

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

BILATEN-D

16/12.5 mg

COMPRIMIDOS

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

1 COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

Cada comprimido contiene:

Candesartan cilexetilo	16 mg
Hidroclorotiazida	12,5 mg
Excipientes	C.S.
Envase con X comprimidos.	

2 INDICACIÓN:

Tratamiento de la hipertensión arterial esencial donde no resulta suficiente una monoterapia con candesartan cilexetilo o hidroclorotiazida.

3 CLASIFICACIÓN:

Antihipertensivo, diurético.

4 CONTRAINDICACIONES:

1. Hipersensibilidad al Candesartan, Hidroclorotiazida o a alguno de los constituyentes de la formulación.
2. Hipopotasemia e hipercalemia refractarias.
3. Embarazo.
4. Lactancia.
5. Este medicamento no está aconsejado en asociación con otros diuréticos como espironolactona, amilorida, triamterena solos o asociados, sales de potasio, litio.

5 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y los beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre Ud. y su médico.

Principalmente debe considerar los aspectos siguientes:

- a) Alergias: Ud. debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado una reacción alérgica a este medicamento o alguna otra sustancia, ya sea alimento, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.
- b) Embarazo: No debe tomar este medicamento sin antes comunicar a su médico si está embarazada o planea estarlo. Este medicamento no se debe usar durante el embarazo o por mujeres que estén en condiciones de embarazarse. En el último caso debe usarse un método de control de la natalidad adecuada, durante el tratamiento con este medicamento. Si usted cree estar embarazada, consulte inmediatamente con su médico. Este medicamento puede causar defectos en el feto u otros problemas si se toma durante el embarazo.
- c) Lactancia: Usted debe conversar con el médico acerca de la conveniencia de uso de este producto mientras esté amamantando. No se recomienda su uso durante la lactancia ya que puede causar efectos indeseables en el lactante.
- d) Niños: Este medicamento no está indicado para su uso en niños.
- e) Consulte a su médico/farmacéutico/enfermero, antes de empezar a tomar este producto: si ha tenido cáncer de piel o si le aparece una lesión de la piel inesperada durante el tratamiento. El tratamiento con hidroclorotiazida, en particular su uso a largo plazo a dosis altas, puede aumentar el riesgo de algunos tipos de cáncer de piel y labios (cáncer de piel no-melanoma).
Proteja la piel de la exposición al sol y a los rayos UV mientras esté tomando este medicamento.

6 INTERACCIONES:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este fármaco.

7 PRESENTACIÓN DE OTRAS ENFERMEDADES:

El efecto de un medicamento puede modificarse por la presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos severos.

Usted debe comunicar a su médico si padece alguna enfermedad, principalmente en los casos siguientes:

- Alcoholismo o antecedentes de abuso de bebidas alcohólicas.
- Enfermedades del hígado (el uso de este medicamento podría agravarlas).

- Convulsiones.
- Trasplantes de órganos con terapia para prevenir rechazo.
- Cirugía mayor reciente (estos pacientes pueden tener riesgos de desarrollar alteraciones que lleven a insuficiencia renal).
- Enfermedad renal
- Asma bronquial
- Falla cardíaca congestiva severa
- Diabetes mellitus; lupus eritematoso sistémico; desbalance electrolítico.

8 EFECTOS ADVERSOS (no deseados):

Son leves y transitorias e incluyen cefalea, infección del tracto respiratorio superior, mareos, tos, dolor dorsal, vértigo, náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, edema periférico, reacción alérgica cutánea, pérdida de potasio, pérdida de sodio, pérdida de cloruros, y aumento de glicemia, sequedad de boca.

Posibles efectos adversos

De frecuencia "no conocida": Cáncer de piel y labios (cáncer de piel no-melanoma).

9 FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Úsele este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la que su médico indique.

Dosis: La que su médico le indique.

10 CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor, la luz y humedad, a no más de 25° C. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**NO USAR ESTE PRODUCTO DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO INDICADA EN EL ENVASE.
TODO MEDICAMENTO DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.
NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACIÓN MÉDICA.**