

ACTUALIZACIÓN EN EL REINO UNIDO DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DE PRODUCTO AMIAS TABLETS®, TABLETAS CON 2, 4, 8, 16 Y 32 MG DE CANDESARTÁN

El día 24 de mayo la Red de Centros de Información de Medicamentos de Latinoamérica y el Caribe (CIMLAC) ha emitido una noticia sobre la actualización en el Reino Unido del resumen de características del producto Amias Tablets®, tabletas con 2, 4, 8, 16 y 32 mg de candesartán, para agregar información en el apartado de efectos indeseables.

Sección 4.4 Efectos Indeseables

Se ha agregado como efecto adverso gastrointestinal la diarrea, con frecuencia de aparición no establecida.

Candesartán es un antagonista del receptor de la angiotensina II con acciones similares a las del Losartán. Se utiliza en el tratamiento de la hipertensión y también se ha utilizado en el tratamiento de pacientes con fallo cardíaco con afección sistólica ventricular izquierda, cuando los inhibidores de la ECA no son bien tolerados, o adicionado a inhibidores de la ECA. Se administra por vía oral como profármaco éster Cilexetil de Candesartán. El inicio del efecto antihipertensivo se produce unas 2 horas después de la administración y el efecto máximo se alcanza aproximadamente 4 semanas después de iniciar la terapia.

En Cuba, se encuentra registrado este fármaco con los nombres:

- Minart® 8 mg
- Minart® 16 mg
- Minart® 32 mg
- Atacand® 8 mg
- Atacand® 16 mg
- Atacand® 32 mg

Disponible en:

http://web2.redcimlac.org/index.php?option=com_content&view=article&id=2113:alertas-de-seguridad-candesartan-etanercept&catid=4:noticias-de-interes&Itemid=31

<https://www.medicines.org.uk/emc/product/1355/smpc>

La Habana, 30 de mayo de 2018