

[www.finadiet.com.ar](http://www.finadiet.com.ar)

Nota: Este texto se repite en los envases conteniendo 15, 20, 30, 50 y 60 comprimidos recubierto.

Envase de USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO conteniendo 500 y 1000 comprimidos recubiertos.

  
Sra. SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA

3665



Proyecto de Prospecto Interno  
Industria Argentina

**FIBAN D 50/12.5 - 100/25**  
**LOSARTAN POTASICO**  
**HIDROCLOROTIAZIDA**  
Comprimidos Recubiertos  
Venta Bajo Receta

**COMPOSICIÓN**

Cada comprimido recubierto **FIBAN D 50/12.5** contiene:

Losartan potásico 50 mg  
Hidroclorotiazida 12.5 mg

*Excipientes:* Celulosa microcristalina 50 mg, Almidón pregelatinizado 45 mg, Alcohol polivinílico parcialmente hidrolizado/dióxido de titanio/PEG 3000/talco 9.85 mg, Estearato de magnesio 2.5 mg, Amarillo ocase laca alumínica 150 mcg, Lactosa anhidra c.s.p. 300 mg.

Cada comprimido recubierto **FIBAN D 100/25** contiene:

Losartan potásico 100 mg  
Hidroclorotiazida 25 mg

*Excipientes:* Celulosa microcristalina 100 mg, Almidón pregelatinizado 90 mg, Alcohol polivinílico parcialmente hidrolizado/dióxido de titanio/PEG 3000/talco 19.7 mg, Estearato de magnesio 5 mg, Amarillo ocase laca alumínica 300 mcg, Lactosa anhidra c.s.p. 600 mg

**ACCIÓN TERAPÉUTICA**

**FIBAN D** es un antihipertensivo que combina un antagonista de los receptores de la angiotensina II (losartán) con un diurético (hidroclorotiazida).

Código ATC: C09DA01.

**INDICACIONES**

Hipertensión arterial

  
Srta. MONICA SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



3665



**FIBAN D** (losartán + hidroclorotiazida) está indicado para el tratamiento de la hipertensión arterial en aquellos pacientes en los que sea adecuado el tratamiento combinado.

La combinación de losartán e hidroclorotiazida en pacientes con hipertensión arterial e hipertrofia ventricular izquierda ha demostrado reducir el riesgo de morbimortalidad cardiovascular evaluado por la incidencia combinada de muerte cardiovascular, accidente cerebrovascular e infarto de miocardio.

### **ACCION FARMACOLOGICA**

#### **Losartán**

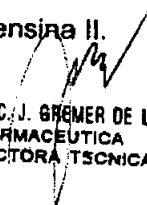
Losartán es un antagonista oral, producido sintéticamente, de los receptores de la angiotensina II (tipo AT1). La angiotensina II, un potente vasoconstrictor, es la principal hormona activa del sistema reninaangiotensina y un determinante importante de la fisiopatología de la hipertensión. La angiotensina II se une al receptor AT1 que se encuentra en muchos tejidos (p. ej. músculo vascular liso, glándula suprarrenal, riñones y corazón) y produce varias e importantes acciones biológicas, incluyendo vasoconstricción y liberación de aldosterona. La angiotensina II también estimula la proliferación de las células musculares lisas.

Losartán bloquea selectivamente el receptor AT1. *In vitro* e *in vivo*, tanto losartán como su metabolito farmacológicamente activo, el ácido carboxílico E-3174, bloquean todas las acciones fisiológicas importantes de la angiotensina II, independientemente de su origen o vía de síntesis.

Losartán no tiene un efecto agonista ni bloquea otros receptores hormonales o canales de iones importantes en la regulación cardiovascular. Además, losartán no inhibe la ECA (cininasa II), la enzima que degrada la bradicinina. En consecuencia, no hay aumento de los efectos adversos mediados por la bradicinina.

Durante la administración de losartán, la supresión de la retroalimentación negativa que ejerce la angiotensina II sobre la secreción de renina da lugar a un aumento en la actividad de la renina plasmática. El aumento de la actividad de la renina plasmática produce elevaciones plasmáticas de la angiotensina II.

  
Sra. SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C.J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



Incluso a pesar de estos aumentos, se mantiene la acción antihipertensiva y la supresión de la concentración plasmática de aldosterona, lo que indica que se logra un bloqueo eficaz de los receptores de angiotensina II. Tras la interrupción del tratamiento con losartán, los valores de la actividad de la renina plasmática y de angiotensina II se redujeron en 3 días hasta alcanzar el valor basal.

Tanto losartán como su metabolito activo principal tienen mayor afinidad por el receptor AT1 que por el receptor AT2. El metabolito activo es 10-40 veces más activo que losartán basándonos en la relación peso-peso.

En un estudio específicamente diseñado para evaluar la incidencia de tos en pacientes tratados con losartán, comparados con pacientes tratados con inhibidores de la ECA, la incidencia de tos comunicada por pacientes que recibieron losartán o hidroclorotiazida fue similar y significativamente menor que la de los pacientes tratados con inhibidores de la ECA. Además, en un análisis global de 16 ensayos clínicos doble ciego, en 4.131 pacientes, la incidencia de tos comunicada espontáneamente en pacientes tratados con losartán fue similar (3,1%) a la de pacientes tratados con placebo (2,6%) o hidroclorotiazida (4,1%), mientras que la incidencia con inhibidores de la ECA fue del 8,8%.

En los pacientes hipertensos no diabéticos con proteinuria, la administración de losartán potásico reduce considerablemente esta proteinuria, la excreción fraccional de albúmina y la IgG. Losartán mantiene el índice de filtración glomerular y reduce la fracción de filtración. En general, losartán provoca un descenso del ácido úrico sérico (generalmente <0,4 mg /dl) que persiste en el tratamiento crónico. Losartán no tuvo efectos reflejos autonómicos ni un efecto sostenido sobre la noradrenalina plasmática.

En pacientes con insuficiencia ventricular izquierda, dosis de losartán de 50 mg produjeron efectos hemodinámicos y neurohormonales positivos caracterizados por un aumento del índice cardíaco y descensos en la presión de enclavamiento capilar pulmonar, en la resistencia vascular sistémica, en la presión arterial sistémica media y en la frecuencia cardíaca y una disminución en los niveles de aldosterona y norepinefrina circulantes, respectivamente. La

  
Sra. MÓNICA SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C. J. BREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA

3665



aparición de hipotensión se relacionó con la dosis en estos pacientes con insuficiencia cardiaca.

### **Estudios de hipertensión**

En ensayos clínicos controlados, la administración de losartán una vez al día a pacientes con hipertensión esencial leve a moderada produjo reducciones estadísticamente significativas de la presión arterial sistólica y diastólica. La determinación de la presión arterial 24 horas después de la administración, en relación a 5-6 horas después de la administración, demostró un descenso de la presión en 24 horas; se mantuvo el ritmo diurno natural. La reducción de la presión arterial al final del intervalo de dosificación fue de aproximadamente el 70-80% del efecto observado 5-6 horas después de la dosis.

La supresión de losartán en pacientes hipertensos no produjo un rebote brusco de la presión arterial. A pesar del descenso importante de la presión arterial, losartán no tuvo un efecto clínicamente relevante sobre la frecuencia cardiaca. Losartán es tan eficaz en hombres como en mujeres, y tanto en los hipertensos más jóvenes (menores de 65 años) como en los mayores.

### **Estudio LIFE**

El estudio LIFE (Losartan Intervention For Endpoint reduction in hypertension) fue un estudio aleatorio, triple ciego y activo, realizado en 9.193 pacientes hipertensos de 55 a 80 años con hipertrofia ventricular izquierda confirmada por electrocardiograma. Los pacientes fueron aleatorizados a 50 mg de losartán una vez al día o 50 mg de atenolol una vez al día. Si no se alcanzaba la presión arterial deseada (<140/90 mm de Hg), se añadía primero hidroclorotiazida (12,5 mg) y, si era necesario, entonces se incrementaba la dosis de losartán o atenolol hasta 100 mg una vez al día. Si era necesario para alcanzar la presión arterial deseada, se añadieron otros antihipertensivos, a excepción de los inhibidores de la ECA, de los antagonistas de la angiotensina II o los betabloqueantes.

La duración media del seguimiento fue de 4,8 años.

El objetivo principal fue la combinación de morbimortalidad cardiovascular determinada por una reducción en la incidencia combinada de muerte

  
Srta. MÓNICA SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TÉCNICA



cardiovascular, accidente cerebrovascular e infarto de miocardio. La presión arterial disminuyó significativamente a niveles similares en los dos grupos. El tratamiento con losartán produjo una reducción del riesgo del 13,0% ( $p=0,021$ , IC del 95% 0,77-0,98), comparado con atenolol en los pacientes que alcanzan el objetivo principal combinado. Esto se atribuye principalmente a una reducción en la incidencia de accidente cerebrovascular. El tratamiento con losartán redujo el riesgo de accidente cerebrovascular en un 25% en relación a atenolol ( $p=0,001$ , IC del 95% 0,63-0,89). Los índices de muerte cardiovascular e infarto de miocardio no fueron significativamente diferentes entre los grupos de tratamiento.

#### **Hidroclorotiazida**

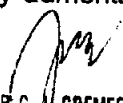
Hidroclorotiazida es un diurético tiazídico. No se conoce completamente el mecanismo del efecto antihipertensivo de los diuréticos tiazídicos. Las tiazidas actúan sobre el mecanismo tubular renal de la reabsorción de electrolitos, directamente aumentando la excreción de sodio y de cloruros en cantidades aproximadamente equivalentes. La acción diurética de hidroclorotiazida reduce el volumen plasmático, aumenta la actividad de la renina plasmática y aumenta la excreción de aldosterona, con los consiguientes aumentos del potasio sérico y pérdida de bicarbonato y descensos en el potasio sérico. La relación renina-aldosterona está mediada por la angiotensina II y, por tanto, la co-administración de un antagonista de la angiotensina II tiende a revertir la pérdida de potasio asociada a los diuréticos tiazídicos.

Después de la administración oral, la diuresis empieza a las 2 horas, alcanza el máximo en unas 4 horas y dura de 6 a 12 horas. El efecto antihipertensivo persiste hasta durante 24 horas.

#### **Losartán-Hidroclorotiazida**

Se ha demostrado que ambos componentes tienen un efecto aditivo en la reducción de la presión arterial, por lo que la disminuyen en mayor grado que cada componente por separado. Este efecto se considera resultado de las acciones complementarias de ambas sustancias. Además, como resultado de su acción diurética, hidroclorotiazida aumenta la actividad de la renina plasmática y la secreción de aldosterona, reduce el potasio sérico y aumenta

  
Srta. MÓNICA SUSANA GUALDI  
APOBETADA

  
DAGMAR C. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA

los niveles de angiotensina II. La administración de losartán bloquea todas las acciones fisiológicamente relevantes de la angiotensina II y, mediante la inhibición de la aldosterona, podría tender a atenuar la pérdida de potasio originada por el diurético.

Se ha demostrado que losartán tiene un efecto uricosúrico leve y pasajero. Se ha demostrado que hidroclorotiazida produce pequeñas elevaciones del ácido úrico; la combinación de losartán e hidroclorotiazida tiende a atenuar la hiperuricemia inducida por los diuréticos.

El efecto antihipertensivo se mantiene durante un período de 24 h.

En estudios clínicos de al menos un año de duración, el efecto antihipertensivo se mantuvo con el tratamiento continuado. A pesar de la disminución importante de la presión arterial, la administración de losartán-hidroclorotiazida no tuvo efectos clínicamente importantes sobre la frecuencia cardiaca. En ensayos clínicos, a las 12 semanas de tratamiento con 50 mg de losartán/12,5 mg de hidroclorotiazida, la presión diastólica sedente mínima se redujo por término medio hasta en 13,2 mm de Hg.

Losartán-hidroclorotiazida es eficaz en la reducción de la presión arterial en hombres y mujeres, pacientes de raza negra y no de raza negra y en pacientes jóvenes (<65 años) y mayores (≥65 años) y es eficaz en todos los grados de hipertensión.

#### FARMACOCINÉTICA

##### Losartán

*Absorción:* Tras la administración oral, losartán se absorbe bien y sufre un metabolismo de primer paso, formando un metabolito activo, el ácido carboxílico, y otros metabolitos inactivos. La biodisponibilidad sistémica de los comprimidos de losartán es de aproximadamente el 33%. Las concentraciones máximas medias de losartán y de su metabolito activo se alcanzan al cabo de 1 hora y de 3-4 horas, respectivamente. Cuando se administró el fármaco con una comida estándar no se produjeron efectos clínicamente importantes sobre el perfil de concentración plasmática de losartán.



Srta. MONICA SUSANA GUALDI  
APODERADA



DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TÉCNICA

3665



*Distribución:* Tanto losartán como su metabolito activo se unen a las proteínas plasmáticas, principalmente a la albúmina, en >99%. El volumen de distribución de losartán es de 34 litros. Los estudios en ratas indican que losartán atraviesa la barrera hematoencefálica en proporción escasa o nula.

*Biotransformación:* Alrededor del 14% de una dosis de losartán administrada por vía oral o intravenosa se transforma en su metabolito activo. Después de la administración oral e intravenosa de losartán potásico marcado con <sup>14</sup>C, la radiactividad del plasma circulante se atribuye principalmente a losartán y a su metabolito activo. En cerca del uno por ciento de los sujetos estudiados se observó una transformación mínima de losartán en su metabolito activo.

Además del metabolito activo, se forman metabolitos inactivos, incluidos dos metabolitos importantes formados por hidroxilación de la cadena lateral butilo y un metabolito menor, un glucurónido N-2 tetrazol.

*Eliminación:* El aclaramiento plasmático de losartán y de su metabolito activo es de unos 600 y 50 ml/min, respectivamente. El aclaramiento renal de losartán y de su metabolito activo es de unos 74 y 26 ml/min, respectivamente. Cuando se administra losartán por vía oral, alrededor del 4% de la dosis se elimina inalterado en la orina, y aproximadamente el 6% de la dosis se excreta en la orina en forma de metabolito activo. La farmacocinética de losartán y de su metabolito activo es lineal para dosis orales de losartán potásico de hasta 200 mg.

Tras la administración oral, las concentraciones plasmáticas de losartán y de su metabolito activo descienden poliexponencialmente, con una semivida terminal de unas 2 horas y de 6-9 horas, respectivamente. Durante la administración de una dosis de 100 mg una vez al día, ni losartán ni su metabolito activo se acumulan significativamente en el plasma.

Tanto la excreción biliar como la urinaria contribuyen a la eliminación de losartán y de sus metabolitos.

En el hombre, tras una dosis oral de losartán marcado con <sup>14</sup>C, aproximadamente el 35% de la radiactividad se recupera en la orina, y el 58% en las heces.

  
Sra. MÓNICA SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TÉCNICA

### Hidroclorotiazida

*Distribución:* Hidroclorotiazida atraviesa la barrera placentaria, pero no la barrera hematoencefálica, y se excreta en la leche materna.

*Eliminación:* La hidroclorotiazida no se metaboliza, pero se elimina rápidamente por el riñón. Cuando las concentraciones plasmáticas se controlaron durante al menos 24 horas, se observó que la semivida plasmática variaba entre 5,6 y 14,8 horas. Al menos el 61% de la dosis oral se elimina sin modificar en 24 horas.

### **POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN**

#### **Hipertensión arterial**

La dosificación habitual inicial y de mantenimiento es de un comprimido recubierto de **FIBAN D 50/12.5** una vez al día. Para los pacientes que no respondan adecuadamente a esta dosis, la misma se podrá aumentar a un comprimido de **FIBAN D 100/25** una vez al día ó dos comprimidos de **FIBAN D 50/12.5** una vez al día.

Si un paciente no controla su presión arterial con **FIBAN D 100/25** como monoterapia, se podrá cambiar a **FIBAN D 50/12.5** y si luego de 3 semanas de tratamiento no se logra el control deseado, se podrá titular a **FIBAN D 100/25**.

#### **Hipertensión arterial severa (PAD $\geq$ 110 mm Hg)**


La dosis inicial de tratamiento con **FIBAN D** en hipertensión severa es de un comprimido de **FIBAN D 50/12.5**. Para los pacientes que no respondan en forma adecuada a esta dosis luego de 2 a 4 semanas de tratamiento, la misma se podrá incrementar a un comprimido de **FIBAN D 100/25** una vez al día. La dosis máxima es de un comprimido de **FIBAN D 100/25** una vez al día.

No se debe administrar **FIBAN D** a pacientes con disminución del volumen intravascular (ej. los tratados con dosis altas de diuréticos).

#### **Hipertensión arterial con hipertrofia ventricular izquierda**

La dosis inicial habitual es de 50 mg de losartán una vez al día. Si no se alcanza la presión arterial deseada con esta dosis, se podrá utilizar la

  
Srta. MÓNICA SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TÉCNICA

combinación de **FIBAN D 50/12.5**. Se podrá titular luego a **FIBAN D 100/25** una vez al día, si fuese necesario.

**Uso en pacientes con insuficiencia renal y en pacientes sometidos a hemodiálisis**

No se requiere un ajuste en la dosis inicial en aquellos pacientes con insuficiencia renal moderada (p. ej. aclaramiento de creatinina 30-50 ml/min).

No se recomienda administrar **FIBAN D** a pacientes con deterioro renal severo (aclaramiento de creatinina  $\leq$  30 ml/min) o con deterioro hepático.

No se recomiendan los comprimidos de **FIBAN D** en pacientes sometidos a hemodiálisis.

**Uso en los pacientes con depleción del volumen intravascular**


Debe corregirse la depleción de volumen y/o sodio antes de la administración de los comprimidos de **FIBAN D**.

**Uso en ancianos**

Normalmente no es necesario hacer ningún ajuste inicial de la dosificación de **FIBAN D 50/12.5** en los pacientes de edad avanzada. **FIBAN D 100/25** no debe ser usado como terapia inicial en los pacientes de edad avanzada.

**CONTRAINDICACIONES**

- Hipersensibilidad a losartán, a sustancias derivadas de las sulfamidas (como hidrocortizida) o a alguno de los excipientes.
- Hipopotasemia o hipercalcemia resistentes al tratamiento.
- Insuficiencia hepática grave; colestasis y trastornos biliares obstructivos.
- Hiponatremia refractaria.
- Hiperuricemia sintomática/gota.
- Segundo y tercer trimestre de embarazo.
- Lactancia.
- Insuficiencia renal grave (p. ej. aclaramiento de creatinina  $<$ 30 ml/min).
- Anuria.

  
Srta. **MONICA SUSANA GUALDI**  
AFODORADA

  
**DAGMAR C. GREMER DE LAGO**  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



3665



## ADVERTENCIAS y PRECAUCIONES

### Losartán

*Angioedema:* Se debe realizar un cuidadoso seguimiento de aquellos pacientes con antecedentes de angioedema (hinchazón de la cara, labios, garganta y/o lengua).

*Hipotensión y depleción del volumen intravascular:* En los pacientes con depleción del volumen y/o depleción de sodio por dosis altas de diuréticos, restricción de sal en la dieta, diarrea o vómitos, puede producirse una hipotensión sintomática, especialmente después de la primera dosis.

Estos cuadros deben corregirse antes de la administración de los comprimidos de Losartán-Hidroclorotiazida.

*Alteración del equilibrio electrolítico:* Las alteraciones del equilibrio electrolítico son frecuentes en pacientes con insuficiencia renal, con o sin diabetes y deberán ser solucionadas. Por tanto, deben controlarse cuidadosamente las concentraciones plasmáticas de potasio y los valores de aclaramiento de creatinina; especialmente en aquellos pacientes con insuficiencia cardíaca y un aclaramiento de creatinina entre 30-50 ml/min.

No se recomienda el uso concomitante de losartán/hidroclorotiazida junto con diuréticos ahorradores de potasio, suplementos de potasio y sustitutos de la sal que contengan potasio.

*Insuficiencia hepática:* Teniendo en cuenta los datos farmacocinéticos que muestran un aumento importante de las concentraciones plasmáticas de losartán en pacientes cirróticos, Losartán-Hidroclorotiazida debe usarse con precaución en pacientes con historial de insuficiencia hepática leve a moderada. No existe experiencia terapéutica con losartán en pacientes con insuficiencia hepática grave. Por tanto, Losartán-Hidroclorotiazida está contraindicado en pacientes con insuficiencia hepática grave.

*Insuficiencia renal:* Como consecuencia de la inhibición del sistema renina-angiotensina-aldosterona, se han notificado casos de alteraciones en la función renal, incluida insuficiencia renal (en particular, en pacientes cuya función renal es dependiente del sistema renina-angiotensina-aldosterona, tales como aquellos con insuficiencia cardíaca grave o con disfunción renal preexistente).

  
Srta. MONICA SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
BAGMAR C. J. BREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



Al igual que otros medicamentos que afectan al sistema renina-angiotensina-aldosterona, también se han comunicado aumentos de los niveles de la urea en sangre y de creatinina sérica en pacientes con estenosis bilateral de la arteria renal o estenosis de la arteria de un solo riñón; estos cambios en la función renal pueden ser reversibles al interrumpir el tratamiento. Losartán debe utilizarse con precaución en pacientes con estenosis bilateral de la arteria renal o estenosis de la arteria de un solo riñón.

*Hiperaldosteronismo primario:* De forma general los pacientes con hiperaldosteronismo primario no responden a aquellos medicamentos antihipertensivos que actúan inhibiendo el sistema renina-angiotensina. Por tanto, no se recomienda el uso de comprimidos de Losartán-Hidroclorotiazida en estos pacientes.


*Cardiopatía coronaria y enfermedad cerebrovascular:* Al igual que con cualquier antihipertensivo, la disminución excesiva de la presión arterial en pacientes con enfermedad cardiovascular isquémica o enfermedad cerebrovascular podría provocar un infarto de miocardio o un accidente cerebrovascular.

*Insuficiencia cardíaca:* En pacientes con insuficiencia cardíaca, con o sin insuficiencia renal, existe – al igual que con otros medicamentos que actúan sobre el sistema renina-angiotensina – un riesgo de hipotensión arterial grave, e insuficiencia renal (con frecuencia aguda).

*Estenosis aórtica y de la válvula mitral, cardiomiopatía hipertrófica obstructiva:* Como con otros vasodilatadores, se debe tener precaución especial en pacientes que tengan estenosis aórtica o de la válvula mitral o cardiomiopatía hipertrófica obstructiva.

*Diferencias étnicas:* Se ha observado que losartán y otros antagonistas de la angiotensina al igual que los inhibidores de la ECA, son aparentemente menos eficaces disminuyendo la presión arterial en pacientes de raza negra que en pacientes que no son de raza negra. Probablemente este hecho sea debido a la mayor prevalencia de estados de niveles bajos de renina en la población hipertensa de raza negra.

  
Srta. MONICA SUSANA GUALDI  
APODIFADA

  
DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



### **Embarazo**

No se debe iniciar el tratamiento con **FIBAN D** durante el embarazo. A menos que el tratamiento continuado con Losartán-Hidroclorotiazida se considere esencial, las pacientes que estén planeando quedar embarazadas deben cambiar a un tratamiento antihipertensivo alternativo para el que se haya establecido el perfil de seguridad de uso durante el embarazo. En caso de embarazo, el tratamiento con **FIBAN D** debe interrumpirse de forma inmediata y, si se considera apropiado, debe iniciarse un tratamiento alternativo.

### **Hidroclorotiazida**

*Hipotensión y alteración del equilibrio de electrolitos/líquidos:* Como con todos los tratamientos antihipertensivos, en algunos pacientes puede aparecer hipotensión sintomática. Debe observarse en los pacientes la aparición de signos clínicos de desequilibrio hídrico o electrolítico, por ej. depleción de volumen, hiponatremia, alcalosis hipoclorémica, hipomagnesemia o hipopotasemia que pueden presentarse durante vómitos o diarrea intercurrentes. En estos pacientes, deberá realizarse a intervalos adecuados la determinación periódica de los electrolitos séricos. Se puede producir hiponatremia dilucional en pacientes edematosos en climas calurosos.


*Efectos metabólicos y endocrinos:* El tratamiento con tiazidas puede alterar la tolerancia a la glucosa. Puede ser necesario el ajuste de la dosis de los antidiabéticos, incluida la insulina. La diabetes latente puede llegar a manifestarse durante el tratamiento con tiazidas. Las tiazidas pueden reducir la excreción urinaria de calcio y pueden causar elevaciones intermitentes y leves del calcio sérico. Una hipercalcemia marcada puede ser indicativa de un hiperparatiroidismo oculto.

Antes de realizar pruebas de la función paratiroidea deberán suspenderse las tiazidas.

El tratamiento con diuréticos tiazídicos puede asociarse con aumentos de los niveles de colesterol y triglicéridos.

El tratamiento tiazídico puede precipitar hiperuricemia y/o gota en ciertos pacientes. Dado que losartán disminuye el ácido úrico, losartán en combinación con hidroclorotiazida atenúa la hiperuricemia inducida por el diurético.

  
SRTA. MONICA SUSANA GUALD.  
APODERADA

  
DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



*Insuficiencia hepática:* Las tiazidas deben usarse con precaución en pacientes con insuficiencia hepática o enfermedad hepática progresiva, ya que puede causar colestasis intrahepática y dado que alteraciones menores del equilibrio de líquidos y electrolitos pueden precipitar un coma hepático. **FIBAN D** está contraindicado en pacientes con insuficiencia hepática grave.

*Otras:* En pacientes tratados con tiazidas, pueden aparecer reacciones de hipersensibilidad con o sin antecedentes de alergia o asma bronquial. Con el uso de tiazidas se ha observado exacerbación o activación del lupus eritematoso sistémico.

Se debe advertir a los pacientes que este medicamento contiene hidroclorotiazida, que puede producir un resultado positivo en las pruebas de control del dopaje.

#### **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**

##### **Losartán**

Se ha comunicado que rifampicina y fluconazol reducen los metabolitos del principio activo. No se han evaluado las consecuencias clínicas de estas interacciones.

Al igual que ocurre con otros medicamentos que bloquean la angiotensina II o sus efectos, el uso concomitante de otros diuréticos ahorradores de potasio (p. ej. espironolactona, triamtereno, amilorida), suplementos de potasio o sustitutos de la sal que contienen potasio, puede provocar aumentos de los niveles plasmáticos de potasio. Por tanto, la administración conjunta con estos medicamentos no es aconsejable.

Al igual que ocurre con otros fármacos que afectan a la excreción de sodio, la excreción de litio puede reducirse. Por tanto, deben vigilarse estrechamente las concentraciones séricas de litio si se coadministran las sales de litio con antagonistas de los receptores de la angiotensina II.

Cuando los antagonistas de la angiotensina II se administran junto con AINEs (p. ej. inhibidores selectivos de la COX-2, ácido acetilsalicílico a dosis antiinflamatorias) y AINEs no selectivos, puede producirse una reducción del efecto antihipertensivo. El uso concomitante de antagonistas de la angiotensina

JTG. **MÓNICA SUSANA GUARDI**  
APODERADA

**DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO**  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



II o diuréticos y AINEs puede conducir a una elevación del riesgo de empeoramiento de la función renal, incluyendo posible fallo renal agudo y un aumento de los niveles plasmáticos de potasio, especialmente en pacientes con función renal reducida preexistente. Esta combinación debe administrarse con precaución, especialmente en ancianos. Los pacientes deben ser adecuadamente hidratados y se debe vigilar su función renal tras el inicio del tratamiento concomitante y posteriormente de forma periódica.

En algunos pacientes con la función renal comprometida que están siendo tratados con fármacos antiinflamatorios no esteroideos, incluyendo los inhibidores selectivos de la ciclooxigenasa-2, la co-administración de antagonistas de la angiotensina II puede llevar a un empeoramiento de la función renal. Estos cambios normalmente son reversibles.

El uso concomitante de losartán con estos medicamentos que disminuyen la presión arterial, como efecto principal o adverso, tales como antidepresivos tricíclicos, antipsicóticos, baclofeno, amifostina pueden aumentar el riesgo de hipotensión.

#### **Hidroclorotiazida**


Cuando se administran simultáneamente, los siguientes fármacos pueden interactuar con los diuréticos tiazídicos:

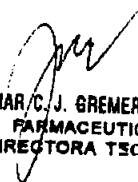
*Alcohol, barbitúricos, narcóticos o antidepresivos:* Puede producirse potenciación de la hipotensión ortostática.

*Antidiabéticos (orales e insulina):* El tratamiento con tiazidas puede afectar a la tolerancia de la glucosa. Puede ser necesario el ajuste de la dosis del antidiabético. La metformina debe usarse con precaución debido al riesgo de acidosis láctica inducida por posible fallo renal funcional ligado a hidroclorotiazida.

*Otros antihipertensivos:* Efecto aditivo.

*Resinas colestiramina y colestipol:* En presencia de resinas de intercambio aniónico se altera la absorción de hidroclorotiazida. Las dosis únicas de las resinas colestiramina o colestipol se unen a la hidroclorotiazida y reducen su absorción en el tubo digestivo hasta en un 85 y 43 %, respectivamente.

  
Srta. MÓNICA SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



**Corticosteroides, ACTH:** Depleción de electrolitos intensificada, en particular la hipopotasemia.

**Aminas presoras (p. ej., adrenalina):** Posible disminución de la respuesta a las aminas presoras, pero no suficiente para excluir su empleo.

**Relajantes de los músculos esqueléticos no despolarizantes (p. ej., tubocurarina)**

Posible aumento de la respuesta al relajante muscular.

**Litio:** Los diuréticos reducen el aclaramiento renal de litio y añaden un elevado riesgo de toxicidad por litio; no se recomienda su uso concomitante.

**Medicamentos utilizados en el tratamiento de la gota (probenecid, sulfpirazona y alopurinol):** Pueden ser necesarios ajustes de dosis de medicamentos uricosúricos ya que hidroclorotiazida puede aumentar el nivel sérico de ácido úrico. Pueden ser necesarios aumentos de la dosis de probenecid o de sulfpirazona. La coadministración de una tiazida puede aumentar la incidencia de reacciones de hipersensibilidad a alopurinol.

**Agentes anticolinérgicos (p. ej. atropina, biperideno):** Aumento de la biodisponibilidad de los diuréticos tipo tiazida al aumentar la motilidad gastrointestinal y el índice de vaciado del estómago.

**Agentes citotóxicos (p. ej. ciclofosfamida, metotrexato):** Las tiazidas pueden reducir la excreción renal de medicamentos citotóxicos y potenciar su efecto mielosupresor.

**Salicilatos:** En caso de dosis altas de salicilatos, hidroclorotiazida puede potenciar el efecto tóxico de los salicilatos sobre el sistema nervioso central.

**Metildopa:** Ha habido informes aislados de anemia hemolítica produciéndose con el uso concomitante de hidroclorotiazida y metildopa.

**Ciclosporina:** El tratamiento concomitante con ciclosporina puede aumentar el riesgo de hiperuricemia y complicaciones tipo gota.

**Glucósidos digitálicos:** La hipopotasemia e hipomagnesiemia inducida por las tiazidas puede favorecer la aparición de arritmias cardíacas inducidas por digitalis.

**Medicamentos afectados por las alteraciones del potasio sérico:** Se recomienda la vigilancia periódica del potasio sérico y electrocardiograma cuando

  
Srta. MÓNICA SUSANA GUALDI  
APODIADA

  
DAGMAR C. J. BREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



losartán/hidroclorotiazida se administran con medicamentos afectados por alteraciones del potasio sérico (p. ej. glucósidos digitálicos y antiarrítmicos) y con los siguientes medicamentos que inducen torsades de pointes (taquicardia ventricular en entorchado) (incluyendo algunos antiarrítmicos), hipopotasemia que es un factor que predispone a torsades de pointes (taquicardia ventricular en entorchado):

- Antiarrítmicos de la clase Ia (p. ej. quinidina, hidroquinidina, disopiramida).
- Antiarrítmicos de la clase III (p. ej. amiodarona, sotalol, dofetilida, ibutilida).
- Algunos antipsicóticos (p. ej. tioridazina, clorpromazina, levomepromazina, trifluoperazina, ciamemazina, sulpirida, sultoprida, amisulprida, tiaprida, pimozida, haloperidol, droperidol).
- Otros (p. ej. bepridil, cisaprida, difemanilo, eritromicina IV, halofantrina, mizolastina, pentamidina, terfenadina, vincamina IV).

**Sales de calcio:** Los diuréticos tiazídicos pueden aumentar las concentraciones séricas de calcio debido a una excreción reducida. Si se recetan suplementos de calcio, los niveles séricos de calcio deben vigilarse y la dosis de calcio se ajustará debidamente.

***Interacciones con las pruebas de laboratorio***

Debido a sus efectos sobre el metabolismo del calcio, las tiazidas pueden interferir con las pruebas de función paratiroidea.


**Carbamazepina:** Riesgo de hiponatremia asintomática. Se requiere vigilancia clínica y biológica.

**Medio de contraste de yodo:** En caso de deshidratación inducida por diuréticos, hay un mayor riesgo de insuficiencia renal aguda, especialmente con dosis altas de productos con yodo. Se debe rehidratar a los pacientes antes de la administración.

**Amfotericina B (parenteral), corticoesteroides, ACTH o laxantes estimulantes:** La hidroclorotiazida puede intensificar el desequilibrio electrolítico, especialmente la hipopotasemia.

**Embarazo y lactancia**

**Embarazo**

  
Srta. MÓNICA SUSANA GUALDI  
AFILIADA

  
DAGMAR C. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TÉCNICA



No se recomienda el uso de **FIBAN D** durante el primer trimestre del embarazo. Está contraindicado el uso durante el segundo y tercer trimestre del embarazo. La evidencia epidemiológica con respecto al riesgo de teratogenicidad tras la exposición a inhibidores de la ECA durante el primer trimestre del embarazo no ha sido concluyente; sin embargo, no puede excluirse un pequeño aumento del riesgo. Aunque no se dispone de datos epidemiológicos controlados relativos al riesgo con inhibidores del receptor de la angiotensina II (ARAII), los riesgos pueden ser similares para esta clase de medicamentos. A menos que el tratamiento continuado con bloqueantes del receptor de la angiotensina se considere esencial, las pacientes que estén planeando quedarse embarazadas deben cambiar a un tratamiento antihipertensivo alternativo para el que se haya establecido el perfil de seguridad de uso durante el embarazo. En caso de embarazo, el tratamiento con losartán debe interrumpirse de forma inmediata y, si se considera apropiado, debe iniciarse un tratamiento alternativo. Se sabe que la exposición a Losartán-Hidroclorotiazida durante el segundo y tercer trimestres del embarazo induce fetotoxicidad en humanos (función renal disminuida, oligohidramnios, retraso en la osificación del cráneo) y toxicidad neonatal (disfunción renal, hipotensión, hiperpotasemia). Si la exposición a Losartán-Hidroclorotiazida se ha producido a partir del segundo trimestre del embarazo, se recomienda realizar una ecografía de la función renal y del cráneo.

Se debe vigilar cuidadosamente a los lactantes cuyas madres hayan estado en tratamiento con losartán por si se produjera hipotensión.


Hidroclorotiazida puede reducir tanto el volumen plasmático como el flujo sanguíneo uteroplacentario.

Las tiazidas atraviesan la barrera placentaria y aparecen en la sangre del cordón umbilical. Pueden causar desequilibrios electrolíticos en el feto y, posiblemente, otras reacciones que se han observado en adultos.

Después de tratar a madres con tiazidas, se han observado casos de trombocitopenia en recién nacidos e ictericia fetal o neonatal.

*Lactancia*

  
**Srta. MONICA SUSANA GUALDI**  
 APODERADA

  
**DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO**  
 FARMACEUTICA  
 DIRECTORA TECNICA



3665



Se desconoce si losartán se excreta por la leche humana. Sin embargo, losartán se excreta en la leche de ratas lactantes. Las tiazidas pasan a la leche humana y pueden inhibir la lactancia. Losartán-Hidroclorotiazida está contraindicado durante la lactancia debido a que existe la posibilidad de que se produzcan efectos adversos en el lactante.

### EFFECTOS ADVERSOS

Los siguientes acontecimientos se clasifican adecuadamente por órganos del sistema y frecuencia, según la siguiente convención:

Muy frecuentes:  $\geq 1/10$

Frecuentes:  $\geq 1/100, < 1/10$

Poco frecuentes:  $\geq 1/1.000, \leq 1/100$

Raras:  $\geq 1/10.000, \leq 1/1.000$

Muy raras:  $\leq 1/10.000$

Desconocida:  $\leq 1/10.000$

(no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

En ensayos clínicos con la sal losartán potásico e hidroclorotiazida, no se han observado acontecimientos adversos característicos de esta combinación de sustancias. Los acontecimientos adversos se han limitado a los comunicados previamente con la sal losartán potásico y/o hidroclorotiazida.

En ensayos clínicos controlados en hipertensión esencial, el mareo fue la única experiencia adversa comunicada como relacionada con el fármaco que se produjo con una incidencia mayor que con placebo en el 1% o más de los pacientes tratados con losartán e hidroclorotiazida.

Junto a estos efectos, además hay reacciones adversas adicionales comunicadas después de la introducción del producto en el mercado, como sigue:

*Trastornos hepatobiliares:* Raras: hepatitis

*Exploraciones complementarias:* Raras: hiperpotasemia, elevación de ALT

Los siguientes son acontecimientos adversos adicionales que se han observado con uno de los componentes individuales y pueden ser posibles acontecimientos adversos con losartán potásico/hidroclorotiazida:

Sra. MEDICA SUSANA GUALD,  
MODERADA

DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



### Losartán

*Trastornos de la sangre y del sistema linfático:* Poco frecuentes: anemia, púrpura de Schönlein Henoch, equimosis, hemólisis.

*Trastornos del sistema inmunitario:* Raras: reacciones anafilácticas, angioedema, urticaria.

*Trastornos del metabolismo y de la nutrición:* Poco frecuentes: anorexia, gota

*Trastornos psiquiátricos:* Frecuentes: insomnio. Poco frecuentes: ansiedad, trastornos de ansiedad, trastornos de pánico, confusión, depresión, sueños anómalos, trastornos del sueño, somnolencia, alteración de la memoria.

*Trastornos del sistema nervioso:* Frecuentes: cefalea, mareos. Poco frecuentes: nerviosismo, parestesia, neuropatía periférica, temblor, migraña, síncope.

*Trastornos oculares:* Poco frecuentes: visión borrosa, escozor/picor en el ojo, conjuntivitis, disminución de la agudeza visual.

*Trastornos del oído y del laberinto:* Poco frecuentes: vértigo, tinnitus.

*Trastornos cardíacos:* Poco frecuentes: hipotensión, hipotensión ortostática, esternalgia, angina de pecho, bloqueo auriculoventricular de grado II, acontecimiento cerebrovascular, infarto de miocardio, palpitaciones, arritmias (fibrilación atrial, bradicardia sinusal, taquicardia, taquicardia ventricular, fibrilación ventricular).

*Trastornos vasculares:* Poco frecuentes: vasculitis

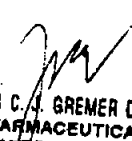
*Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos:* Frecuentes: tos, infección respiratoria, congestión nasal, sinusitis, trastorno del seno. Poco frecuentes: molestias en la faringe, faringitis, laringitis, disnea, bronquitis, epistaxis, rinitis, congestión respiratoria.

*Trastornos gastrointestinales:* Frecuentes: dolor abdominal, náuseas, diarrea, dispepsia. Poco frecuentes: estreñimiento, dolor dental, boca seca, flatulencia, gastritis, vómitos.

*Trastornos hepatobiliares:* Desconocida: anomalías en la función hepática.

*Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:* Poco frecuentes: alopecia, dermatitis, piel seca, eritema, rubor, fotosensibilidad, prurito, erupción cutánea, urticaria, sudoración.

  
Srta. MÓNICA SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TÉCNICA



*Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo:* Frecuentes: calambre muscular, dolor de espalda, dolor en la pierna, mialgia. Poco frecuentes: dolor en el brazo, hinchazón de la articulación, dolor de rodilla, dolor musculoesquelético, dolor en el hombro, rigidez, artralgia, artritis, coxalgia, fibromialgia, debilidad muscular.

*Trastornos renales y urinarios:* Poco frecuentes: nicturia, frecuencia urinaria, infección urinaria.

*Trastornos del aparato reproductor y de la mama:* Poco frecuentes: disminución de la libido, impotencia.

*Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:* Frecuentes: astenia, fatiga, dolor en el pecho. Poco frecuentes: edema facial, fiebre.

*Exploraciones complementarias:* Frecuentes: hiperpotasemia, leve reducción del hematocrito y la hemoglobina. Poco frecuentes: leve aumento de los niveles séricos de urea y creatinina. Muy raras: aumento de las enzimas hepáticas y la bilirrubina.

#### **Hidroclorotiazida**

*Trastornos de la sangre y del sistema linfático:* Poco frecuentes: agranulocitosis, anemia aplásica, anemia hemolítica, leucopenia, púrpura, trombocitopenia.

*Trastornos del sistema inmunológico:* Raras: reacción anafiláctica.

*Trastornos del metabolismo y de la nutrición:* Poco frecuentes: anorexia, hiperglucemia, hiperuricemia, hipopotasemia, hiponatremia.

*Trastornos psiquiátricos:* Poco frecuentes: insomnio.

*Trastornos del sistema nervioso:* Frecuentes: cefalea.

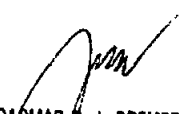
*Trastornos oculares:* Poco frecuentes: visión borrosa transitoria, xantopía.

*Trastornos vasculares:* Poco frecuentes: angítis necrotizante (vasculitis, vasculitis cutánea).

*Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos:* Poco frecuente: distrés respiratorio incluyendo neumonitis y edema pulmonar.

*Trastornos gastrointestinales:* Poco frecuentes: sialoadenitis, calambre, irritación de estómago, náuseas, vómitos, diarrea, estreñimiento.

  
Srta. MONICA SUSANA GUALDI  
AFONINABA

  
DAGMAR E. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA



*Trastornos hepatobiliares:* Poco frecuentes: ictericia (colestasis intrahepática), pancreatitis.

*Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:* Poco frecuentes: fotosensibilidad, urticaria, necrólisis epidérmica tóxica.

*Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo:* Poco frecuentes: calambres musculares.

*Trastornos renales y urinarios:* Poco frecuentes: glucosuria, nefritis intersticial, disfunción renal, insuficiencia renal.

*Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:* Poco frecuentes: fiebre, mareos.

#### **Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas**

No se han realizado estudios de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas. Sin embargo, al conducir o manejar maquinaria debe tenerse en cuenta que durante el tratamiento antihipertensivo pueden aparecer ocasionalmente mareos o somnolencia, en particular al inicio del tratamiento o cuando se aumente la dosis.

#### **SOBREDOSIFICACION**

No se dispone de información específica sobre el tratamiento de la sobredosis de Losartán-Hidroclotiazida. El tratamiento es sintomático y de apoyo. Debe interrumpirse la administración de Losartán-Hidroclotiazida y observar estrechamente al paciente. Las medidas sugeridas son la provocación del vómito si la ingestión es reciente y la corrección de la deshidratación, el desequilibrio electrolítico, el coma hepático y la hipotensión por los procedimientos habituales.


#### **Losartán**

En relación a la sobredosis en humanos, hay limitados datos disponibles. La manifestación más probable de sobredosis sería hipotensión y taquicardia; se puede producir bradicardia por estimulación parasimpática (vagal). Si se produce hipotensión sintomática, se debe suministrar tratamiento de soporte.

Ni losartán ni su metabolito activo pueden eliminarse por hemodíalisis.

#### **Hidroclorotiazida**

  
Srta. MÓNICA SUSANA GUALDI  
APOD: 3917A

  
DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TÉCNICA



Los signos y síntomas observados con más frecuencia son los producidos por la depleción electrolítica (hipopotasemia, hipocloremia, hiponatremia) y la deshidratación resultante de la diuresis excesiva. Si también se han administrado digitálicos, la hipopotasemia puede acentuar las arritmias cardíacas. No ha sido establecido el grado en que la hidroclorotiazida se elimina por hemodiálisis.

**"Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:**

Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez" Tel.: (011) 4962-6666/2247.

Hospital de Niños "Dr. Pedro de Elizalde" Tel.: (011) 4300-2115/ 4362-6063.

Hospital Nacional "A. Posadas" Tel.: (011) 4654-6648/ 4658-7777.

Hospital de Pediatría "Sor María Ludovica" Tel.: (0221) 451-5555"

**"TODO MEDICAMENTO DEBE PERMANECER ALEJADO DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS".**

#### **FORMA de CONSERVACIÓN**

A temperatura ambiente preferentemente entre 15 y 30 °C.

#### **PRESENTACIONES**

**FIBAN D 50/12.5 - 100/25**

Envases conteniendo 10, 15, 20, 30, 50 y 60 comprimidos recubierto.

Envase de USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO conteniendo 500 y 1000 comprimidos recubiertos.

Especialidad Medicinal autorizada por Ministerio de Salud.

Certificado N°

**Dirección Técnica:** Dagmar C. Gremer de Lago. Farmacéutica.

**FINADIET S.A.C.I.F.I.**

Hipólito Yrigoyen 3769/71 - (C1208ABE)

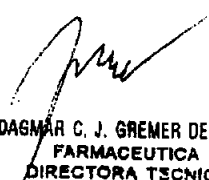
Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Tel. 4981-5444/5544

[www.finadiet.com.ar](http://www.finadiet.com.ar)

Fecha última revisión:

  
Srta. MARIANA SUSANA GUALDI  
APODERADA

  
DAGMAR C. J. GREMER DE LAGO  
FARMACEUTICA  
DIRECTORA TECNICA