

احتمال نیاز به کنترل وزن، رژیم غذایی و خصوصاً میزان سدیم دریافتی وجود دارد. به دلیل وجود احتمال کاهش سدیم خون، از جایگزین‌های نمک خورکار بدون مشورت با پزشک استفاده نکنید.

بدون مشورت با پزشک دارو را قطع طی داروی دیگری همزمان با این دارو صرف نکنید.

جهت پیشگیری از دست رفتن آب بدن و افت فشار خون، در صورت بروز و ادامه اسهال و استقراء شدید با پزشک خود مشورت کنید.

هتلکام ورزش، هوای گرم، مصرف الکل به علت وجود احتمال از دست رفتن آب بدن و افت فشار خون، احتیاط های لازم در نظر گرفته شود.

هتلکام راندهای یا رانندهای که بیان به هوشیاری دارند، به دلیل احتمال سرگنج خصوصاً از صرف اولین دوز ترتیب احتیاط کنید.

در بیماران مبتلا به دیابت امکان افزایش میزان قند خون وجود دارد.

افت فشار خون علامت دار: دریافت ناکافی مایعات، تعربی بین از حد، اسهال و استقراء ممکن است منجر به کاهش شدید در فشار خون و سکوپ احتمالی گردد.

افت فشار خون - بیماران با حجم خون کاهش یافته: در بیماران که حجم خون آن کاهش یافته، افت فشار خون عالمتی ممکن است بعد از شروع درمان با قرآن های لوزارتان پتابسیم/ هیدروکلوروتیازید دیده شود. این شرط پایدار است از شروع درمان اصلاح گردد.

لوپوس اریتماتوز سیستمیک: گزارشات مبنی بر شدیدی با فعال شدن لوپوس توسعه هیدروکلوروتیازید وجود دارد.

اندازه گیری التکترونیکیت های هم و ادرار در فواصل زمانی مناسب، به ویژه زمانی که بیمار به شدت استقراء می کند، به نظور شناسایی عدم تعادل الکترولیتی بسیار همیت دارد. علائم هشدار دهنده عدم تعادل الکترولیتی شامل خششی از همان، شستگی، ضعف، لتانزی، خواب آلوگدی، بی قراری، یکجی، شنجش، کرامب پاره از عضلانی، خستگی عضلانی، هیپو تانسیون، الگوری، تاکا کاری و اختلالات دستگاه گوارش مانند نهوض و استقراء می باشد.

به علت احتمال قرارگرفتن در معرض تابش نور آفتاب و لامب های خورشیدی کاهش بینایی و درد چشمی با پزشک خود مشورت مماید.

صرف هیدروکلوروتیازید باید قبل از ادجاج تست عملکرد پاراکیروئید قطع گردد.

استفاده از هیدروکلوروتیازید ممکن است همراه با افزایش کلسترول و تریگلیسرید باشد.

از زیاد قرارگرفتن در معرض تابش نور آفتاب و لامب های خورشیدی پرهیز کنید و مراقبت های پوستی شامل استفاده از ضد آفتاب را در طول درمان انتظام گردد.

دارو را در از دسترس اطفال نگذارید.

از مصرف داروی تاریخ گذشته خودداری نمایید.

تداخلات داروهای:

در صورت استفاده از سایر داروها حتی پزشک خود را مطلع سازید.

عامل افزاینده بتابسیم: مصرف هم زمان دوروثیک های نگهدارنده پتابسیم (مانند اسپیرینو لاکتون، تریامترن، آمیلوراید)، مکمل های بتابسیم و یا نمک های جایگزین شده با پتابسیم ممکن است منجر به افزایش پتابسیم سرم گردد.

الکل، باریتوواترها، مسکن های مخدوشی: ممکن است افت فشار خون وضعیتی را تشید کند.

داروهای ضد دیابت (داروهای خوراکی و انسولین): اصلاح داروهای

ایم کاردیو
قرص روکش دار محتوی ۵۰ میلی گرم لوزارتان پتابسیم و ۱۲/۵ میلی گرم هیدروکلوروتیازید

۳۰ قرص روکن دار

موارد مصرف:

قرص ایم کاردیو شامل ترکیب لوزارتان (آنتاکوئینست گیرنده آنزیوتاپانسیم ۱۱) و هیدروکلوروتیازید (دوروثیک تیازیدی) می باشد. ترکیب این دو دارو باعث افزایش اثر کاهش فشار خون در افراد دارای فشار خون بالا می شود.

فشار خون بالا

قرص لوزارتان پتابسیم / هیدروکلوروتیازید برای شروع درمان فشار خون بالا مصرف می گردد. این ترکیب عموماً برای شروع درمان توصیه نمی شود و جهت درمان جایگزین در موادی که بیمار به هر یک از مواد موجود در ترکیب با همان دوز نیاز دارد، مغاید است. ترکیب زمانی بنومن شروع درمان به کار می رود که میزان فشار خون بالا باشد و کنترل فوری فشار خون باری ارجح باشد.

بیماران دارای فشار خون بالا همراه با هایپرتروفی بطن چپ

ترکیب لوزارتان پتابسیم / هیدروکلوروتیازید به منظور کاهش رسک سکته مغزی در بیماران مبتلا به فشار خون بالا همراه با هایپرتروفی بطن چپ مصرف می شود

راهنمایی های عمومی:

این دارو برای بیماران پایه شما تجویز شده است. لذا از مصرف آن در موارد مشابه یا توانایی دیگران جدا خودداری نمایید.

صرف در سالمدان:

احتمال ایجاد عوارض جانبی ناخواسته در هنگام مصرف لوزارتان پتابسیم / هیدروکلوروتیازید در سالمدان بیشتر است.

صرف در کودکان:

ایمنی و اثربخشی دارای مبتلا به ترکیب در کودکان بررسی نشده است.

صرف در افراد مبتلا به نارسایی کلیوی:

مدرهای تیازیدی در بیماران با نارسایی شدید کلیوی می باشند با احتیاط مصرف شوند لذا مصرف این دارو در بیماران با نارسایی کلیوی شدید توصیه نمی شود.

صرف در فرد مبتلا به نارسایی کبدی:

استفاده از این ترکیب در افراد مبتلا به نارسایی کبدی پیشنهاد نمی شود.

موارد معنصرف:

حساسیت به هر یک از ترکیبات موجود در فرمولاسیون با داروهای مشتقات از سوfoxوگونایدها

قطعه ادرار (Anuria) با اختلال شدید کلیوی

این دارو نباید هم زمان با اخلاق از Aliskiren در بیماران مبتلا به دیابت تجویز گردد.

صرف در بارداری:

این دارو در بارداری منع مصرف دارد.

صرف در شیردهی:

ترشیح لوزارتان در شیردهی باشد به دلیل بروز عوارض ناخواسته در نوزادان مادران شیرده حایز اهمیت باشد به دلیل بروز عوارض ناخواسته در شیردهی شیرخوار، باید جهت عدم مصرف دارو با قطع شیردهی تصمیم گیری شود.

موارد شendar و احتیاط:

به منظور حفظ اثر درمانی ترجیحاً دارو را هر روز در زمان مشخص مصرف نمایید.

در صورت بروز احتمال بارداری با پزشک مشورت کنید.

ایم کاردیو

لوزارتان پتاسیم ۵۰ / هیدروکلروتیازید ۵

Losartan Potassium 50 / Hydrochlorothiazide 12.5

عوارض جانبی:

هر دارو به موارادات افراد درمانی ممکن است باعث بروز بعضی عوارض ناخواسته نیز شود. اگرچه همه این عوارض در یک فرد دیده نمی شود، در صورت بروز عوارض زیر با پژشک یا داروساز مشورت نمایید.

ترکیب لوزارتان و هیدروکلروتیازید عموماً به خوبی تحمل می شود. عوارض جانبی شایع عبارتند از:

- سردرد، گیجی، درد شکم، کمردرد، تپش قلب، راش، عفونت دستگاه تنفسی، سرطان پوست سلول های بازالت و سرطان پوست سلول های اسکوآموس.
- عدم تعادل الکترولیتی، رايدومیلوزین و آئزیادوم گزارش شده است.

صرف بین از حد مجاز: در صورت مصرف اضافی بیش از مقدار توصیه شده سریعاً به پژشک یا مراکز درمانی مراجعه نمایید.

لوزارتان: بیشترین علت احتمالی ناشی از مصرف بیش از حد مجاز لوزارتان افت شمارخون و بیش قلب می باشد. برای کارهای ممکن است در اثر تحریک عصب و اگر ایجاد شود اقدامات حیاتی باید انجام شود. لوزارتان و متاپولیتیک می شود. لیتیم عموماً باید با قرص های لوزارتان پتابسیم/هیدروکلروتیازید مصرف شود.

هیدروکلروتیازید: بیشترین علاطم به علت کاهش التکتروولیت ها و از دست دادن آب بدن ایجاد می شود. جانشی دیجیتالیس کلری مهندسان مصرف شود. هیپوکالیمی ممکن است منجر به تشدید آرتیتمی قلبی گردد. میزان هیدروکلروتیازید که از طریق همودیالیز خارج می شود دقیقاً مشخص نیست.

مشخصات دارو:

هر فرض روکن دار محبوثی ۵۰ میلی گرم لوزارتان پتابسیم ۱۲/۵ عددی می باشد. هر جعبه حاوی ۹ عدد بلیستر ۱۰ عددی می باشد.

شرایط تگهداری:

دارو را در از نور و رطوبت و در دمای کمتر از ۳۰ درجه سانتیگراد تگهداری نمایید.

آخرین بازبینی برگه راهنمای: مهر ۹۹

نام، آدرس، تلفن و وب سایت موسمیت دارویی دارنده پرواهه ساخت:

شرکت سازنده: شرکت داروسازی امن (اصفهان- ایران)

دارنده پرواهه ساخت: شرکت ویرالیان گروه (تهران- ایران)

تهران بلوار افرقا، کوچه ناوه پلاک ۱ واحد ۱

تلفن: ۸۸۸۵۱۳

فکشن: ۸۸۶۴۳۴۰۹

وب سایت: www.Viralian.com

رفراش: www.accessdata.fda.gov

ضد دیابتی ممکن است لازم باشد.

فلوکورازول: باعث کاهش غلظت متاپولیت فعال و افزایش غلظت لوزارتان می کردد.

ریفامپین: لقا کننده متاپولیس دارو بوده و باعث کاهش غلظت لوزارتان و متاپولیت فعال آن می شود.

کلستیرامین و رزینهای کلستیپول: جذب هیدروکلروتیازید در حضور کلستیرامین و رزینهای تقویض بونی کلستیپول کامل نمی باشد.

کورتیکو استروئید: ACTH: تشدید کاهش التکتروولیت ها به ویژه کاهش پتابسیم ممکن است دیده شود.

آمنی های بالابردن فشار خون (مانند نور این نفرین): احتمال کاهش پاسخ مصرف آن ها شود.

کلستیرامین توپوکورارین (Non-Depolarizing skeletal Muscle Relaxants): (مانند توپوکورارین) باسخ به این داروها ممکن است افزایش یابد.

لیتیم: بیوتوک ها باعث کاهش کلرینس کلری لیتیم و افزایش سmomomیت با لیتیم می شود. لیتیم عموماً باید با قرص های لوزارتان پتابسیم/هیدروکلروتیازید مصرف شود.

NSAIDs شامل مهارکننده انتخابی سیکلواکسیژناز II: در بعضی بیماران تجویز همزن لوزارتان ممکن است منجر به تحریق بیشتر عملکرد کلری گردد.

این آثار معمولاً برگشت یابید می باشند. گزارشات نشان می دهد که این داروها می توانند باعث کاهش اثرات ضد شمارخونی هیدروکلروتیازید و لوزارتان کردد. بنابراین در مصرف همزن بیمار باید تحت نظر قرار بگیرد.

میزان و راه مصرف:

مقدار مصرف هر دارو را پژشک معین می نماید. اما مقدار مصرف معمول دارو به شرح ذیل است:

فشار خون بالا: دوز شروع کننده روزانه ۱ قرص می باشد و در صورت لزوم ممکن است به ۲ قرص در روز افزایش یابد. اگرچه دوز باید متناسب با بیمار تغییر گردد. دحافت اثر ضد فشارخونی حدوداً بعد از ۳ هفته از شروع درمان بدست می آید.

بیماران دارای فشار خون بالا همراه با هایپرتروفی بطن چب: درمان باید با فرض لوزارتان پتابسیم/هیدروکلروتیازید پکیار در روز آغاز گردد. اگر کاهش فشار خون بیشتری بیاز باید ممکن است دوز روزانه ۲ تا ۳ قرص افزایش یابد و برای کاهش بیشتر فشار خون، دیگر داروهای ضد فشارخونی باید افزوده شود.

بیماران دارای نارسایی کلری: رژیم درمانی عادی با لوزارتان پتابسیم/هیدروکلروتیازید ممکن است تا زمانیکه کلریس کراپینین بیمار بیشتر از ۳۰ ml/min باشد ادامه یابد. مصرف این دارو در بیماران با نارسایی کلری شبدیدر تقویه نمی شود.

بیماران دارای نارسایی کبدی: چون دوز آغازین ۲۵ میلی گرم لوزارتان را نمی توان در بیماران دارای نارسایی کبدی تجویز کرد، دوزهای شروع کننده باین تر لوزارتان برای این بیماران تقویه می گردد. بنابراین این ترکیب در این افراد تقویه نمی شود.

در صورت فراموش کردن یک دوز دارو، آن را به مختص باید آوری بلاصله مصرف کنید و اگر زمان نزدیک به مخصوص باید آوری بلاصله نکنید.