

SIMULTAN® TRIPLE
AMLODIPINA
HIDROCLOROTIAZIDA
VALSARTAN

Comprimidos recubiertos
Venta bajo receta
Industria Argentina

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

**LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN
ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO**

¿Qué contiene Simultán® Triple?

Cada comprimido recubierto de 5/12,5/160 contiene:
Amlodipina: 5,0 mg; Hidroclorotiazida: 12,5 mg; Valsartán:
160,0 mg. Excipientes: Crospovidona; Dióxido de silicio
coloidal; Celulosa microcristalina PH 101; Estearato de
magnesio; HPMC LAY-AQ.

Cada comprimido recubierto de 10/12,5/160 contiene:
Amlodipina: 10,0 mg; Hidroclorotiazida: 12,5 mg; Valsartán:
160,0 mg. Excipientes: Crospovidona; Dióxido de silicio
coloidal; Celulosa microcristalina PH 101; Estearato de
magnesio; HPMC LAY-AQ; Óxido de hierro amarillo.

Cada comprimido recubierto 320/10/25 contiene:
Valsartán: 320,0 mg; Amlodipina: 10,0 mg; Hidroclorotia-
zida: 25 mg. Excipientes: Crospovidona; Dióxido de silicio
coloidal; Celulosa microcristalina PH 101; Estearato de
magnesio; Laca recubrimiento APV; Óxido de hierro
amarillo.

Acción terapéutica:

Este medicamento es un antihipertensivo, es decir que
reduce la presión arterial elevada.

¿Para qué se usa Simultán® Triple?

Simultán® Triple está indicado en pacientes con
hipertensión esencial (tensión arterial elevada) después
de que otros medicamentos para la presión arterial han
sido usados sin éxito.

La amlodipina trabaja relajando los músculos de su
corazón y vasos sanguíneos.

El valsartán impide que los vasos sanguíneos se
angosten, lo que hace que la presión arterial baje y

mejora el flujo sanguíneo.

La Hidroclorotiazida (HCTZ) es un diurético (para eliminar
el agua) que ayuda al cuerpo a evitar que absorba
demasiada sal, lo que puede causar retención de líquidos.

¿Qué personas no pueden recibir Simultán® Triple?

No use este medicamento si Ud. sabe que es alérgico a
algunos de los ingredientes del medicamento.

Jamás use este medicamento si usted está
embarazada, le puede causar daño al bebé. Si queda
embarazada deje inmediatamente de tomar este
medicamento y avise a su médico.

**¿Qué cuidados debo tener antes de tomar este
medicamento?**

Si Ud. está tomando algún otro medicamento o
suplementos (sales) de potasio, o si está dando pecho a
su bebé, consulte a su médico antes de tomar este
medicamento.

Informe a su médico si padece algunos de los siguientes
trastornos:

- enfermedad del riñón (o si está recibiendo diálisis);
- enfermedad del hígado;
- fallo cardíaco;
- un desequilibrio de electrolitos (como niveles altos de calcio, o niveles altos de potasio o magnesio en su sangre);
- presión arterial baja;
- glaucoma (aumento de la presión del ojo);
- lupus (enfermedad inmunológica que puede afectar distintas partes del cuerpo como la piel, articulaciones y músculo);
- un historial de cálculos biliares;
- gota;
- diabetes;
- cáncer de piel o si le aparece una lesión inesperada de la piel 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 Simultán® Triple.

**¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando
este medicamento?**

Pueden aparecer efectos no deseados causados por el
medicamento.

Los efectos secundarios más frecuentes con **Simultán®**

Triple son cefalea, nasofaringitis (inflamación de la nariz y la faringe), gripe, distintos tipos de edema (hinchazón), fatiga (cansancio), rubor (enrojecimiento), astenia (debilidad) vómitos, descensos bruscos de la presión arterial (que pueden agravarse con bebidas alcohólicas) y sofocos. Ante cualquier duda o aparición de algún síntoma durante el tratamiento, consulte con su médico.

¿Cómo se usa Simultán® Triple?

Siga exactamente las instrucciones de administración de **Simultán® Triple** indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas. Pida a su médico que le aclare cualquier cuestión que no entienda contenida en el prospecto que acompaña al medicamento.

Simultán® Triple se administra oralmente en un comprimido una vez al día con un poco de agua, con o sin alimentos. La dosis de **Simultán® Triple** depende de las dosis de la medicación que el paciente estuviere recibiendo anteriormente.

La dosis puede ser modificada por el médico de acuerdo a la necesidad de cada paciente. Si olvidó tomar su dosis a su hora, tómela lo antes posible, y después continúe con el esquema de dosificación habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

No se automedique con **Simultán® Triple**. Es importante que usted no ingiera mayor cantidad de **Simultán® Triple** que lo indicado por su médico.

No se espera que una sobredosis accidental cause problemas graves. No obstante, si toma más **Simultán® Triple** del que le han indicado, póngase en contacto con su médico.

¿Qué debo hacer ante una sobredosis o si tomé más cantidad de la necesaria?

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

¿Tiene Ud. alguna pregunta?

Laboratorio Dr. Lazar:

011-5550-2900

ANMAT Responde:

0800-333-1234

Presentaciones:

Simultán® Triple 5 / 12,5 / 160 mg:

Envases conteniendo 28 y 30 comprimidos recubiertos.

Simultán® Triple 10 / 12,5 / 160 mg:

Envases conteniendo 28 y 30 comprimidos recubiertos.

Simultán® Triple 10 / 25 / 320 mg:

Envases conteniendo 28 y 30 comprimidos recubiertos.

Conservación:

No conservar a temperatura superior a 25° C y proteger de la humedad.

No utilizar luego de la fecha de vencimiento.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 56.855



Dr. LAZAR y Cia. S.A.Q. e I.

Av. Vélez Sársfield 5853/5855

B1605EPI Munro, Pcia. De Buenos Aires

Directora Técnica: Daniela A. Casas,

Farmacéutica y Bioquímica.

Fecha de revisión información para el paciente: 06/10/2021

37027/5
P231