

Folheto informativo: Informação para o doente

Fortzaar 100 mg/25 mg comprimidos revestidos por película
losartan de potássio e hidroclorotiazida

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Fortzaar e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Fortzaar
3. Como tomar Fortzaar
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Fortzaar
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Fortzaar e para que é utilizado

Fortzaar é uma associação de um antagonista dos recetores da angiotensina II (losartan) e de um diurético (hidroclorotiazida). A angiotensina II é uma substância produzida no organismo que se liga aos recetores dos vasos sanguíneos provocando o seu estreitamento. Desta ação resulta um aumento da pressão arterial. O losartan evita a ligação da angiotensina II a esses recetores, causando o relaxamento dos vasos sanguíneos, o que resulta na diminuição da pressão arterial. A hidroclorotiazida atua obrigando os rins a eliminar mais água e sal. Esta ação ajuda a reduzir a pressão arterial.

Fortzaar é indicado no tratamento da hipertensão essencial (pressão arterial elevada).

2. O que precisa de saber antes de tomar Fortzaar

Não tome Fortzaar

- se tem alergia ao losartan, à hidroclorotiazida ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6),
- se tem alergia a outras substâncias derivadas das sulfonamidas (ex. outras tiazidas, alguns fármacos antibacterianos (como o cotrimoxazol, pergunte ao seu médico no caso de ter dúvidas),
- se tem compromisso grave da função hepática,
- se tem níveis baixos de potássio, de sódio ou níveis elevados de cálcio que não podem ser corrigidos com tratamento,

- se sofre de gota,
- se tiver mais do que três meses de gravidez. (Também é preferível não tomar Fortzaar no início da gravidez – Ver secção Gravidez),
- se tem compromisso grave da função renal ou se os seus rins não estão a produzir urina,
- se tem diabetes ou função renal diminuída e está a ser tratado com um medicamento que contém aliscireno para diminuir a pressão arterial.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar Fortzaar.

Se sentir uma diminuição na visão ou dor ocular. Estes podem ser sintomas de acumulação de líquido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou um aumento da pressão no olho e podem ocorrer dentro de horas até semanas depois de tomar Fortzaar. Se não for tratada, pode levar a perda permanente da visão. Se tiver tido alergia a uma penicilina ou sulfonamida anteriormente, pode ter um risco mais elevado de desenvolver este efeito.

Deve informar o seu médico se pensa que está (ou pode vir a estar) grávida. Fortzaar não está recomendado no início da gravidez e não pode ser tomado após o terceiro mês de gravidez, uma vez que pode ser gravemente prejudicial para o bebé se utilizado a partir desta altura (ver secção Gravidez).

É importante que diga ao seu médico antes de tomar Fortzaar:

- se já sofreu de inchaço na face, lábios, garganta ou língua;
- se toma diuréticos (comprimidos para urinar);
- se está a fazer dieta de restrição de sal;
- se tem ou teve vômitos e/ou diarreia graves;
- se tem insuficiência cardíaca;
- se a sua função do fígado está comprometida (ver secção 2 "Não tome Fortzaar");
- se tem estreitamento das artérias que chegam aos rins (estenose arterial renal) ou tem apenas um rim em funcionamento, ou se foi recentemente submetido a transplante renal;
- se tem estreitamento das artérias (aterosclerose), angina de peito (dor no peito devido a mau funcionamento do coração);
- se tem "estenose das válvulas aórtica e mitral" (estreitamento das válvulas do coração) ou "cardiomiopatia hipertrófica" (uma doença que causa espessamento do músculo cardíaco);
- se é diabético(a);
- se teve gota;
- se tem ou teve um problema alérgico, asma ou uma doença que causa dor nas articulações, erupções na pele e febre (lúpus eritematoso sistémico);
- se tem níveis elevados de cálcio ou níveis baixos de potássio ou se está a fazer dieta pobre em potássio;
- se precisa de uma anestesia (mesmo no dentista) ou antes de uma cirurgia, ou se vai fazer análises para avaliação da função da paratiroide, tem de informar o seu médico ou os profissionais de saúde envolvidos que está a tomar comprimidos de Losartan de potássio e Hidroclorotiazida;
- se sofre de hiperaldosteronismo primário (uma síndrome associada ao aumento da secreção da hormona aldosterona pela glândula suprarrenal, causada por uma anomalia da glândula);
- se está a tomar algum dos seguintes medicamentos para tratar a pressão arterial elevada:

- um inibidor da ECA (por exemplo enalapril, lisinopril, ramipril), em particular se tiver problemas nos rins relacionados com diabetes;
- aliscireno.

O seu médico pode verificar a sua função renal, pressão arterial e a quantidade de eletrólitos (por exemplo, o potássio) no seu sangue em intervalos regulares.

Ver também a informação sob o título “Não tome Fortzaar”.

- se está a tomar outros medicamentos que podem aumentar o potássio no sangue (ver secção 2 "Outros medicamentos e Fortzaar").
- caso tenha tido cancro da pele ou se desenvolver uma lesão cutânea inesperada durante o tratamento. O tratamento com hidroclorotiazida, no caso particular da utilização de doses elevadas a longo prazo, pode aumentar o risco de alguns tipos de cancro da pele e do lábio (cancro da pele não-melanoma). Proteja a sua pele contra a exposição solar e a radiação ultravioleta, enquanto estiver a tomar Fortzaar.

Crianças e adolescentes

Não existe experiência da utilização de Fortzaar em crianças. Por isso, Fortzaar não deve ser dado a crianças.

Outros medicamentos e Fortzaar

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Informe o seu médico se está a tomar suplementos de potássio, substitutos do sal que contenham potássio, medicamentos poupadores de potássio, ou outros medicamentos que podem aumentar o potássio no sangue (p. ex.: medicamentos que contenham trimetoprim), uma vez que a combinação com Fortzaar não é aconselhada.

Os medicamentos diuréticos como a hidroclorotiazida existente no Fortzaar podem interagir com outros medicamentos.

As preparações que contêm lítio não devem ser tomadas com Fortzaar sem uma cuidadosa supervisão do seu médico.

Podem ser necessárias medidas de precaução especiais (ex. análises ao sangue) se tomar outros diuréticos (comprimidos para urinar), alguns laxantes, medicamentos para o tratamento da gota, medicamentos para controlar o batimento cardíaco ou para a diabetes (medicamentos orais ou insulinas).

Também é importante que o seu médico saiba se está a tomar:

- outros medicamentos para reduzir a sua pressão arterial;
- esteroides;
- medicamentos para tratar o cancro;
- analgésicos;
- medicamentos para o tratamento de infeções fúngicas;
- medicamentos para a artrite;
- resinas usadas para o colesterol elevado como a colestiramina;
- medicamentos relaxantes musculares;

- comprimidos para dormir;
- medicamentos opioides como a morfina;
- "aminas vasopressoras" como a adrenalina ou outros medicamentos do mesmo grupo;
- medicamentos orais para a diabetes ou insulinas;

O seu médico pode necessitar de alterar a sua dose e/ou tomar outras precauções:
Se está a tomar um inibidor da ECA ou aliscireno (ver também informações sob os títulos “Não tome Fortzaar” e “Advertências e precauções”).

Se estiver planeada a aplicação de um meio de contraste com iodo num procedimento radiográfico, informe também o seu médico que toma Fortzaar.

Fortzaar com alimentos e bebidas

Não deve beber álcool enquanto toma estes comprimidos: o álcool e o Fortzaar comprimidos podem aumentar o efeito um do outro.

O sal da dieta em quantidades excessivas pode contrariar o efeito dos comprimidos de Fortzaar

Os comprimidos de Fortzaar podem ser tomados com ou sem alimentos.

O sumo de toranja deve ser evitado enquanto estiver a tomar Fortzaar.

Gravidez e amamentação

Gravidez

Deve informar o seu médico se pensa que está (ou pode vir a estar) grávida. O seu médico normalmente aconselhá-la-á a interromper Fortzaar antes de engravidar ou assim que souber que está grávida e a tomar outro medicamento em vez de Fortzaar. Fortzaar não está recomendado durante a gravidez e não pode ser tomado após o terceiro mês de gravidez, uma vez que pode ser gravemente prejudicial para o bebé se utilizado a partir desta altura.

Amamentação

Informe o seu médico de que se encontra a amamentar ou que está prestes a iniciar o aleitamento. Fortzaar não está recomendado em mães a amamentar e o seu médico poderá indicar-lhe outro tratamento mais indicado.

Utilização em idosos

Fortzaar atua igualmente bem e é igualmente bem tolerado pela maioria dos doentes adultos idosos e mais jovens. A maioria dos doentes com mais idade necessita da mesma dose que os doentes mais novos.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Ao começar o tratamento com este medicamento, não deve realizar tarefas que possam requerer especial atenção (por exemplo, conduzir um automóvel ou operar máquinas perigosas) até que perceba como tolera este medicamento.

Fortzaar contém lactose

Fortzaar contém lactose. Se o médico lhe disse que tem uma intolerância a alguns açúcares, contacte o seu médico antes de tomar este medicamento.

3. Como tomar Fortzaar

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas. O seu médico decidirá qual a dose adequada de Fortzaar dependendo do seu problema e de outros medicamentos que estiver a tomar. É importante que continue a tomar Fortzaar durante o tempo que o seu médico considerar necessário, a fim de manter o controlo da sua pressão arterial.

Pressão Arterial Elevada

A dose habitual para a maioria dos doentes com pressão arterial elevada é de 1 comprimido de Cozaar Plus 50 mg/12,5 mg por dia para controlar a pressão arterial durante um período 24 horas. Esta dose pode ser aumentada para 2 comprimidos, uma vez por dia, de Losartan/Hidroclorotiazida 50 mg/12,5 mg Comprimidos revestidos por película, ou alterada para 1 comprimido, uma vez por dia, de Losartan/Hidroclorotiazida 100 mg/25 mg Comprimidos revestidos por película (uma dose mais forte). A dose diária máxima é de 2 comprimidos por dia de Losartan/Hidroclorotiazida 50 mg/12,5 mg Comprimidos revestidos por película ou de 1 comprimido por dia de Losartan/Hidroclorotiazida 100 mg/25 mg Comprimidos revestidos por película.

Administração

Os comprimidos devem ser engolidos inteiros com um copo de água.

Se tomar mais Fortzaar do que deveria

No caso de uma dose excessiva deve contactar o seu médico imediatamente para que lhe seja prestada assistência médica imediata. A dose excessiva pode causar uma diminuição da pressão arterial, palpitações, pulso fraco, alterações na composição do sangue e desidratação.

Caso se tenha esquecido de tomar Fortzaar

Tente tomar Fortzaar como receitado pelo seu médico. No entanto, se se esquecer de uma dose, não tome uma dose adicional. Retome o esquema habitual.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Se sentir algum dos seguintes efeitos, pare de tomar Fortzaar comprimidos e informe imediatamente o seu médico ou dirija-se às urgências do hospital mais próximo:

Uma reação alérgica grave (erupção na pele, comichão, inchaço da face, lábios, boca ou garganta, que pode causar dificuldade a engolir ou a respirar).

Este é um efeito indesejável grave mas raro, que afeta mais de 1 em 10.000 doentes, mas menos de 1 em 1.000 doentes. Pode necessitar de assistência médica urgente ou hospitalização.

Foram comunicados os seguintes efeitos indesejáveis:

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

- tosse, infeção das vias respiratórias superiores, congestão nasal, sinusite, perturbações dos seios nasais;
- diarreia, dor abdominal, náuseas, indigestão;
- dores ou câibras musculares, dores nas pernas, dores nas costas;
- insónia, dor de cabeça, tonturas;
- fraqueza, cansaço, dor no peito;
- aumento dos níveis de potássio (que pode causar anomalia do ritmo cardíaco), diminuição dos níveis de hemoglobina;
- alterações na função do rim incluindo insuficiência renal;
- açúcar muito baixo no sangue (hipoglicemia).

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

- anemia, pontos vermelhos ou acastanhados na pele (por vezes especialmente nos pés, pernas, braços e nádegas, com dor nas articulações, inchaço das mãos e pés e dor de estômago), nódoas negras, diminuição dos glóbulos brancos, problemas de coagulação, número de plaquetas reduzido;
- perda de apetite, aumento dos níveis de ácido úrico ou manifestação de gota, aumento dos níveis de açúcar no sangue, níveis anómalos de eletrólitos no sangue;
- ansiedade, nervosismo, síndrome do pânico (ataques de pânico recorrentes), confusão, depressão, sonhos anormais, alterações do sono, sonolência, perda de memória;
- formigueiro ou sensação semelhante, dor nas extremidades, tremores, enxaqueca, desmaio;
- visão desfocada, ardor ou picadas nos olhos, conjuntivite, perda de visão, ver as coisas em tom amarelado;
- apitos, zumbidos, ruídos ou estalos nos ouvidos, vertigens;
- pressão arterial baixa, que pode estar associada a mudanças de posição (sentir-se tonto(a) ou fraco(a) quando está de pé), angina (dor no peito), pulsação anómala, AVC (acidente vascular cerebral), ataque cardíaco, palpitações;
- inflamação dos vasos sanguíneos, que é frequentemente associada a erupção na pele ou nódoas negras;
- garganta irritada, falta de ar, bronquite, pneumonia, água nos pulmões (que causa dificuldade em respirar), hemorragia nasal, corrimento nasal, congestão;
- prisão de ventre, gases, mal-estar no estômago, espasmos no estômago, vômitos, boca seca, inflamação da glândula salivar, dor de dentes;
- icterícia (amarelecimento dos olhos e da pele), inflamação do pâncreas;
- erupção na pele com comichão (urticária), comichão, inflamação da pele, erupção na pele, vermelhidão da pele, sensibilidade à luz, pele seca, rubor, transpiração, perda de cabelo;
- dores nos braços, ombros, ancas, joelhos ou outras articulações, inchaço nas articulações, rigidez, fraqueza muscular;
- urinar frequentemente, mesmo de noite, função renal anómala incluindo inflamação dos rins, infeção no aparelho urinário, açúcar na urina;

- diminuição do apetite sexual, impotência;
- inchaço da face, inchaço localizado (edema), febre.

Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas):

- hepatite (inflamação do fígado), anomalia nas análises ao fígado.

Desconhecido (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):

- sintomas gripais;
- dor muscular inexplicável com urina escura (cor de chá) (rabdomiólise);
- níveis baixos de sódio no sangue (hiponatremia);
- sensação geral de mal-estar;
- alteração do paladar (disgeusia);
- cancro da pele e do lábio (cancro da pele não-melanoma);
- diminuição da visão ou dor nos olhos devido a pressão elevada (possíveis sinais de acumulação de líquido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou glaucoma agudo de ângulo fechado).

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram> (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Fortzaar

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Blisters

Conservar Fortzaar na embalagem de origem para proteger da luz e da humidade. Não conservar a embalagem acima de 30°C.

Frasco

Conservar na embalagem de origem para proteger da luz. Manter o recipiente bem fechado para proteger da humidade. Não conservar o frasco acima de 25°C.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Fortzaar

As substâncias ativas são o losartan de potássio e a hidroclorotiazida.

Fortzaar 100 mg/25 mg contém 100 mg de losartan de potássio e 25 mg de hidroclorotiazida como substâncias ativas.

Fortzaar 100 mg/25 mg contém os seguintes componentes não ativos: celulose microcristalina (E460), lactose mono-hidratada, amido de milho pré-gelificado, estearato de magnésio (E572), hidroxipropilcelulose (E463), hipromelose (E464).

Fortzaar 100 mg/25 mg contém 8,48 mg (0,216 mEq) de potássio.

Fortzaar 100 mg/25 mg contém também dióxido de titânio (E171), laca de alumínio de amarelo de quinoleína (E104) e cera de carnaúba (E903).

Qual o aspeto de Fortzaar e conteúdo da embalagem

Fortzaar 100 mg/25 mg está disponível sob a forma de comprimidos revestidos por película ovais, de cor amarelo claro, com a gravação 747 numa face e lisos na outra.

Fortzaar está disponível nas seguintes apresentações:

Fortzaar 100 mg/25 mg - Blisters de PVC/PE/PVDC selados com folha de alumínio em embalagens com 7, 14, 28, 30, 50, 56, 84, 90, 98, ou 280 comprimidos e embalagens de dose unitária com 28, 56 e 98 comprimidos para uso hospitalar. Frascos de HDPE com 100 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado	Fabricante
Organon Portugal, Sociedade Unipessoal Lda. Marquês de Pombal, 14 1250-162 Lisboa	Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39, PO Box 581

Portugal
Tel.: 21 870 55 00

2003 PC Haarlem
Países Baixos

Schering-Plough Labo NV
Industriepark 30
Heist-op-den-Berg, 2220, Bélgica

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) e no Reino Unido (Irlanda do Norte) com as seguintes denominações:

Estado Membro	Nome do Medicamento
Bélgica	COZAAR PLUS FORTE 100 mg/25 mg comprimés pelliculés
Dinamarca	Cozaar Comp. Forte
Finlândia	COZAAR Comp Forte
França	FORTZAAR 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé
Alemanha	FORTZAAR 100/25 mg Filmtabletten
Grécia	HYZAAR Extra Forte
Islândia	Cozaar Comp Forte
Irlanda	COZAAR Comp 100mg/25mg film-coated tablets
Itália	HIZAAR 100 mg + 25 mg compresse rivestite con film
Itália	FORZAAR 100 mg + 25 mg compresse rivestite con film
Luxemburgo	COZAAR PLUS FORTE 100 mg/25 mg comprimés pelliculés
Países Baixos	FORTZAAR 100/25
Noruega	Cozaar Comp Forte
Polónia	HYZAAR FORTE
Portugal	Fortzaar
Espanha	FORTZAAR 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película
Suécia	COZAAR Comp Forte 100 mg/25 mg filmdragerade tabletter
Reino Unido (Irlanda do Norte)	COZAAR Comp 100 mg/25 mg film-coated tablets

Este folheto foi revisto pela última vez em .