

## Ficha Técnica

# Candesartan 32

Candesartan Cilexetil 32mg tabletas



<b>Nombre del Medicamento</b>	Candesartán 32 mg
<b>Nombre Genérico</b>	Candesartán Cilexetil 32 mg tabletas
<b>Composición Cualitativa-Cuantitativa</b>	Cada tableta contiene: Candesartán Cilexetil ..... 32 mg Excipientes c.s.p.
<b>Forma Farmacéutica</b>	Tabletas
<b>Datos Clínicos</b>	
- <b>Indicaciones Terapéuticas</b>	Candesartán está indicado en: - El tratamiento de la hipertensión primaria en adultos. - El tratamiento de la hipertensión en niños y adolescentes de 6 a <18 años. - El tratamiento de pacientes adultos con insuficiencia cardiaca y deterioro de la función sistólica ventricular izquierda (fracción de eyección ventricular izquierda = 40%) cuando no se toleran los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina, o como terapia adicional a los IECA en pacientes con insuficiencia cardiaca sintomática, a pesar del tratamiento óptimo, cuando el paciente no tolera los antagonistas de los receptores de mineralocorticoides.
- <b>Vía de Administración</b>	Oral
- <b>Contraindicaciones</b>	- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes. - Segundo y tercer trimestres del embarazo. - Insuficiencia hepática grave y/o colestasis.. - Niños menores de 1 año. - El uso concomitante de Candesartán con medicamentos con aliskirén está contraindicado en pacientes con diabetes mellitus o insuficiencia renal (TFG $2 < 60 \text{ ml/min/1,73 m}^2$ ).
- <b>Presentación</b>	Cajas con 28, 30, 50, 100, 500 y 1000 tabletas.
- <b>Incompatibilidades</b>	No aplica
<b>Régimen de prescripción</b>	La dosis inicial recomendada y la dosis normal de mantenimiento de Candesartán es de 8 mg una vez al día. La mayor parte del efecto antihipertensivo se alcanza en 4 semanas. En aquellos pacientes en los que la presión arterial no se controle adecuadamente, la dosis puede aumentarse a 16 mg una vez al día y hasta un máximo de 32 mg una vez al día. La terapia deberá ajustarse de acuerdo con la respuesta de la presión arterial. Candesartán también puede administrarse con otros agentes antihipertensivos. Se ha demostrado que la adición de hidroclorotiazida tiene un efecto antihipertensivo aditivo con varias dosis de Candesartán.
<b>Condición de Almacenamiento</b>	Almacenar a temperatura inferior a 30°C en un lugar seco. Proteger de la luz. Mantener fuera del alcance de los niños
<b>Leyendas especiales</b>	Este medicamento contiene Lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa, insuficiencia de Lactasa de Lapp (Insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia) o malabsorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.
<b>Países donde está aprobado</b>	Honduras, El Salvador, Costa Rica
<b>Laboratorio Fabricante</b>	Macleods Pharmaceuticals Ltd., India
<b>Fecha de Revisión</b>	Mayo 2020