

Corus 50 mg disponível na



FARMÁCIA
POPULAR^{1,2}

Mais benefícios, acesso facilitado e adesão.

Após conferência dos dados, o medicamento é liberado para o paciente.³



**Acesso
fácil sem
burocracia:
SEM
CADASTRO³**

**Basta
apresentar:
receita médica
+ documento
oficial com
foto e CPF³**

A marca do **Coração**

Referências bibliográficas: 1. Ministério da saúde [homepage na internet]. Elenco do programa farmácia popular. [acesso em fevereiro 2021]. Disponível em: <http://antigo.saude.gov.br/acoes-e-programas/farmacia-popular/elenco>. 2. Ministério da saúde [homepage na internet]. Sobre o programa farmácia popular. [acesso em fevereiro 2021]. Disponível em: <https://antigo.saude.gov.br/acoes-e-programas/farmacia-popular/sobre-o-programa>. 3. Ministério da saúde [homepage na internet]. Como utilizar. [acesso em fevereiro 2021]. Disponível em: <http://antigo.saude.gov.br/acoes-e-programas/farmacia-popular/como-utilizar>. 4. Informações técnicas sobre estudos de bioequivalência/ biodisponibilidade relativa. Corus: Losartana potássica 50mg. Relatório Interno. 5. Arvisa. Lista de medicamentos similares e seus respectivos medicamentos da referência, conforme RDC 58/2014 - atualizado até 11/05/2020, conforme ofício da União [acesso em fevereiro 2021]. Disponível em: <http://antigo.arvisa.gov.br/documents/33836/352782/List+a+de+medicamentos+similares+intercambi%C3%A1veis/27d0f06c-5082-4e92-a667-08b4763a490f>. 6. ABCFARMA [homepage na internet] [acesso em fevereiro 2021]. Disponível em: <http://site.abcfarma.org.br/7-7>. Bula do produto CORUS 25mg. Farmacêutica Responsável: Gabriela Mallmann. Achê Laboratórios Farmacêuticos S.A. 8. Malachias MVB, Souza WKSB, Plamink FL, Rodrigues CIS, Brandão AA, Neves MFT, et al. 7ª Diretriz Brasileira de Hipertensão Arterial. Arq Bras Cardiol 2016; 107(3Supl.3):1-83. 9. Cuidados pela vida [homepage na internet]. Produtores participantes [acesso em fevereiro 2021]. Disponível em: <https://cuidadospelavida.com.br/producos-participantes>. 10. Bula do produto CORUS H. Farmacêutica Responsável: Gabriela Mallmann. Achê Laboratórios Farmacêuticos S.A. 11. Silva, NL et al.: Compliance with treatment: related issues and insights for pharmacist intervention. Braz. J. Pharm. Sci vol.47, n.1 pp. 1-12, 2011

Corus losartana potássica Uso oral Comprimidos revestidos 25 mg e 50 mg Uso adulto Indicações: tratamento da hipertensão, tratamento da insuficiência cardíaca quando o tratamento com um inibidor de ECA não é mais adequado, redução do risco de morbidade e mortalidade cardiovascular em pacientes hipertensos com hipertrofia ventricular esquerda, e proteção renal em pacientes com diabetes tipo 2 e proteinúria. **Contraindicações:** pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos componentes da fórmula; uso concomitante de Corus com produtos contendo alisquireno em pacientes com diabetes mellitus e insuficiência renal (TGF < 60 mL/min/1,73m²); pacientes com insuficiência hepática grave. **Não deve ser administrado durante o segundo e terceiro trimestres de gestação.** **Cuidados e advertências:** Pacientes com histórico de angioedema devem ser cuidadosamente monitorados. Hipotensão e desequilíbrio hidroeletrólítico podem ocorrer após a primeira dose ou aumento da dose. Considerar doses mais baixas para pacientes com histórico de insuficiência hepática. Não é recomendada a administração de losartana em pacientes com insuficiência hepática grave. Podem ocorrer alterações na função renal, geralmente reversíveis com a descontinuação do tratamento. Não é recomendado o uso concomitante com inibidores da ECA. A losartana deve ser utilizada com cautela em pacientes com insuficiência cardíaca, com ou sem insuficiência renal, ou em uso concomitante de com um betabloqueador. O uso de losartana não é recomendado a pacientes com hiperaldosteronismo primário. A diminuição excessiva da pressão arterial em pacientes com isquemia cardiovascular ou doença vascular cerebral pode resultar em infarto do miocárdio ou derrame. Recomenda-se atenção especial em pacientes que sofrem de estenose aórtica ou mitral ou de cardiomiopatia hipertrofica obstrutiva. Este medicamento contém lactose. **Categoria de risco na gravidez: D. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.** Recém-nascidos cujas mães tomaram losartana devem ser observados cuidadosamente para hipotensão. O uso de losartana não é recomendado durante a amamentação. A segurança e a eficácia em crianças ainda não foram estabelecidas. **Interações medicamentosas:** o uso concomitante de diuréticos poupadores de potássio, suplementos de potássio, substitutos do sal que contenham potássio, ou outros medicamentos que possam aumentar o potássio sérico pode resultar em aumento do potássio sérico. A excreção de lítio pode ser reduzida; no caso de administração concomitante com sais de lítio, monitorar os níveis séricos do lítio. O efeito anti-hipertensivo da losartana pode ser atenuado pelos AINEs. Para alguns pacientes com função renal comprometida, a administração concomitante pode resultar em maior deterioração da função renal, incluindo possível insuficiência renal aguda. **Reações adversas:** anemia, tontura, vertigem, hipotensão, insuficiência renal, falência renal, astenia, fadiga, edema, hipercalemia, hipoglicemia, aumento da ureia, da creatinina sérica e do potássio sérico no sangue. **Posologia:** Hipertensão: dose inicial e de manutenção, 50 mg uma vez ao dia. Alguns pacientes podem obter benefício adicional com a dose for aumentada de 100 mg uma vez ao dia. Para pacientes com depleção de volume intravascular, considerar dose inicial de 25 mg uma vez ao dia. Redução do risco de morbidade e mortalidade cardiovascular em pacientes hipertensos com hipertrofia ventricular esquerda: dose inicial, 50 mg uma vez ao dia; podendo ser aumentada para até 100 mg ao dia com base na resposta da pressão arterial. Insuficiência Cardíaca: dose inicial de 12,5 mg uma vez ao dia. Titular a intervalos semanais (isto é, 25 mg/dia, 50 mg/dia) até a dose usual de manutenção de 50 mg uma vez ao dia de acordo com a tolerabilidade do paciente. Proteção Renal em Pacientes com Diabetes Tipo 2 e Proteinúria: dose inicial de 50 mg uma vez ao dia; podendo ser aumentada para até 100 mg ao dia com base na resposta da pressão arterial. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA; SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.** MS – 1.0573.0583. **“Material técnico científico de distribuição exclusiva a profissionais de saúde habilitados à prescrição e/ou dispensação de medicamentos.” “Para informações completas, consultar a bula/folheto na íntegra através da Central de Atendimento ao Cliente no site www.ache.com.br ou pelo telefone: 0800 701 69 00.”** Corus 25 mg – MB01c Incorp – SAP 4946300 Corus 50 mg – MB01a Incorp – SAP 4946700

Contraindicações: pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos componentes da fórmula; uso concomitante de Corus com produtos contendo alisquireno em pacientes com diabetes mellitus e insuficiência renal (TGF < 60 mL/min/1,73m²); pacientes com insuficiência hepática grave. **Não deve ser administrado durante o segundo e terceiro trimestres de gestação.** **Interações medicamentosas:** o uso concomitante de diuréticos poupadores de potássio, suplementos de potássio, substitutos do sal que contenham potássio, ou outros medicamentos que possam aumentar o potássio sérico pode resultar em aumento do potássio sérico. A excreção de lítio pode ser reduzida; no caso de administração concomitante com sais de lítio, monitorar os níveis séricos do lítio. O efeito anti-hipertensivo da losartana pode ser atenuado pelos AINEs. Para alguns pacientes com função renal comprometida, a administração concomitante pode resultar em maior deterioração da função renal, incluindo possível insuficiência renal aguda.

Corus H losartana potássica + hidroclorotiazida 50mg + 12,5mg / 100mg + 25mg Comprimidos revestidos USO ORAL USO ADULTO Indicações: hipertensão arterial **Contra-Indicações:** hipersensibilidade conhecida à losartana potássica ou a outros antagonistas dos receptores de angiotensina e/ou à hidroclorotiazida ou aos demais componentes da fórmula. Durante gravidez e lactação. Devido a hidroclorotiazida, este medicamento é contra-indicado a pacientes com anúria ou hipersensibilidade a outros fármacos derivados da sulfanilamida. **Precauções e advertências:** na insuficiência renal ou hepática graves; no início do tratamento de pacientes com insuficiência cardíaca ou depletados de sódio, na enfermidade cerebrovascular ou cardiopatia isquêmica; na Diabetes mellitus; cirurgia maior ou anestesia; no idúpis; na alergia ou asma brônquica e na hipotensão sintomática. A determinação de eletrólitos séricos e urinários são de particular importância. **Gravidez e lactação:** contra-indicado. Categoria C de risco na gravidez (1º trimestre da gravidez) e Categoria D de risco na gravidez (2º e 3º trimestre da gravidez). **Interações medicamentosas:** cuidado com o uso associado com outros fármacos hipotensores e diuréticos; lítio; cetoconazol e sulfafenazol; álcool, barbitúricos ou narcóticos; resinas tipo colestiramina ou colestipol; ACTH; antiinflamatório não-esteróide; corticosteróides, metotrexato e propranolol. **Reações adversas:** mal-estar epigástrico, diarreia, mialgia, câimbras musculares, tonturas, insônia, congestão nasal, astenia, fraqueza, edema ou inchaço local, náuseas e faringites, cefaleia, hipotensão ortostática. **Posologia:** dose inicial é de 50 mg + 12,5 mg, 1x/dia. A dose pode ser aumentada para 2 comprimidos de 50 mg + 12,5 mg, 1x/dia ou 1 comprimido de 100 mg + 25 mg 1x/dia. **Venda sob Prescrição Médica; Ao persistirem os sintomas, o médico deverá ser consultado.** Reg. M.S. 1.1213.0309 **Material técnico científico de distribuição exclusiva à classe médica.** MB_01 SAP 4070306 (A)

Contraindicações: hipersensibilidade conhecida à losartana potássica ou a outros antagonistas dos receptores de angiotensina e/ou à hidroclorotiazida ou aos demais componentes da fórmula. Durante gravidez e lactação. Devido a hidroclorotiazida, este medicamento é contra-indicado a pacientes com anúria ou hipersensibilidade a outros fármacos derivados da sulfanilamida. **Interações medicamentosas:** cuidado com o uso associado com outros fármacos hipotensores e diuréticos; lítio; cetoconazol e sulfafenazol; álcool, barbitúricos ou narcóticos; resinas tipo colestiramina ou colestipol; ACTH; antiinflamatório não-esteróide; corticosteróides, metotrexato e propranolol.



achē