



5 **88 mm**

PRETERAX® 5 mg/1,25 mg contiene un recuberto de óxido de zinc y una película que le confiere un color blanco. El recuberto contiene los caracteres **5** y **88** y la inscripción **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg**.

- Condición y uso de máquicas:
PRETERAX® 5 mg/1,25 mg normalmente no modifica el estado de alerta, pero debido a la disminución de la presión arterial algunos pacientes pueden notar diferentes reacciones tales como mareos o debilidad. Si le ocurre lo anterior, su capacidad para conducir o usar maquinaria puede verse afectada.

PRETERAX® 5 mg/1,25 mg contiene Lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con el área de farmacia antes de tomar este medicamento.

PRETERAX® 5 mg/1,25 mg contiene sodio.
PRETERAX® 5 mg/1,25 mg contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido, es decir, es esencialmente "bajo contenido de sodio".

3- ¿CÓMO TOMAR PRETERAX® 5 mg/1,25 mg
POSOLÓGIA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN:
 Siga exactamente las instrucciones de administración de **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** indicadas por su médico. Consulte a su médico si tiene dudas.
 La dosis normal es un comprimido una vez al día. Su médico puede decidir modificar la pauta posológica si usted padece una insuficiencia renal. Tome su comprimido preferentemente por la mañana y antes del desayuno. Trague el comprimido entero con la ayuda de un vaso de agua.

- Si toma más PRETERAX® 5 mg/1,25 mg del que debería
SUBRESPOSICIÓN:
 Consulte inmediatamente a su médico. Llame al C.I.A.T. Tel. 1722 o concorra al servicio de urgencia más cercano. El síntoma más frecuente en caso de sobredosis es la disminución de la presión arterial. Si se produce una disminución de la presión arterial importante (asociada con náuseas, vómitos, calambres, mareos, somnolencia, estados de confusión, cambios en la cantidad de orina producida por los riñones), puede resultar beneficioso acostarse con las piernas levantadas.

- Si olvidó tomar PRETERAX® 5 mg/1,25 mg
 Es importante tomar este medicamento cada día ya que no tiene tratamiento regular es más eficaz.
 Sin embargo, si olvidó tomar una dosis de **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg**, tome la siguiente dosis a la hora habitual al día siguiente. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

- Si interrumpe el tratamiento con PRETERAX® 5 mg/1,25 mg
 Como el tratamiento para la hipertensión arterial normalmente es de por vida debe hablar con su médico antes de dejar de tomar este medicamento.

4- REACCIONES ADVERSAS:
 Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir reacciones adversas, aunque no todas las personas las sufren.

Deje de tomar este medicamento y contacte inmediatamente a un médico si experimenta alguna de las siguientes reacciones adversas que pueden ser graves:

- fuertes mareos o desmayos debidos a la presión arterial baja (Frecuentes) (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas).
- bruxismo (presión en el pecho, falta de aliento o dificultad para respirar) (Poco frecuentes) (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas).
- hinchazón de la cara, los labios, la boca, la lengua o la garganta, dificultad respiratoria (angioedema) (Ver secciones "Precauciones") (Poco frecuentes) (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas).
- reacciones graves de la piel que incluyen eritema multiforme (erupción cutánea que a menudo comienza con manchas rojas que pican) o la cara, brazos o piernas) o erupción cutánea intensa, rubor, enrojecimiento de la piel por todo el cuerpo, picazón intensa, formación de ampollas, descamación e inflamación de la piel (inflamación de las membranas mucosas (síndrome de Stevens-Johnson) o otras reacciones alérgicas) (Muy raras) (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas).
- trastornos cardiovasculares (latido cardíaco irregular, angina de pecho (dolor en el pecho, en la mandíbula y en la espalda, precedido por el escape físico), infarto de miocardio) (Muy raras) (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas).
- debilidad de brazos o piernas, o problemas en el habla que podrían ser señal de un posible ictus. (Muy raras) (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas).
- inflamación del páncreas que puede causar intenso dolor abdominal y de espalda acompañado de gran sensación de malestar (Muy raras) (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas).
- aumento anormal de la presión de los ojos (conocida) que podría ser una señal de hepatitis (Muy raras) (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas).
- latido cardíaco irregular con amenaza vital (Frecuencia no conocida).
- enfermedad del cerebro causada por una enfermedad del hígado (encefalopatía hepática) (Frecuencia no conocida).
- debilidad, inestabilidad, sensibilidad o dolores musculares y, en particular, si al mismo tiempo se siente mal o tiene fiebre



6 **90 mm**

alta, puede ser debido a la destrucción anormal del músculo (Frecuencia no conocida).

En orden decreciente de frecuencia las reacciones adversas pueden incluir:

- Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas): reacciones cutáneas en personas predispuestas a reacciones alérgicas y asmáticas, dolor de cabeza, mareos, vértigos, homigüeo, palpitaciones (sentir los latidos del corazón), los cambios de color de la cara, dificultad para respirar (disnea), trastornos digestivos (náuseas, vómitos, dolor abdominal, alteraciones del gusto, dispepsia o dificultad para la digestión, diarrea, estreñimiento), reacciones alérgicas (como erupciones cutáneas, picazón), calambres musculares, sensación de cansancio.
- Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas): cambios de humor, trastornos del sueño, urticaria, párpura (puntos rojos en la piel), formación de ampollas, trastornos del riñón, impotencia, transpiración, un exceso de eosinófilos (un tipo de células blancas sanguíneas), cambios en los parámetros de laboratorio: aumento de los niveles sanguíneos de Potasio reversible al suspender el tratamiento, descenso de los niveles sanguíneos de Sodio, somnolencia, desmayo, palpitaciones (sentir los latidos del corazón), taquicardia (latido rápido del corazón), hipoglucemia (niveles muy bajos de azúcar en sangre) en los pacientes diabéticos, vasculitis (inflamación de los vasos sanguíneos), toxicidad, reacciones de fotosensibilización (enrojecimiento de la piel al sol), erupción (dolor de las articulaciones), mialgia (dolor muscular), dolor en el pecho, sensación de malestar, edema periférico, fiebre, elevación de la urea sanguínea, elevación de la creatinina en sangre, caldas.
- Raras (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas): Empoisonamiento de los porosis, cambios en los resultados de los análisis clínicos: aumento del nivel de enzimas hepáticas, nivel alto de bilirrubina en sangre, bafía.
- Muy raras (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas): confusión, neurinoma eosinofílico (un tipo raro de neumonía), rinitis (nariz congestionada u flujo nasal), problemas graves de riñón, cambio en los valores sanguíneos como descenso del número de células sanguíneas blancas y más, descenso de la hemoglobina, descenso en el número de plaquetas, aumento de los niveles de Calcio en sangre, función anormal del hígado.
- Frecuencia no conocida (no puede estimarse) (frecuencia a partir de los datos disponibles): Trastorno anormal del ECG cardíaco, cambios en los parámetros sanguíneos: niveles bajos de Potasio, niveles altos de Ácido úrico y de azúcar en la sangre, acortamiento de la vista (miopía), visión borrosa, alteraciones visuales: disminución de la visión o dolor en los ojos debido a una presión elevada (signos posibles de acumulación de líquido en la capa vascular del ojo (edema coroidal) o glaucoma agudo de ángulo cerrado), cambio de color, entumecimiento y dolor en dedos de manos o pies (fenómeno de Reynaud), Si sufre de lupus eritematoso sistémico (un tipo de enfermedad del colágeno) puede agravarse.

Pueden aparecer trastornos del riñón, del hígado o del páncreas y modificaciones en los parámetros biológicos (análisis de sangre). Su médico puede necesitar prescribirle análisis de sangre para controlar su estado.
 Otras concentradas (de color oscuro), náuseas o vómitos, calambres musculares, confusión y convulsiones que pueden ser explicadas por una secreción inapropiada de la hormona antidiurética (ADH) pueden ocurrir con inhibidores de la ECA. Si desarrolla estos síntomas, contacte a un médico lo antes posible.

Si experimenta cualquier tipo de reacción adversa informe a su médico, incluso si se trata de posibles reacciones adversas que no aparecen en este prospecto. Mediante la comunicación de reacciones adversas usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5 - ADVERTENCIAS:
 Mantener el medicamento fuera del alcance de los niños.
 En caso de intoxicación recurrir al C.I.A.T. Tel. 1722.
 No utilice **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** después de la fecha de vencimiento que aparece en la caja y en el frasco. La fecha de vencimiento es el último día del mes que se indica.

6 - CONSERVACIÓN:
 Mantenga el envase perfectamente cerrado para proteger al medicamento de la humedad y a temperatura ambiente inferior a 30°C.

7 - PRESENTACIONES:
 Envases conteniendo un frasco despresor con 15 o 30 comprimidos recubiertos.

Importado y acondicionado por: **CEL Laboratories** Estero Bellico 2762 - Montevideo Uruguay
 Distribuidor: **CEL Laboratories** Estero Bellico 2762 - Montevideo Uruguay
 Contacto: 24827450 - zonalocal@celpharma.com.uy
 www.celpharma.com.uy
 Representante de **Les Laboratoires Servier**, Suresnes, Francia



1 **90 mm**

Preterax® 5 mg / 1,25 mg
Perindopril arginina / Indapamida
Comprimidos recubiertos
Vía oral
ANTIHIPERTENSIVO

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta reacciones adversas consulte a su médico, incluso si se trata de reacciones adversas que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

FÓRMULA:
 Cada comprimido recubierto contiene: Perindopril arginina: 5 mg Indapamida: 1,25 mg Excipientes c.s.

CONTENIDO DEL PROSPECTO:
 1. QUÉ ES PRETERAX® 5 mg/1,25 mg Y PARA QUÉ SE UTILIZA.
 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR PRETERAX® 5 mg/1,25 mg.
 3. ¿CÓMO TOMAR PRETERAX® 5 mg/1,25 mg.
 4. REACCIONES ADVERSAS.
 5. ADVERTENCIAS.
 6. CONSERVACIÓN.
 7. PRESENTACIONES.

1 - QUÉ ES PRETERAX® 5 mg/1,25 mg Y PARA QUÉ SE UTILIZA:
INDICACIONES:
PRETERAX® 5 mg/1,25 mg es una asociación de dos principios activos, el Perindopril y la Indapamida. Es un antihipertensivo y está indicado en el tratamiento de la presión arterial elevada (hipertensión).

Propiedades farmacológicas:
 El Perindopril pertenece al grupo de medicamentos denominados inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina (IECA). Estos actúan dilatando los vasos sanguíneos, por lo que su corazón bombeará sangre más fácilmente a través de ellos. La Indapamida es un diurético. Los diuréticos aumentan la cantidad de orina producida por los riñones. Sin embargo, la Indapamida es diferente de otros diuréticos, ya que sólo produce un leve aumento en la cantidad de orina formada. Cada uno de los principios activos disminuye la presión arterial y actúan de manera conjunta para controlar su presión arterial.

2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR PRETERAX® 5 mg/1,25 mg
CONTRAINdicACIONES:
 Si su médico le ha informado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.
No tome PRETERAX® 5 mg/1,25 mg si:

- es alérgico al Perindopril o a cualquier otro IECA, a la Indapamida o a cualquier otra sulfonamida, o a alguno de los demás componentes de este medicamento.
- ha experimentado síntomas como respiración sibilante, inflamación repentina de la cara o lengua, picazón intensa o erupciones cutáneas graves con algún tratamiento previo con IECA o si usted o algún miembro de su familia ha tenido estos síntomas en cualquier otra circunstancia (angioedema).



2 **90 mm**

- tiene diabetes o insuficiencia renal y le están tratando con un medicamento para bajar la presión arterial que contiene Aislón.
- padece una enfermedad grave del hígado o una afección denominada encefalopatía hepática (trastornos neurológicos presentes en enfermedades del hígado).
- padece una enfermedad grave del riñón con disminución del aporte sanguíneo al riñón (estenosis de las arterias renales).
- está recibiendo diálisis o algún otro tipo de filtración de la sangre. Dependiendo de la máquina utilizada, puede que **PRETERAX®** no sea adecuado para usted.
- tiene concentraciones anormalmente bajas de Calcio sanguíneo.
- se sospecha que pueda tener una insuficiencia cardíaca descompensada no tratada (retención grave de líquidos, dificultad respiratoria).
- está embarazada de más de 3 meses (también se prefiere evitar tomar **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** al principio del embarazo). (Ver sección "Embarazo").
- ha sido tratado o está siendo tratado con Sacubitril/Valsartán un medicamento para la insuficiencia cardíaca, ya que aumenta el riesgo de angioedema (rápida hinchazón bajo la piel en zonas como la garganta). (Ver "Precauciones" y "Toma de PRETERAX® 5 mg/1,25 mg con otros medicamentos").

PRECAUCIONES:
 Informe a su médico antes de tomar **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** si:

- Si padece:
 - estenosis aórtica (estrechamiento de la arteria principal que sale del corazón) o cardiopatía hipertrofica (enfermedad del músculo cardíaco) o estenosis de la arteria renal (estrechamiento de la arteria renal),
 - insuficiencia cardíaca o cualquier otro problema del corazón,
 - problemas de riñón o azoospermia.
- experimenta una disminución de la visión o dolor ocular. Esto podría ser síntomas de acumulación de líquido en la capa vascular del ojo (edema coroidal) o un aumento de la presión en el ojo, y se pueden producir entre horas y semanas después de tomar **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** (esto puede conducir a una pérdida de visión permanente si no se trata; si anteriormente lo usó para la presión arterial alta (hipertensión), puede tener un mayor riesgo de desarrollarla).
- si tiene trastornos nerviosos, como dolor muscular, sensibilidad, debilidad o calambres.
- tiene aumentados anormalmente los niveles de una hormona llamada aldosterona en su sangre (aldosteronismo primario).
- problemas de hígado.
 - una enfermedad del colágeno (enfermedad de la piel) como lupus eritematoso sistémico o esclerodermia,
 - ateroesclerosis (estrechamiento de las arterias),
 - hiperparatiroidismo (hiperactividad de la glándula paratiroidea),
 - ictus,
 - diabetes.

- Si está:

- siguiendo una dieta baja en sal o está utilizando sustitutos de la sal que contengan Potasio.
- tomando Lio o diuréticos ahorradores de Potasio (Espironolactona, Triamtereno) o suplementos de Potasio ya que puede interferir con el medicamento **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** (Ver "Toma de PRETERAX® 5 mg/1,25 mg con otros medicamentos").

- Si:

- es un paciente de edad avanzada,
- ha tenido reacciones de fotosensibilización.
- tiene reacciones alérgicas graves con inflamación de la cara, labios, boca, lengua o garganta que pueden causar dificultad al tragar o respirar (angioedema). Esto puede aparecer en cualquier momento durante el tratamiento. Si usted desarrolla estos síntomas, interrumpa el tratamiento y contacte a un médico inmediatamente.
- está tomando alguno de las siguientes medicaciones utilizadas para tratar la presión arterial alta (hipertensión):
 - un antagonista de los receptores de angiotensina II (ARA II) (también conocidos como "sarlitras" - por ejemplo, Valsartán, Irbesartán, Azeosartán), en particular si sufre problemas renales relacionados con diabetes.
 - Aislón.
- puede que su médico le controle la función renal, la presión arterial, los niveles de electrolitos en la sangre (por ejemplo, Potasio), e intervalos regulares. (Ver también la información en las secciones "Contraindicaciones. No tome PRETERAX® 5 mg/1,25 mg", "Efectos de la raza negra, ya que puede tener mayor riesgo de angioedema y este medicamento puede ser menos eficaz para disminuir su presión arterial que en pacientes de otra raza").
- es un paciente diabético por hemodilisis con membranas de alto flujo.



3 **90 mm**

- está tomando alguno de los siguientes medicamentos, el riesgo de angioedema aumenta:
 - Racecadotril (utilizado para el tratamiento de la diarrea),
 - Sildenafil, Evolmimus, Tadalafil y otros medicamentos pertenecientes a la clase llamada "inhibidores de 5α reduccin" utilizados para evitar el rechazo en trasplantes de órganos y para el cáncer),
 - Sacubitril/Valsartán (como asociación a dosis fijas con Valsartán), utilizado para tratar la insuficiencia cardíaca a largo plazo,
 - Linezolido, Svaqapitina, Sitagliptina, Vitagliptina y otros medicamentos pertenecientes a la clase de las "inhibidas glicinas" (para tratar la diabetes),

Angioedema:
 En pacientes tratados con IECA, incluyendo **PRETERAX®** se ha notificado angioedema (reacción alérgica grave con hinchazón de la cara, labios, lengua o garganta con dificultad para tragar o respirar). Esto puede ocurrir en cualquier momento durante el tratamiento. Si usted desarrolla dichos síntomas, debe interrumpir el tratamiento con **PRETERAX®** y consultar a un médico inmediatamente. (Ver también sección "Reacciones adversas").

Debe informar a su médico si cree que está o puede estar embarazada. **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** no se recomienda al inicio del embarazo y no debe ser administrado si está embarazada de más de 3 meses ya que podría afectar gravemente a su bebé en caso de su uso a partir de ese momento de embarazo. (Ver "Embarazo y lactancia").

Cuando está tomando **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** debe informar a su médico si:

- va a someterse a una anestesia y/o cirugía,
- ha sufrido recientemente diarrea o vómitos, o está deshidratado,
- va a someterse a una diálisis o a una afección de LDL (eliminación del colesterol de su sangre mediante una máquina).
- va a recibir un tratamiento de desensibilización para reducir los efectos alérgicos o las picaduras de abejas o avispas.
- va a someterse a alguna prueba médica que requiera inyectar un agente de contraste yodado (una sustancia que permite que órganos como el riñón o el estómago sean visibles con rayos X).
- tiene alteraciones en su visión o dolor en uno de sus ojos mientras toma **PRETERAX®**.

Esto puede ser un signo de que usted está desarrollando glaucoma, un aumento de la presión en su(s) ojo(s). Debe interrumpir el tratamiento con **PRETERAX®** y buscar atención médica.

Los deportistas deben saber que **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** contiene un principio activo (Indapamida) que puede dar positivo en un control de dopaje.

- Niños y adolescentes:
PRETERAX® 5 mg/1,25 mg no debe administrarse a niños ni adolescentes.

- Toma de **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** con otros medicamentos:
INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS:
 Informe a su médico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Debe evitar tomar **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** con:

- Lio (utilizado para tratar la mente o la depresión).
- Aislón (medicamento utilizado para tratar la hipertensión) si usted no padece diabetes ni problemas de riñón.
- Diuréticos ahorradores de Potasio (p.ej., Triamtereno, Amilorida), sales de Potasio, otros medicamentos que pueden aumentar el Potasio en su cuerpo (como la Heparina, un medicamento utilizado para fluidificar la sangre y evitar coágulos; el Tintemprino y el Cromoglicato), también conocido como Trimeprino/Sulfato de Cromoglicato, para infecciones causadas por bacterias).
- Estramulina (utilizada en el tratamiento del cáncer),
- otros fármacos utilizados para el tratamiento de la presión arterial alta: inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECA) y antagonistas de los receptores de angiotensina.

El tratamiento con **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** puede verse afectado por otros medicamentos. Puede que su médico decida modificar su dosis y/o tomar otras precauciones. Asígnese de informar a su médico si está tomando cualquiera de los siguientes medicamentos, ya que pueden causar un efecto aditivo:

- otros medicamentos para el tratamiento de la hipertensión arterial, incluyendo antagonistas de los receptores de angiotensina II (ARA II), Aislón, (Ver también la información en las secciones "No tome PRETERAX® 5 mg/1,25 mg" y "Precauciones") o diuréticos (medicamentos que aumentan la cantidad de orina producida por los riñones),
- fármacos ahorradores de Potasio utilizados en el tratamiento de insuficiencia cardíaca: Eplerenona y Espironolactona a dosis entre 12,5 mg y 50 mg al día,
- medicamentos que son utilizados de forma frecuente para el tratamiento de la diarrea (Racecadotril) o para prevenir el rechazo del trasplante de órganos (Sildenafil, Evolmimus, Tadalafil) y otros medicamentos.



4 **90 mm**

- pertenecientes a la clase llamada "inhibidores de mTOR". (Ver sección "Precauciones"),
- Sacubitril/Valsartán (utilizado para tratar la insuficiencia cardíaca a largo plazo). (Ver las secciones "CONTRAINdicACIONES" y "No tome PRETERAX® 5 mg/1,25 mg" y "PRECAUCIONES").

- agentes de contraste yodado,
- antibióticos utilizados para tratar infecciones bacterianas (p.ej., Moxifloxacina, Esparfloxacina, Eritromicina intravenosa),
- sustancias utilizadas para el tratamiento de la adicción,
- Procainamida (para el tratamiento del ritmo cardíaco irregular),
- Alcuronio (para el tratamiento de la gota),
- antihistamínicos utilizados para tratar reacciones alérgicas, tales como la fiebre del heno (p.ej., Mecilastina, Terfenadina, Astemizol),
- corticosteroides utilizados para tratar diferentes trastornos incluyendo asma grave y artritis reumatoidea,
- inmunosupresores utilizados para el tratamiento de trastornos autoinmunes o después de un trasplante para evitar un rechazo (p.ej., Ciclosporina, Tacrolimus),
- Halitranil (utilizado para tratar algunos tipos de malaria),
- Pentammina (utilizado para el tratamiento de la neumonía),
- mycosonazol (utilizado para el tratamiento de los diabéticos como la Insulina, Metformina o glicifinas),
- Vincamina (utilizado para el tratamiento de alteraciones cognitivas sintomáticas en ancianos en particular los trastornos de la memoria),
- Bepridil (utilizado para el tratamiento de angina de pecho),
- Sulfoprida (para el tratamiento de las psoriasis),
- medicamentos utilizados para tratar problemas mentales como depresión, ansiedad, esquizofrenia (por ejemplo, antipsicóticos típicos, neurolepticos (como amisulprida, sulfoprida, sulpirida, tiaprida, haloperidol, droperidol)
- Tirocicostato (para el tratamiento de la enfermedad de Crohn),
- Trimeprino (para el tratamiento de infecciones),
- vasodilatadores incluyendo nitratos (medicamentos para dilatar los vasos sanguíneos),
- medicamentos utilizados para el tratamiento de la presión arterial baja: shock o asma (p.ej., Efedrina, Noradrenalina o Adrenalina).

- Toma de **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** con alimentos y bebidas:
 Es preferible tomar **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** antes de una comida.

- Embarazo y lactancia:
 Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedar embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

• Embarazo:
 Debe informar a su médico si cree que está o puede estar embarazada. Su médico le aconsejará inmediatamente que deje de tomar **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** antes de quedar embarazada o tan pronto como sepa que está embarazada y le aconsejará tomar otro medicamento en lugar de **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg**, no está recomendado al principio del embarazo y no debe tomarse después del tercer mes de embarazo, ya que puede causar un daño grave a su bebé.

• Lactancia:
 Si usted está amamantando a su bebé, no debe tomar **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg**. Informe a su médico si está en período de lactancia o si está por comenzar una lactancia. **PRETERAX® 5 mg/1,25 mg** no está recomendado para madres en período de lactancia y su médico puede elegir otro tratamiento para usted si desea dar de mamar a su hijo, especialmente si su bebé es recién nacido o prematuro.