

Folheto informativo: Informação para o doente

Olmesartan medoxomilo Aurovitas 10 mg comprimidos revestidos por película
Olmesartan medoxomilo Aurovitas 20 mg comprimidos revestidos por película
Olmesartan medoxomilo Aurovitas 40 mg comprimidos revestidos por película
Olmesartan medoxomilo

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 ou farmacêutico.

- 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 secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

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

1. O que é Olmesartan medoxomilo Aurovitas e para que é utilizado

O Olmesartan medoxomilo Aurovitas pertence a um grupo de medicamentos designados antagonistas dos recetores da angiotensina II. Estes medicamentos diminuem a pressão arterial por relaxamento dos vasos sanguíneos.

O Olmesartan medoxomilo Aurovitas é utilizado no tratamento da pressão arterial elevada (também conhecida por "hipertensão") em adultos e em crianças de 6 a menos de 18 anos.. A pressão arterial elevada pode danificar os vasos sanguíneos de diversos órgãos, tais como coração, rins, cérebro e olhos. Em alguns casos, isto pode causar um ataque cardíaco, insuficiência cardíaca ou renal, acidente vascular cerebral ou cegueira. De um modo geral, a pressão arterial elevada não apresenta sintomas. É importante ter a sua pressão arterial controlada para prevenir a ocorrência de lesões.

A pressão arterial elevada pode ser controlada com medicamentos como Olmesartan medoxomilo Aurovitas comprimidos. Provavelmente, o seu médico também aconselhou algumas alterações no seu estilo de vida para ajudar a diminuir a sua pressão arterial (como por exemplo, controlar o peso, deixar de fumar, evitar bebidas alcoólicas e diminuir a quantidade de sal na dieta). O seu médico poderá ter recomendado que faça exercício físico regular, como por exemplo andar ou nadar. É importante seguir as instruções do médico.

2. O que precisa de saber antes de tomar Olmesartan medoxomilo Aurovitas

Não tome Olmesartan medoxomilo Aurovitas:

- se tem alergia ao olmesartan medoxomilo ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

se tiver mais que três meses de gravidez. (Também é preferível não tomar Olmesartan medoxomilo Aurovitas comprimidos no início da gravidez – ver secção Gravidez).

se sofre de amarelecimento da pele e olhos (icterícia) ou de problemas com a drenagem da bÍlis da vesÍcula biliar (obstruÇão biliar, por exemplo pedras na vesÍcula).

tem diabetes ou funÇão renal diminuída e estÁ a ser tratado com um medicamento que contém aliscireno para diminuir a pressÁo arterial.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar Olmesartan medoxomilo Aurovitas.

Informe o seu médico se estÁ a tomar algum dos seguintes medicamentos para tratar a pressÁo 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, pressÁo 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 Olmesartan medoxomilo Aurovitas".

Informe o seu médico se tiver algum dos seguintes problemas de saúde:

Problemas renais

DoenÇa hepática

InsuficiênciA cardíaca ou problemas nas vÁlvulas cardíacas ou músculo cardíaco

Vômitos intensos, diarreia, tratamento com doses altas de diuréticos ou se estÁ a fazer uma dieta com baixo teor de sal

NÍveis sanguíneos de potÁssio aumentados

Problemas nas glândulas suprarrenais

Contacte o seu médico se tiver diarreia que seja grave, persistente e que cause perda de peso substancial. O seu médico poderá avaliar os seus sintomas e decidir sobre como continuar a sua medicação para a pressÁo arterial.

Tal como acontece com outros anti-hipertensores, uma reduÇão excessiva da pressÁo arterial em doentes com perturbações da circulaÇão sanguínea a nÍvel do coraÇão ou do cérebro pode causar um ataque cardíaco ou um acidente vascular cerebral. Por conseguinte, o seu médico irá monitorizar cuidadosamente a sua pressÁo arterial.

Deve informar o seu médico se pensa que estÁ (ou pode vir a estar) grÁvida. Olmesartan medoxomilo Aurovitas não estÁ recomendado no início da gravidez e não deve 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).

Doentes de raça negra

Tal como com outros medicamentos similares, o efeito de diminuição da tensão arterial de Olmesartan medoxomilo Aurovitas é ligeiramente menor em doentes de raça negra.

Idosos

Se tem mais de 65 anos e se o seu médico decidir aumentar a dose de olmesartan medoxomilo para 40 mg por dia, a sua tensão arterial deve ser regularmente monitorizada pelo seu médico para assegurar que esta não diminui demasiado.

Crianças e adolescentes

Olmesartan medoxomil foi estudado em crianças e adolescentes. Para mais informações, fale com seu médico. Olmesartan medoxomil não é recomendado para crianças de 1 ano a menos de 6 anos e não deve ser usado em crianças com idade inferior a 1 ano, pois nenhuma experiência está disponível.

Outros medicamentos e Olmesartan medoxomilo Aurovitas

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a utilizar, tiver utilizado recentemente, ou se vier a utilizar quaisquer outros medicamentos:

Em particular, informe seu médico ou farmacêutico sobre qualquer um dos seguintes:

- Outros fármacos anti-hipertensores, dado que a ação do Olmesartan medoxomilo Aurovitas pode ser potenciada. 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 Olmesartan medoxomilo Aurovitas " e "Advertências e precauções").

Suplementos de potássio, substitutos do sal contendo potássio, diuréticos ou heparina (para tornar o sangue mais fluido). A utilização conjunta destes medicamentos e de Olmesartan medoxomilo Aurovitas pode aumentar as concentrações de potássio no sangue.

Lítio (para tratar alterações de humor e alguns tipos de depressão) utilizado ao mesmo tempo que Olmesartan medoxomilo Aurovitas pode aumentar a toxicidade do lítio. Se necessitar de tomar lítio, o seu médico irá monitorizar os seu níveis sanguíneos de lítio.

Medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINEs) (medicamentos usados para o alívio da dor, inchaço e outros sintomas da inflamação, incluindo artrite) utilizados ao mesmo tempo que Olmesartan medoxomilo Aurovitas podem aumentar o risco de insuficiência renal e o efeito de Olmesartan medoxomilo Aurovitas pode ser reduzido pelos AINEs.

Cloridrato de colessevelam, um medicamento que baixa o nível de colesterol no seu sangue, uma vez que o efeito de olmesartan medoxomil pode ser diminuído. O seu médico pode aconselhá-lo a tomar olmesartan medoxomil pelo menos 4 horas antes do cloridrato de colessevelam.

Alguns antiácidos (medicamentos para a indigestão), uma vez que o efeito de Olmesartan medoxomilo Aurovitas pode ser ligeiramente diminuído.

Olmesartan medoxomilo Aurovitas com alimentos e bebidas

Olmesartan medoxomilo Aurovitas pode ser tomado com ou sem alimentos.

Gravidez e amamentação

Gravidez

Deve informar o seu médico se pensa que está (ou pode vir a estar) grávida. O seu médico normalmente aconselhará-a a interromper Olmesartan medoxomilo Aurovitas antes de engravidar ou assim que estiver grávida e a tomar outro medicamento em vez de Olmesartan medoxomilo Aurovitas. Olmesartan medoxomilo Aurovitas não está recomendado no início da gravidez e não deve 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 se está a amamentar ou se está prestes a iniciar a amamentação. Olmesartan medoxomilo Aurovitas não está recomendado em mães a amamentar, e o seu médico poderá indicar outro tratamento caso deseje amamentar, especialmente se o bebé for recém-nascido ou prematuro.

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Durante o tratamento para a pressão arterial elevada, poderá sentir sonolência ou tonturas. Neste caso, não conduza ou utilize máquinas até que os sintomas desapareçam. Aconselhe-se com o seu médico.

Olmesartan medoxomilo Aurovitas contém lactose (um tipo de açúcar). Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

3. Como tomar Olmesartan medoxomilo Aurovitas

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose inicial recomendada é de 1 comprimido de 10 mg uma vez por dia. No entanto, se sua pressão arterial não estiver controlada, o seu médico poderá decidir alterar a sua dose até 20 mg ou 40 mg uma vez por dia, ou receitar medicamentos adicionais.

Em doentes com doença renal ligeira a moderada, a sua dose não será superior a 20 mg uma vez por dia.

Os comprimidos podem ser tomados com ou sem alimentos. Os comprimidos devem ser engolidos com uma quantidade suficiente de água (por exemplo, um copo de água). Sempre que possível, tome a dose diária à mesma hora, por exemplo, ao pequeno-almoço.

Crianças e adolescentes de 6 anos a menos de 18 anos de idade:

A dose inicial recomendada é de 10 mg uma vez por dia. Se a pressão arterial do paciente não for adequadamente controlada, o médico pode decidir mudar a dose

até 20 ou 40 mg uma vez ao dia. Em crianças que pesam menos de 35 kg, a dose não será superior a 20 mg uma vez por dia.

Se tomar mais Olmesartan medoxomilo Aurovitas do que deveria

Se tomar mais comprimidos do que deveria, ou se uma criança acidentalmente engolir alguns comprimidos, dirija-se imediatamente ao seu médico ou ao serviço de urgência mais próximo levando a embalagem do medicamento consigo.

Caso se tenha esquecido de tomar Olmesartan medoxomilo Aurovitas

Caso se tenha esquecido de tomar uma dose, tome a sua dose normal no dia seguinte como habitualmente. Não tome uma dose a dobrar para compensar um comprimido que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Olmesartan medoxomilo Aurovitas

É importante que continue a tomar Olmesartan medoxomilo Aurovitas até que o seu médico lhe diga para parar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas. Se se manifestarem, são normalmente ligeiros e não requerem a suspensão do tratamento.

Apesar de não se manifestarem em muitas pessoas, os dois efeitos secundários seguintes podem ser graves:

Foram comunicadas, em casos raros (podem afetar até 1 em cada 1.000 pessoas), as seguintes reações alérgicas, que podem afetar todo o corpo:

Inchaço da face, boca e/ou laringe (cordas vocais) juntamente com comichão e erupção podem ocorrer durante o tratamento com olmesartan medoxomil. Se isto acontecer, pare de tomar olmesartan medoxomil e contacte o seu médico imediatamente.

Raramente (mas um pouco mais frequentemente em idosos) o olmesartan medoxomilo pode provocar uma diminuição muito acentuada da pressão arterial em indivíduos suscetíveis ou como resultado de uma reação alérgica. Isto pode causar tonturas severas ou desmaio. Se isto acontecer, pare de tomar olmesartan medoxomilo, contacte o seu médico imediatamente e deite-se.

Estes são os outros efeitos secundários conhecidos até agora com Olmesartan medoxomilo Aurovitas:

Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em cada 10 pessoas):

Tonturas, dor de cabeça, náuseas, indigestão, diarreia, dor de estômago, gastroenterite, fadiga, irritação da garganta, corrimento nasal ou nariz entupido, bronquite, sintomas do tipo gripal, tosse, dor, dores no peito, costas, ossos ou nas articulações, infeção das

vias urinárias, inchaço dos tornozelos, pés, pernas, mãos ou braços, sangue na urina.

Também foram observadas algumas alterações nos resultados das análises ao sangue, nomeadamente:

Aumento dos níveis de lípidos (hipertrigliceridemia), aumento dos níveis de ácido úrico (hiperuricemia), aumento da ureia sanguínea, aumentos nos testes de função hepática e muscular.

Efeitos secundários pouco frequentes (podem afetar até 1 em cada 100 pessoas):

Reações alérgicas rápidas que podem afetar o corpo todo e que podem causar problemas em respirar, bem como uma rápida descida da pressão arterial que pode ainda levar a desmaio (reações anafiláticas), inchaço da face, vertigens, vômitos, fraqueza, sensação de mal-estar, dor muscular, erupção na pele, erupção na pele alérgica, comichão, exantema (erupção na pele), protuberâncias na pele (pápulas), angina (dor ou sensação desconfortável no peito).

Em análises ao sangue, foi observada uma redução do número de um tipo de células sanguíneas, denominadas plaquetas (trombocitopenia).

Efeitos secundários raros (podem afetar até 1 em cada 1.000 pessoas):

Falta de energia, câibras musculares, deterioração da função renal, insuficiência renal.

Também foram observadas algumas alterações nos resultados das análises ao sangue. Estas incluem níveis aumentados de potássio (hipercaliemia) e níveis aumentados de compostos relacionados com a função renal.

Efeitos secundários adicionais em crianças e adolescentes:

Em crianças, os efeitos secundários são semelhantes aos relatados em adultos. No entanto, tonturas e dor de cabeça são observados com maior frequência em crianças, e sangramento do nariz é um efeito secundário comum observado apenas em crianças.

Comunicação de efeitos secundários

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

INFARMED, I.P.

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)

Fax: + 351 21 798 73 97

Sítio

da

internet:

<http://extranet.infarmed.pt/page.seram.frontoffice.seramhomepage>

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Olmesartan medoxomilo Aurovitas

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

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

Conservar a temperatura inferior a 30°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 Olmesartan medoxomilo Aurovitas

A substância ativa é olmesartan medoxomilo.

Cada comprimido revestido por película contém 10 mg de olmesartan medoxomilo.

Cada comprimido revestido por película contém 20 mg de olmesartan medoxomilo.

Cada comprimido revestido por película contém 40 mg de olmesartan medoxomilo.

Os outros componentes são:

Núcleo do comprimido: lactose mono-hidratada, celulose microcristalina, hidroxipropilcelulose, hidroxipropilcelulose de baixa substituição, estearato de magnésio.

Revestimento do comprimido: hidroxipropilcelulose, dióxido de titânio, talco, óxido de ferro vermelho (E172) (apenas nos comprimidos de 10 mg), óxido de ferro amarelo (E172) (apenas nos comprimidos de 10 mg).

Qual o aspeto de Olmesartan medoxomilo Aurovitas e conteúdo da embalagem
Comprimido revestido por película.

Olmesartan medoxomilo Aurovitas 10 mg comprimidos revestidos por película
Comprimidos revestidos por película de cor laranja, forma circular, biconvexos e gravados com "K" num dos lados e '17' no outro lado.

Olmesartan medoxomilo Aurovitas 20 mg comprimidos revestidos por película
Comprimidos revestidos por película de cor branca, forma circular, biconvexos e gravados com "K" num dos lados e '18' no outro lado.

Olmesartan medoxomilo Aurovitas 40 mg comprimidos revestidos por película
Comprimidos revestidos por película de cor branca, forma oval, biconvexos e gravados com "K" num dos lados e '19' no outro lado.

Olmesartan medoxomilo Aurovitas comprimidos revestidos por película estão disponíveis em embalagens blister de poliamida/folha de alumínio/PVC – folha de alumínio.

Tamanho das embalagens:

APROVADO EM
22-04-2021
INFARMED

Embalagens blister: 14, 28 e 56 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Generis Farmacêutica, S.A.
Rua João de Deus, 19
2700 - 487 Amadora
Portugal

Fabricante
APL Swift Services (Malta) Limited
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far
Birzebbugia, BBG 3000
Malta

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) com os seguintes nomes:

Itália: Olmesartan medoxomil Aurobindo
Portugal: Olmesartan medoxomilo Aurovitas
Espanha: OLMESARTAN AUROVITAS 10 mg/ 20 mg/ 40mg comprimidos recubiertos con película EFG

Este folheto foi revisto pela última vez em