

COSARTAN

Losartan 50 mg

Comprimés enrobés sécables

Composition :

Chaque comprimé de COSARTAN 50 mg contient :

Losartan potassique.....50mg

Excipients : cellulose microcristalline, lactose monohydrate, povidone, croscarmellose de sodium, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Enrobage : hydroxypropyl méthylcellulose phtalate, dioxyde de titane, dibutylphtalate.

Excipient à effet notoire: Lactose monohydrate.

Classe pharmacothérapeutique :

ANTAGONISTES DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIES.

(C : système cardiovasculaire).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans :

- Le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie.
- Réduction de la morbidité et de la mortalité cardiovasculaire chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique) .

Posologie :

La posologie est variable en fonction de l'affection traitée, elle est aussi adaptée à chaque patient.

Chez la plupart des patients la posologie usuelle est de 50mg une fois par jour.

La dose peut être augmentée chez certains patients à 100 mg/jour.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT Á L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN TRAITANT.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé de COSARTAN 50 doit être avalé avec un verre d'eau.

Fréquence et moment d'administration :

- COSARTAN 50 mg peut être pris à jeun ou lors d'un repas.
- Pour des raisons pratiques et pour vous aider à vous en souvenir, essayez de prendre COSARTAN 50mg chaque jour au même moment.
- Ne prenez jamais de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Conduite à tenir en cas de surdosage:

Si vous avez pris plus de COSARTAN comprimé enrobé sécable à 50 mg que vous n'auriez dû :

AVERTIR UN MEDECIN EN URGENCE

Contre indications :

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'un de ses constituants,
- A partir du 2^{ème} trimestre de la grossesse.

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas d'anomalie des artères rénales et au cours de l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales :

- Informez votre médecin ou votre pharmacien des maladies que vous avez ou que vous avez eues, en particulier :
 - Maladies des reins : insuffisance rénale, hémodialyse, atteinte des artères rénales;
 - Maladie du cœur : cardiopathies ischémiques, insuffisance cardiaque congestive;
 - Diabète;
 - Maladie du foie;
 - Troubles de la circulation sanguine au niveau du cerveau;

- Hyperkaliémie (augmentation du taux de potassium dans le sang).
- Lors de votre traitement, votre médecin peut vous prescrire des contrôles périodiques des taux de potassium, de sodium, de créatinine et d'urée dans votre sang.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

- Votre traitement doit être pris régulièrement comme vous l'a prescrit votre médecin.
- Certains facteurs ; principalement le tabac, l'excès de poids, le diabète, un taux élevé de cholestérol et de triglycérides dans le sang, la consommation excessive de sel, et de réglisse peuvent entraîner une aggravation de l'hypertension. Si votre médecin a jugé nécessaire de réduire l'un de ces facteurs, vous devez rigoureusement suivre ses conseils et considérer cela comme un complément à votre traitement.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez l'enfant, en l'absence de données.

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment avec les diurétiques hyperkaliémiants, le potassium (sels de), le lithium, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement :

- Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours du 1^{er} trimestre de la grossesse. si vous êtes enceinte ou envisagez une grossesse, prévenez votre médecin avant de prendre le Losartan.
- Le Losartan est contre indiqué durant le 2^{ème} et le 3^{ème} trimestre de la grossesse.
- L'allaitement est déconseillé en cas de traitement par ce médicament.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Effets indésirables :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :

- Hypotension orthostatique.
- Etourdissement.
- Détérioration de la fonction rénale avec augmentation de l'urée sanguine et de la créatinine plasmatique réversible à l'arrêt du traitement.
- Des diarrhées, des vomissements, des maux de tête, une toux, un urticaire, un prurit, une éruption érythémateuse généralisée.
- Des réactions allergiques et un angio-oedème ont été rarement observés (gonflement du larynx et de la glotte pouvant entraîner une obstruction des voies aériennes et ou/gonflement du visage, des lèvres, du pharynx et/ou de la langue), dans ce cas, ARRÊTEZ DE PRENDRE COSARTAN ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN.
- Modifications de certains examens biologiques : augmentation modérée de la créatinine et de l'urée sanguine réversible à l'arrêt du traitement, augmentation du taux de potassium dans le sang, baisse modérée du taux d'acide urique dans le sang, anomalies de la fonction hépatique, anémie et thrombocytopénie, augmentation très rare des transaminases hépatiques.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

Présentation :

Boîte de 30 comprimés enrobés sécables à 50 mg.

Conservation :

Conserver à une température ne dépassant pas 25°C à l'abri de la lumière.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne jamais laisser le médicament à la portée des enfants

Liste I

D.E N° : 06/ 06 E 126/097

Date de mise à jour : Décembre 2010

Fabriqué par :

ASIA Pharmaceuticals Labs (S.A.R)

Conditionneur et détenteur de D.E :

SANAMED-45, Zone d'activité de Zeralda-Alger