



PROYECTO DE INFORMACION PARA EL PACIENTE

SIMULTAN D®
VALSARTAN
HIDROCLOROTIAZIDA
Comprimidos recubiertos
Venta bajo receta
Industria Argentina

Prospecto: información para el usuario

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

. Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.

. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.

. Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.

. Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Simultan D y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Simultan D
3. Cómo tomar Simultan D
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Simultan D
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Simultan D y para qué se utiliza

Simultan D contiene dos principios activos conocidos como valsartán e hidroclorotiazida. Estos componentes ayudan a controlar la presión arterial alta (hipertensión).

. Valsartán pertenece a una clase de medicamentos conocidos como “antagonistas de los receptores de la angiotensina II” que ayudan a controlar la presión arterial alta. La angiotensina II es una sustancia del cuerpo que hace que los vasos sanguíneos se estrechen, causando un aumento de la presión arterial. Valsartán actúa bloqueando el efecto de la angiotensina II. Como consecuencia, los vasos sanguíneos se relajan y la presión arterial disminuye.

. Hidroclorotiazida pertenece a una clase de medicamentos conocidos como diuréticos tiazídicos. Hidroclorotiazida aumenta la diuresis, lo que también disminuye la presión arterial.

Simultan D se usa para tratar la presión arterial alta que no se controla adecuadamente con el uso de un único componente.

La hipertensión aumenta la carga del corazón y de las arterias. Si no se trata, puede dañar los vasos sanguíneos del cerebro, corazón y riñones y puede provocar un infarto cerebral, insuficiencia cardíaca o insuficiencia renal. La presión arterial alta aumenta el riesgo de ataques cardíacos. La disminución de la presión arterial a valores normales reduce el riesgo de desarrollar estos trastornos.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Simultan D

No tome Simultan D

- . si es alérgico (hipersensible) a valsartán, hidroclorotiazida, derivados de las sulfonamidas (sustancias químicamente relacionadas con la hidroclorotiazida) o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

- . si está embarazada de más de 3 meses (en cualquier caso, es mejor evitar tomar este medicamento también al inicio de su embarazo – ver sección Embarazo).

- . si sufre una enfermedad de hígado grave, destrucción de los conductos biliares pequeños en el hígado (cirrosis biliar) que conduce a un acúmulo de la bilis en el hígado (colestasis).

- . si sufre una enfermedad del riñón grave.

- . si no puede producir orina (anuria).

- . si está siendo sometido a diálisis.

- . si tiene niveles de potasio o sodio en sangre más bajos de lo normal, o si los niveles de calcio de su sangre son más altos de lo normal a pesar del tratamiento.

- . si tiene gota.

- . si tiene diabetes o insuficiencia renal y le están tratando con un medicamento para reducir la presión arterial que contiene aliskirén.

Si alguna de estas situaciones le afecta, informe a su médico y no tome Simultan D.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico

- . si está utilizando medicamentos ahorradores de potasio, suplementos de potasio, sustitutos de la sal que contengan potasio u otros medicamentos que aumentan la cantidad de potasio en sangre, como la heparina. Su médico puede considerar necesario controlar los niveles de potasio regularmente.
- . si tiene los niveles de potasio en sangre bajos.
- . si experimenta diarrea o vómitos graves.
- . si está tomando dosis altas de un diurético.
- . si sufre una enfermedad del corazón grave.
- . si tiene insuficiencia cardíaca o ha tenido un ataque al corazón. Siga detenidamente las instrucciones de su médico para empezar el tratamiento. Su médico le puede controlar también su función renal.
- . si sufre un estrechamiento de la arteria del riñón.
- . si se ha sometido recientemente a un transplante de riñón.
- . si sufre hiperaldosteronismo, una enfermedad en la que las glándulas suprarrenales producen demasiada hormona aldosterona. En este caso, no se recomienda Simultan D.
- . si sufre una enfermedad de riñón o de hígado.
- . si ha experimentado hinchazón de la lengua y la cara causada por una reacción alérgica llamada angioedema cuando tomaba otros medicamentos (incluidos los IECAs, por ejemplo enalapril, lisinopril, ramipril), informe a su médico. Si tiene estos síntomas cuando toma Simultan D, interrumpa inmediatamente su tratamiento con Simultan D y nunca vuelva a tomarlo. Ver también sección 4 “Posibles efectos adversos”.
- . si presenta dolor abdominal, náuseas, vómitos o diarrea después de tomar Simultan D. Su médico decidirá si continuar con el tratamiento. No deje de tomar Simultan D por su cuenta.
- . si tiene fiebre, erupción cutánea y dolor en las articulaciones, que pueden ser signos de lupus eritematoso sistémico (una conocida enfermedad autoinmune).
- . si sufre diabetes, gota, tiene niveles altos de colesterol o triglicéridos en sangre.
- . si ha sufrido previamente una reacción alérgica con el uso de otro medicamento de esta clase para disminuir la presión arterial (antagonistas del receptor de la angiotensina II), o si sufre algún tipo de alergia o asma.
- . si experimenta una pérdida de visión o dolor ocular. Estos podrían ser los síntomas de acumulación de líquido en la capa vascular del ojo (derrame coroideo) o un aumento de la

presión en el ojo y puede suceder durante un período de tiempo que oscila entre varias horas y semanas tras la toma de Simultan D. Si no se trata, esto puede llevar a la pérdida permanente de la visión. Usted podría tener más riesgo de desarrollarlo si ha sufrido alergia a la penicilina o a las sulfonamidas anteriormente.

. si está tomando alguno de los siguientes medicamentos utilizados para tratar la hipertensión (presión arterial alta):

o un inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina (IECA) (por ejemplo enalapril, lisinopril, ramipril), en particular si sufre problemas renales relacionados con la diabetes.

o aliskirén.

. 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 Simultan D.

. si ha tenido problemas respiratorios o pulmonares (como inflamación o líquido en los pulmones) tras la toma de hidroclorotiazida en el pasado. Si presenta disnea o dificultad para respirar grave después de tomar Simultan D, acuda al médico inmediatamente.

Puede que su médico le controle la función renal, la presión arterial y los niveles de electrolitos (por ejemplo, potasio) en la sangre a intervalos regulares.

Ver también la información bajo el encabezado “No tome Simultan D”.

Simultan D puede ocasionar un aumento de la sensibilidad de la piel al sol.

No se recomienda el uso de Simultan D en niños y adolescentes (menores de 18 años).

Si está embarazada, si sospecha que pudiera estarlo o si planea quedarse embarazada, debe informar a su médico. No se recomienda el uso de Simultan D al inicio del embarazo (3 primeros meses) y en ningún caso debe administrarse a partir del tercer mes de embarazo porque puede causar daños graves a su bebé, ver sección Embarazo.

Uso de Simultan D con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

El efecto del tratamiento con Simultan D puede verse alterado si se toma junto con ciertos medicamentos. Puede que su médico deba modificar su dosis y/o tomar otras precauciones o, en algunos casos, interrumpir el tratamiento de alguno de los medicamentos. Esto es especialmente aplicable a los siguientes medicamentos:

. litio, un medicamento utilizado para el tratamiento de algunos tipos de enfermedades psiquiátricas

. medicamentos o sustancias que pueden aumentar la cantidad de potasio en la sangre. Estos incluyen suplementos de potasio o sustitutos de la sal que contienen potasio, medicamentos ahorradores de potasio y heparina

. medicamentos que pueden disminuir la cantidad de potasio en la sangre, como los diuréticos (medicamentos para orinar), corticoesteroides, laxantes, carbenoxolona, amfotericina o penicilina G.

. algunos antibióticos (del grupo de la rifampicina), un fármaco utilizado para proteger frente al rechazo en un trasplante (ciclosporina) o un fármaco antirretroviral utilizado para tratar la infección por VIH/SIDA (ritonavir). Estos fármacos pueden aumentar el efecto de Simultan D

. medicamentos que pueden inducir “torsades de pointes” (latidos irregulares del corazón), tales como antiarrítmicos (medicamentos utilizados para tratar problemas de corazón) y algunos antipsicóticos

. medicamentos que pueden reducir la cantidad de sodio en sangre, tales como antidepresivos, antipsicóticos, antiepilépticos

. medicamentos para tratar la gota, como alopurinol, probenecid, sulfinpirazona

. vitamina D terapéutica y suplementos de calcio

. medicamentos para tratar la diabetes (insulina o antidiabéticos orales como la metformina)

. otros medicamentos para disminuir la presión arterial incluyendo metildopa, IECAs (tales como enalapril, lisinopril, etc.) o aliskirén (ver también la información bajo los encabezados “No tome Simultan D” y “Advertencias y precauciones”).

. medicamentos que aumentan la presión arterial, como la noradrenalina o la adrenalina

. digoxina u otros glicósidos digitálicos (medicamentos usados para tratar problemas de corazón)

. medicamentos que pueden aumentar los niveles de azúcar en sangre, como la diazoxida o los betabloqueantes

. medicamentos citotóxicos (usados para tratar el cáncer), como el metotrexato o la ciclofosfamida

. medicamentos para el dolor como los agentes antiinflamatorios no esteroideos (AINE), incluyendo los inhibidores selectivos de la ciclooxigenasa 2 (inhibidores de la COX 2) y el ácido acetilsalicílico en dosis superiores a 3 g

- . relajantes musculares, como la tubocurarina
- . medicamentos anticolinérgicos (medicamentos usados para tratar una gran variedad de trastornos como los calambres gastrointestinales, espasmos de la vejiga urinaria, asma, mareos al viajar, espasmos musculares, enfermedad de Parkinson y como ayuda para la anestesia)
- . amantadina (medicamento usado para tratar la enfermedad de Parkinson y también para tratar o prevenir determinadas enfermedades causadas por virus)
- . colestiramina y colestipol (medicamentos usados principalmente para tratar niveles altos de lípidos en sangre)
- . ciclosporina, un medicamento usado para evitar el rechazo de órganos trasplantados
- . alcohol, medicamentos para dormir y anestésicos (medicamentos con efecto sedante o para el dolor usados por ejemplo en caso de cirugía)
- . medios de contraste yodados (usados para los exámenes de diagnóstico por imagen)

Toma de Simultan D con alimentos, bebidas y alcohol

Evite tomar alcohol hasta que no lo haya consultado a su médico. El alcohol puede disminuir todavía más su presión arterial y/o aumentar la posibilidad de mareos y sensación de debilidad.

Embarazo y lactancia

. Debe informar a su médico si está embarazada, si sospecha que pudiera estarlo o si planea quedarse embarazada. Por lo general, su médico le aconsejará que deje de tomar Simultan D antes de quedarse embarazada o tan pronto como se quede embarazada, y le recomendará tomar otro medicamento antihipertensivo en su lugar. No se recomienda utilizar Simultan D al inicio del embarazo y en ningún caso debe administrarse a partir del tercer mes de embarazo ya que puede causar daños graves a su bebé cuando se administra a partir de ese momento.

. Informe a su médico si va a iniciar o está en período de lactancia puesto que no se recomienda administrar Simultan D a mujeres durante este periodo. Su médico puede decidir administrarle un tratamiento que sea más adecuado si quiere dar el pecho, especialmente a recién nacidos o prematuros.

Conducción y uso de máquinas

Antes de conducir un vehículo, usar herramientas o manejar máquinas, o llevar a cabo otras actividades que requieran concentración, asegúrese de conocer sus reacciones a los efectos

de Simultan D. Al igual que muchos otros medicamentos utilizados para tratar la presión arterial alta, Simultan D puede causar, en raras ocasiones, mareos y afectar la capacidad de concentración.

3. Cómo tomar Simultan D

Tome siempre este medicamento exactamente como le indique su médico. Esto le ayudará a conseguir los mejores resultados y disminuir el riesgo de efectos adversos. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Las personas con presión arterial alta no notan a menudo ningún signo de la enfermedad; muchas se sienten de forma normal. Esto hace que sea muy importante acudir a sus citas con su médico, incluso si se siente bien.

Su médico le indicará exactamente cuantos comprimidos de Simultan D debe tomar. Dependiendo de cómo responda usted al tratamiento, su médico puede sugerir aumentar o disminuir la dosis.

- . La dosis recomendada de Simultan D es de un comprimido al día.
- . No cambie la dosis ni interrumpa el tratamiento sin consultar a su médico.
- . Este medicamento se debe tomar a la misma hora todos los días, normalmente por las mañanas.
- . Puede tomar Simultan D con o sin alimentos.
- . Trague el comprimido con un vaso de agua.

Si toma más Simultan D del que debe

Si nota un fuerte mareo y/o desmayo, tumbese y contacte con su médico inmediatamente.

Si accidentalmente ha tomado demasiados comprimidos, contacte con su médico, farmacéutico u hospital.

Ante la eventualidad de una sobredosificación llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

Hospital de Pediatría "Ricardo Gutiérrez : (011) 4962-6666 / 2247

Hospital A. Posadas : (011) 4654-6648 / 4658-7777

Hospital de Pediatría Dr. Garrahan: (011) 4941-8650

Hospital de Clínicas Gral. San Martín: (011) 4961-6001

Si olvidó tomar Simultan D

Si olvida tomar una dosis, tómela tan pronto como lo recuerde. No obstante, si es casi la hora de la dosis siguiente, omita la dosis olvidada.

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Simultan D

Si deja su tratamiento con Simultan D su hipertensión puede empeorar. No deje de tomar el medicamento a menos que se lo indique su médico.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Algunos efectos adversos pueden ser graves y requieren atención médica inmediata:

. Deberá visitar a su médico inmediatamente si nota síntomas de angioedema, tales como:

. hinchazón en la cara, lengua o faringe

. dificultad para tragar

. urticaria y dificultad para respirar

. Enfermedad grave de la piel que causa erupción cutánea, enrojecimiento de la piel, ampollas en los labios, ojos o boca, descamación de la piel, fiebre (necrólisis tóxica de la piel)

. Disminución de la visión o dolor en los ojos debido a la presión alta (posibles signos de acumulación de líquido en la capa vascular del ojo (derrame coroideo) o glaucoma de ángulo cerrado agudo)

. Fiebre, dolor de garganta, mayor frecuencia de infecciones (agranulocitosis)

. Dificultad respiratoria grave, fiebre, debilidad y confusión (dificultad respiratoria aguda)

Estos efectos adversos son muy raros o de frecuencia desconocida.

Si experimenta alguno de estos síntomas, deje de tomar Simultan D y póngase en contacto con su médico inmediatamente (ver también sección 2 “Advertencias y precauciones”).

Otros efectos adversos incluyen:

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

. tos

. presión arterial baja

. mareo

. deshidratación (con síntomas de sed, boca y lengua secas, reducción de la frecuencia de orinar, orina de color oscuro, piel seca)

- . dolor muscular
- . cansancio
- . hormigueo o entumecimiento
- . visión borrosa
- . ruidos (p.ej. pitidos o zumbido) en los oídos

Muy raros (pueden afectar a menos de 1 de cada 10.000 personas):

- . mareo
- . diarrea
- . dolor en las articulaciones

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

- . dificultad al respirar
- . disminución severa de la diuresis
- . nivel bajo de sodio en la sangre (que, en casos graves, puede provocar cansancio, confusión, fasciculación muscular y/o convulsiones)
- . nivel bajo de potasio en sangre (a veces con debilidad muscular, espasmos musculares, ritmo cardíaco anormal)
- . nivel bajo de células blancas en la sangre (con síntomas como fiebre, infecciones en la piel, dolor de garganta o úlceras en la boca debido a infecciones, debilidad)
- . aumento del nivel de bilirrubina en sangre (que, en casos graves, puede provocar que la piel y los ojos se pongan amarillos)
- . aumento del nivel de nitrógeno ureico y creatinina en sangre (que pueden indicar un funcionamiento anormal del riñón)
- . aumento del nivel de ácido úrico en sangre (que, en casos graves, puede desencadenar un ataque de gota)
- . síncope (desmayo)

Los siguientes efectos adversos se han observado con medicamentos que contienen valsartán o hidroclorotiazida por separado:

Valsartán

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

- . sensación de rotación
- . dolor abdominal

Muy raras (pueden afectar hasta 1 de cada 10 000 personas)

- . angioedema intestinal: hinchazón en el intestino que cursa con síntomas como dolor abdominal, náuseas, vómitos y diarrea.

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

- . ampollas en la piel (signo de dermatitis ampollosa)
- . erupción cutánea con o sin picor junto con alguno de los siguientes signos o síntomas: fiebre, dolor en las articulaciones, dolor muscular, inflamación de los nódulos linfáticos y/o síntomas similares a los de la gripe

- . erupción cutánea, manchas rojo-púrpura, fiebre, picor (síntomas de inflamación de los vasos sanguíneos)
- . nivel bajo de plaquetas (a veces con sangrado o contusiones más frecuentes de lo habitual)
- . nivel elevado de potasio en sangre (a veces con espasmos musculares, ritmo cardíaco anormal)
- . reacciones alérgicas (con síntomas como erupción cutánea, picor, urticaria, dificultad al respirar o tragar, mareo)
- . hinchazón principalmente de la cara y la garganta; erupción cutánea; picor
- . elevación de los valores de la función hepática
- . disminución del nivel de hemoglobina y reducción del porcentaje de glóbulos rojos en la sangre (que, en casos graves, pueden ocasionar una anemia)
- . insuficiencia renal
- . nivel bajo de sodio en sangre (que, en casos graves, puede provocar cansancio, confusión, fasciculación muscular y/o convulsiones)

Hidroclorotiazida

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):

- . niveles bajos de potasio en sangre
- . aumento de lípidos en sangre

Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

- . niveles bajos de sodio en sangre
- . niveles bajos de magnesio en sangre
- . niveles altos de ácido úrico en sangre
- . erupción cutánea con picor y otros tipos de erupción
- . disminución del apetito
- . vómitos y náuseas leves
- . mareos, mareo al levantarse
- . incapacidad de alcanzar o mantener una erección

Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas):

- . hinchazón y ampollas en la piel (debido a una mayor sensibilidad al sol)
- . niveles altos de calcio en sangre
- . niveles altos de azúcar en sangre
- . azúcar en la orina
- . empeoramiento del estado metabólico diabético
- . estreñimiento, diarrea, molestias en el estómago o intestinos, alteraciones del hígado que pueden aparecer junto con la piel y los ojos amarillos
- . latido irregular del corazón
- . dolor de cabeza
- . alteraciones del sueño
- . tristeza (depresión)
- . nivel bajo de plaquetas (a veces con sangrado o contusiones bajo la piel)
- . mareos
- . hormigueo o adormecimiento
- . alteración de la visión

Muy raros (pueden afectar a menos de 1 de cada 10.000 personas):

- . inflamación de los vasos sanguíneos con síntomas como erupción cutánea, manchas rojo púrpura, fiebre (vasculitis)
- . erupción, picor, urticaria, dificultad al respirar o tragar, mareos (reacciones de hipersensibilidad)
- . erupción en la cara, dolor en las articulaciones, trastornos musculares, fiebre (lupus eritematoso)
- . dolor fuerte en la parte superior del estómago (pancreatitis)
- . dificultad para respirar con fiebre, tos, respiración sibilante, falta de aliento (dificultad para respirar que incluye neumonitis y edema pulmonar)
- . piel pálida, fatiga, falta de aliento, orina de color oscuro (anemia hemolítica)
- . fiebre, dolor de garganta o úlceras en la boca debido a infecciones (leucopenia)
- . confusión, fatiga, tirones musculares y espasmos, respiración rápida (alcalosis hipoclorémica)

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

- . debilidad, contusiones e infecciones frecuentes (anemia aplásica)
- . disminución importante de la producción de orina (posibles signos de alteración renal o fallo renal)
- . erupción cutánea, enrojecimiento de la piel, ampollas en los labios, ojos o boca, descamación de la piel, fiebre (posibles signos de eritema multiforme)
- . espasmos musculares
- . fiebre (pirexia)
- . debilidad (astenia)
- . cáncer de piel y labios (cáncer de piel no-melanoma)

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a:

Laboratorio Dr. Lazar

011-5550-2900

www.lazar.com.ar

ANMAT

<https://www.argentina.gob.ar/anmat/farmacovigilancia/notificanos>

0800-333-1234

5. Conservación de Simultan D

Conservar entre 15° y 30°C, en lugar seco, protegido de la luz.

6. Contenido del envase e información adicional

Fórmula cuali-cuantitativa:

SIMULTAN D® 80 mg / 12,5 mg

Cada comprimido recubierto de SIMULTAN D 80/12,5 contiene:

Valsartán.....	80,00 mg
Hidroclorotiazida	12,50 mg
Dióxido de silicio coloidal.....	1,50 mg
Kollidon CL.....	15,00 mg
Lactosa CD monohidrato	19,00 mg
Celulosa microcristalina PH 101	14,50 mg
Estearato de magnesio	7,50 mg
Laca recubrimiento APV.....	5,07 mg
Óxido de hierro amarillo	0,24 mg
Óxido de Hierro rojo	0,69 mg

SIMULTAN D® 160 mg / 12,5 mg

Cada comprimido recubierto contiene:

Valsartán.....	160,00 mg
Hidroclorotiazida	12,50 mg
Celulosa microcristalina	69,00 mg
Croscarmelosa sódica.....	3,93 mg
Povidona	6,06 mg
Aerosil.....	3,00 mg
Almidón glicolato sódico.....	24,00 mg
Estearato de magnesio	10,00 mg
Opadry YS 7003	8,63 mg
Oxido de hierro amarillo	0,36 mg
Oxido de Hierro rojo	1,03 mg

SIMULTAN D® 160 mg/25 mg

Cada comprimido recubierto contiene:

Valsartán.....	160,00 mg
Hidroclorotiazida	25,00 mg
Celulosa microcristalina	74,00 mg
Povidona	4,50 mg
Croscarmelosa sódica.....	4,00 mg
Almidón glicolato sódico.....	24,00 mg
Estearato de magnesio	8,50 mg
Opadry YS 7003	8,63 mg
Oxido de hierro amarillo	0,72 mg
Oxido de Hierro rojo	2,06 mg

SIMULTAN D® 320 mg/12,5 mg

Cada comprimido recubierto contiene:

Valsartán.....	320,00 mg
Hidroclorotiazida	12,50 mg
Celulosa microcristalina PH 101	64,25 mg
Lactosa CD.....	82,25 mg
Crospovidona	85,00 mg
Dióxido de Silicio Coloidal.....	6,00 mg
Estearato de magnesio	30,00 mg
HPMC LAY AQ H05001P4	10,00 mg
Óxido de hierro rojo.....	0,05 mg
Óxido de hierro negro.....	0,005 mg

SIMULTAN D® 320 mg /25 mg

Cada comprimido recubierto contiene:

Valsartán.....	320,00 mg
Hidroclorotiazida	25,00 mg
Celulosa microcristalina PH 101	58,00 mg
Lactosa CD.....	76,00 mg
Crospovidona	85,00 mg
Dióxido de Silicio Coloidal.....	6,00 mg
Estearato de magnesio	30,00 mg
HPMC LAY AQ H05001P4	10,00 mg
Oxido de hierro amarillo	2,00 mg

Presentaciones:

SIMULTAN D® 80 mg :

Envases conteniendo 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 100, 500 y 1000 comprimidos recubiertos, siendo las tres últimas de uso hospitalario.

SIMULTAN D® 160 mg / 12,5 mg:

Envases conteniendo 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 100, 500 y 1000 comprimidos recubiertos, siendo las tres últimas de uso hospitalario.

SIMULTAN D® 160 mg /25 mg:

Envases conteniendo 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 100, 500 y 1000 comprimidos recubiertos, siendo las tres últimas de uso hospitalario.

SIMULTAN D® 320 mg /12,5 mg :

Envases conteniendo 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 100 y 500 comprimidos recubiertos, siendo las dos últimas de uso hospitalario.

SIMULTAN D® 320 mg/25 mg:

Envases conteniendo 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 100 y 500 comprimidos recubiertos, siendo las dos últimas de uso hospitalario.

“MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Especialidad Medicinal autorizada por
el Ministerio de Salud. Certificado N° 50.404



Dr. LAZAR y Cía. S.A.Q. e I.

Av. Vélez Sársfield 5855

B1605 EPI Munro

Directora Técnica: Daniela A. Casas, Farm. y Bioq.

Fecha última revisión del prospecto:.....