



Poco frecuentes: Ansiedad. Raras: Depresión. Trastornos del sistema nervioso.

Frecuentes: Mareo. Poco frecuentes: Síncope, parestesia. Raras: Insomnio, trastornos del sueño. Trastornos oculares. Raras: Alteraciones visuales, visión borrosa. Trastornos del oído y del laberinto. Poco frecuentes: Vértigo. Trastornos cardíacos. Poco frecuentes: Taquicardia, arritmias. Trastornos vasculares. Poco frecuentes: Hipotensión, hipotensión ortostática. Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos. Poco frecuentes: Disnea. Raras: Distrés respiratorio (incluyendo neumonía y edema pulmonar). Trastornos gastrointestinales. Poco frecuentes: Diarrea, sequedad de boca, flatulencia. Raras: Dolor abdominal, estreñimiento, dispepsia, vómitos, gastritis, trastornos hepatobiliares. Raras: Función hepática anómala/trastorno hepático2. Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo.

Raras: Angioedema (incluyendo deslenlace facial), eritema, prurito, exantema, hiperhidrosis, urticaria. Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo. Poco frecuentes: Dolor de espalda, espasmos musculares, mialgia. Raras: Artralgia, calambres musculares, dolor en las extremidades. Trastornos del aparato reproductor y de la mama.Poco frecuentes: Disfunción eréctil. Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración. Poco frecuentes: Dolor en el pecho. Raras: Enfermedad pseudogripal, dolor. Exploraciones complementarias: Poco frecuentes: Aumento del ácido úrico en sangre. Raras: Aumento de la creatinina en sangre, aumento de la creatina fosfocinasa en sangre, aumento de enzimas hepáticas. 1 Basado en la experiencia post- comercialización. 2 Ver subsección "Descripción de reacciones adversas seleccionadas" para más descripciones. Información adicional sobre los componentes individuales: las reacciones adversas, notificadas previamente con uno de los componentes individuales, pueden ser reacciones adversas potenciales con Telmisartán/Hidroclorotiazida incluso aunque no se hayan observado en los ensayos clínicos.

Telmisartán: Las reacciones adversas se producen con frecuencia similar en pacientes tratados con placebo y con telmisartán. En ensayos controlados con placebo, la incidencia global de reacciones adversas descrita con telmisartán (41,4%) fue normalmente comparable a placebo (43,9%). Las reacciones adversas detalladas a continuación han sido recogidas de todos los ensayos clínicos de pacientes tratados con telmisartán para la hipertensión o de pacientes de 50 años de edad en adelante que presentaban un alto riesgo de padecer acontecimientos cardiovasculares.

Infecciones e infestaciones:

Poco frecuentes: Infección del tracto respiratorio superior, infección del tracto urinario incluyendo cistitis. Raras: Sepsis incluyendo casos con desenlace mortal3. Trastornos de la sangre y del sistema línfático. Poco frecuentes: Anemia. Raras: Eosinofilia, trombocitopenia. Trastornos del sistema inmunológico. Raras: Hipersensibilidad, reacciones anafilácticas. Trastornos del metabolismo y de la nutrición. Poco frecuentes: Hipopotasemia. Raras: Hipoglucemia (en pacientes diabéticos). Trastornos cardíacos: Poco frecuentes: Bradicardia. Trastornos del sistema nervioso. Raras: Somnolencia. Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos. Poco frecuentes: Tos. Muy raras: Enfermedad pulmonar intersticial3. Trastornos gastrointestinales. Raras: Molestias de estómago. Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo. Raras: Eczema, erupción medicamentosa, erupción cutánea tóxica. Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo. Raras: Eczema, erupción medicamentosa, erupción cutánea tóxica. Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo. Raras: Eczema, erupción medicamentosa, erupción cutánea tóxica. Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo. Raras: Eczema, erupción medicamentosa, erupción cutánea tóxica. Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo. Raras: E