

OLMECOR®

olmesartana medoxomila

Comprimido revestido - 20 mg Comprimido revestido - 40 mg



BULA PARA PACIENTE

Bula de acordo com a Resolução-RDC nº 47/2009

OLMECOR® olmesartana medoxomila

I- IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

OLMECOR®

olmesartana medoxomila

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

APRESENTAÇÕES

Comprimidos revestidos 20 mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos. Comprimidos revestidos 40 mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de OLMECOR® 20 mg contém:	
olmesartana medoxomila2	20 mg
Excipientes: lactose monoidratada, hiprolose, celulose microcristalina, estearato de magnés	sio,
hipromelose, talco e dióxido de titânio.	
Cada comprimido revestido de OLMECOR® 40 mg contém:	
olmesartana medoxomila4	l0 mg
Excipientes: lactose monoidratada, hiprolose, celulose microcristalina, estearato de magnés	sio,
hipromelose, talco e dióxido de titânio.	

II- INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

OLMECOR® é indicado para o tratamento da pressão arterial alta, ou seja, a pressão cujas medidas estejam acima de 140 mmHg (pressão "alta" ou sistólica) ou 90 mm Hg (pressão "baixa" ou diastólica).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

OLMECOR® age diminuindo a pressão arterial, que é a pressão com que o coração faz o sangue circular por dentro das artérias, pois provoca a dilatação dos vasos sanguíneos.

O início desse efeito geralmente se manifesta dentro de uma semana após o início do tratamento.



3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve usar este medicamento durante a gravidez, nem se for alérgico ou sensível a qualquer componente deste produto.

Você não deve usar esse produto se é diabético e está utilizando alisquireno.

Primeiro trimestre de gestação: Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Segundo e terceiro trimestres de gestação: Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Durante o uso do medicamento alguns cuidados devem ser tomados como os descritos a seguir: Pacientes com alterações das funções dos rins e/ou do figado devem ser acompanhados frequentemente por um médico.

Pacientes utilizando sequestradores de ácidos biliares: a dose de OLMECOR® deve ser tomada preferencialmente 4 horas antes da dose do sequestrador de ácidos biliares.

Pacientes utilizando anti-inflamatórios não esteroidais: o uso desses medicamentos junto com OLMECOR® pode levar à piora da função dos rins. O efeito de OLMECOR® pode ser reduzido pelo uso concomitante de anti-inflamatórios.

Informe o seu médico se você faz uso de outros medicamentos para reduzir a pressão, lítio ou alisquireno. Pacientes utilizando esses medicamentos podem necessitar de um monitoramento terapêutico mais próximo.

Lactação: Informe ao seu médico se estiver amamentando. O médico deverá decidir se descontinua a amamentação ou o uso de OLMECOR[®].

Uso geriátrico: Nos estudos realizados com olmesartana medoxomila, não foi observada nenhuma diferença entre pacientes idosos e os mais jovens quanto à eficácia e segurança.

Uso em crianças: Olmecor[®] não deve ser utilizado em pacientes com menos de 35 kg. Não foi observada nenhuma diferença entre pacientes pediátricos e pacientes adultos quanto à eficácia e segurança.

OLMECOR® pode ser tomado com ou sem alimentos (a alimentação não influencia na ação do medicamento).

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C). Proteger da luz e umidade.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.



OLMECOR® 20 mg: comprimido revestido de coloração branca a quase branca, redondo, biconvexo, sulcado de um lado e liso do outro.

OLMECOR® 40 mg: comprimido revestido de coloração branca a quase branca, oval, biconvexo e sulcado em ambos os lados.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

USO PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS DE IDADE

Normalmente, a dose inicial recomendada de OLMECOR® é de 20 mg uma vez ao dia para pacientes com mais de 6 anos de idade e que possuem mais que 35 kg. Para pacientes que precisam de redução adicional da pressão arterial depois de 2 semanas de tratamento, a dose pode ser aumentada para até 40 mg por dia.

USO ADULTO

Normalmente, a dose inicial recomendada de OLMECOR® é de 20 mg uma vez ao dia. Para pacientes que necessitam de redução adicional da pressão arterial, a dose pode ser aumentada para até 40 mg uma vez ao dia.

O comprimido deve ser engolido com água potável, uma vez ao dia.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico. $OLMECOR^{\circledast}$ pode ser partido.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você se esqueça de tomar OLMECOR®, poderá tomar o comprimido esquecido ao longo do dia. Se já estiver perto do horário da próxima tomada deverá simplesmente continuar a administração no mesmo horário de costume, sem tomar 2 comprimidos para compensar aquele que foi esquecido.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgiãodentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Assim como qualquer medicamento, podem aparecer alguns efeitos indesejáveis durante o uso de OLMECOR[®]. A seguir são relatadas as reações observadas durante os estudos clínicos do medicamento bem como durante a experiência pós-lançamento da olmesartana medoxomila.

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): tontura.

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): dor de cabeça, tosse, dor abdominal, náusea, vômito, vermelhidão da pele, coceira, inchaço do rosto, inchaço das pernas, insuficiência renal aguda, alterações em exames laboratoriais do sangue (aumento de creatinina e enzimas do figado), diarreia, choque anafilático, dor muscular, fraqueza muscular, indisposição, fadiga e cansaço profundo.



Nenhuma diferença relevante foi identificada entre o perfil de segurança em pacientes pediátricos de 1 a 17 anos de idade e o que foi reportado anteriormente em pacientes adultos.

Caso você apresente diarreia forte e duradoura que leve a perda de peso, consulte imediatamente seu médico para reavaliar a continuação do tratamento.

O uso de OLMECOR® pode, raramente, causar aumento dos níveis de potássio no sangue. Procure o médico para avaliação da necessidade de monitoramento dos níveis sanguíneos.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

O uso de uma quantidade maior que a indicada poderá causar hipotensão (diminuição da pressão arterial) provocando uma sensação de fraqueza e possivelmente tontura e escurecimento da vista

Nesse caso, a pessoa deverá permanecer em repouso, sentada ou deitada, e procurar auxílio médico.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III- DIZERES LEGAIS

MS - 1.0525.0058

Farmacêutica Responsável: Dra. Ana Carolina P. Forti - CRF-SP nº 47.244

Fabricado por:

Torrent Pharmaceuticals Ltd.

Indrad - Índia

Importado por:

Torrent do Brasil Ltda. Av. Tamboré, 1180 - Módulos A3, A4, A5 e A6 Barueri - SP

CNPJ 33.078.528/0001-32

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 10/02/2022.

SAC: 0800.7708818



BU-11



Anexo B Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	N° expediente	Assunto	Data do expediente	N° expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula ²¹	Versões (VP/VPS) ²²	Apresentações relacionadas ²³
26/05/2022	Versão atual	10450 - SIMILAR — Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	18/01/2022	4508219/21-7	AFE - Alteração - medicamentos e insumos farmacêuticos - importadora- endereço matriz	10/02/2022	- Inclusão do Módulo A3 ao endereço da Importadora, conforme publicação em DOU de 10/02/2022, RE Nº 400, página 118.	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos
08/01/2021	0092652/21-3	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	VPS: Reações adversas	VPS	Comprimidos revestidos de 20mg e 40mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos
29/05/2020	1693807/20-1	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	VP: Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS: Resultados de eficácia, Características farmacológicas, Contraindicações, Advertências e precauções, Interações medicamentosas.	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos
11/11/2019	3116568/19-1	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	VPS: Reações adversas	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos
21/08/2018	0824285/18-2	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	27/06/2018	0514385/18-3 0514402/18-7	Alteração na AFE/AE - Responsável técnico	27/06/2018	VP e VPS: Dizeres legais	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos
07/03/2018	0176266/18-4	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	02/03/2018	0160848/18-7 / 0160855/18- 0	Alteração na AFE/AE - Responsável técnico	02/03/2018	VP e VPS: Dizeres legais	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos
01/09/2016	2242192/16-1	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	28/06/2016	1994720/16- 8/	Alteração na AFE/AE -	28/06/2016	VP e VPS: Dizeres legais	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens



				1995004/16- 7	Responsável técnico				com 10, 30 e 60 comprimidos
07/03/2016	1335401/16-9	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	14/01/2016	1165273/16-0	AFE - Alteração endereço da Sede	01/02/2016	VP e VPS: Alteração do endereço da importadora de "Módulo A5" para "Módulos A4, A5 e A6"	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos
24/04/2015	0358358/15-9	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	VP e VPS: Apresentações.	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos
09/01/2015	0020168/15-5	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	VP: O que devo saber antes de usar esse medicamento?, Como devo usar este medicamento? e Quais os males que este medicamento pode causar? VPS: Resultados de eficácia, Características farmacológicas, Advertências e Precauções, Posologia e Modo de usar e Reações adversas.	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 20 e 30 comprimidos
09/01/2015	0347135/15-7	Notificação de alteração de texto de bula para adequação à intercambialidade	-	-	-	-	VP e VPS: Identificação do medicamento.	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 20 e 30 comprimidos
06/10/2014	0884176/14-4	Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	VP: O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS: Advertências e precauções Interações medicamentosas VP/VPS: Dizeres legais	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 20 e 30 comprimidos
05/12/2013	1027364/13-6	Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	Atualização de texto de bula conforme bula padrão publicado no bulário.	VP e VPS	Comprimidos de 20mg e 40mg: embalagens com 20 e 30 comprimidos