

Guia de
PRODUTOS
2020

Guia de PRODUTOS 2020



INTRODUÇÃO

- Presença global em mais de **40 países** (Brasil, Índia, EUA, Canadá, Reino Unido, Alemanha, entre outros).
- **7 fábricas na Índia e 1 nos EUA** certificadas por autoridades **regulatórias globais**
- Entre as farmacêuticas com **maior crescimento no Brasil**¹
- Em vendas, a **maior indiana do país**¹
- Reconhecidos centros de pesquisas e bioequivalência Torrent: **+ de 700 cientistas**
- **Equipe dedicada**
- Núcleo de pesquisa **altamente equipado**



AZUKON[®] gliclazida MR

A marca **MAIS ACESSÍVEL**
e **MAIS VENDIDA**^{1,2}

Indicado no tratamento da **diabetes tipo 2**,
diabetes no obeso, **diabetes no idoso**,
diabetes com complicações vasculares.

Descrição

30 mg cx 30 comp

30 mg cx 60 comp



 **Indapen[®] SR**
indapamida

LÍDER em **PRESCRIÇÃO**
e **VENDAS**^{3,4}

TOLERABILIDADE SUPERIOR e **MENOR RISCO**
de eventos **ADVERSOS RENAIIS E METABÓLICOS**⁵

É indicado no tratamento da **hipertensão**
arterial **essencial**.

Descrição

1,5 mg cx 30 comp

1,5 mg cx 60 comp



NEBLOCK[®]

cloridrato de nebivolol

LÍDER em PRESCRIÇÃO e VENDAS^{4,6}

Indicado no tratamento de **hipertensão arterial** em **todos os estágios** e **insuficiência cardíaca**, em associação com as terapêuticas padronizadas em pacientes idosos com idade de ≥ 70 anos e com fração de ejeção $\leq 35\%$.

Descrição

5 mg cx 30 comp
5 mg cx 60 comp
5 mg cx 100 comp



OLMECOR[®]

olmesartana medoxomila

2^a marca **MAIS VENDIDA**⁶

MELHOR ALCANCE DE METAS versus **OUTROS BRAS**⁷

É indicado para o tratamento de **hipertensão essencial** (primária).

Descrição

20 mg cx 30 comp rev 40 mg cx 30 comp rev
20 mg cx 60 comp rev 40 mg cx 60 comp rev

rosucor[®]

rosuvastatina cálcica

PRINCIPAL produto Torrent do Brasil

Indicado para **redução do LDL-colesterol, colesterol total, triglicérides elevados** e tratamento da **hipertrigliceridemia isolada**.

Redução do colesterol total e LDL-C em pacientes com hipercolesterolemia familiar homozigótica, retardamento ou redução da progressão da aterosclerose.

Em crianças e adolescentes de 6 a 17 anos de idade, é indicado para **redução do colesterol total, LDL-C e ApoB** em pacientes com hipercolesterolemia familiar heterozigótica (HeFH).

Descrição

10 mg cx 30 comp rev	20 mg cx 30 comp rev
10 mg cx 60 comp rev	20 mg cx 60 comp rev
10 mg cx 100 comp rev	20 mg cx 100 comp rev



C & D

Azukon® MR (Gliclazida) - 30 mg

Indapen® SR (Indapamida) - 1,5 mg

Neblock® (Cloridrato de nebivolol) - 5 mg

Olmecor® (Olmesartana medoxomila) - 20 e 40 mg

Pioglit® (Cloridrato de pioglitazona) - 15, 30 e 45 mg

Rosucor® (Rosuvastatina cálcica) - 10 e 20 mg

Slenfig® (Cloridrato monidratado de sibutramina) - 10 e 15 mg

SNC

Epéz® (Cloridrato de donepezila) - 5 e 10 mg

Espran® (Oxalato de escitalopram) - 10 mg

Lamitor® CD (Lamotrigina) - 25, 50 e 100 mg

Loredon® (Cloridrato de trazodona) - 50 e 100 mg

Menelat® (Mirtazapina) - 30 e 45 mg

Oleptal® (Oxcarbazepina) - 300 e 600 mg

Respidon® (Risperidona) - 1,2 e 3 mg

Serenata® (Cloridrato de sertralina) - 50 e 100 mg

Toarip® (Aripiprazol) - 10, 15, 20 e 30 mg

Torval® (Valproato de sódio + ácido valproico) - 300 e 500 mg

Venlift® OD (Cloridrato de venlafaxina) - 37,5, 75 e 150mg

MINIBULAS

AZUKON® MR (gliclazida). Registro MS - 1.0525.0019. **USO ORAL. USO ADULTO. MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.** **Composição, Forma farmacêutica e Apresentação:** AZUKON® MR 30 mg: cada comprimido de liberação prolongada contém 30 mg de gliclazida, embalagens com 30 ou 60 comprimidos. **Indicações:** no tratamento de: diabetes tipo 2, diabetes no obeso, diabetes no idoso, diabetes com complicações vasculares. **Contraindicações:** hipersensibilidade à gliclazida, ou a outras sulfonilureias ou sulfonamidas, ou a qualquer um dos excipientes utilizados; diabetes tipo 1; pré-coma e coma diabético, cetoacidose diabética; insuficiência renal ou hepática grave; tratamento com miconazol; durante a amamentação. **Precauções e Advertências:** é importante ter uma ingestão regular de carboidratos, atenção quando há um desequilíbrio entre atividade física e ingestão de carboidrato, superdosagem, disfunções endócrinas, administração concomitante de outros medicamentos devido ao risco de hipoglicemia. A farmacocinética e/ou farmacodinâmica da gliclazida pode ser alterada em pacientes com insuficiência hepática ou insuficiência renal grave. Atenção a episódios de febre, trauma, infecções ou cirurgia que podem ocorrer desequilíbrio glicêmico. Medicamentos da classe das sulfonilureias podem causar anemia hemolítica em pacientes que apresentam deficiência da enzima glicose-6-fosfato-desidrogenase. **AZUKON® MR** não possui nenhuma interferência conhecida na habilidade de dirigir ou operar máquinas. No entanto, os pacientes deverão ser alertados sobre os sintomas da hipoglicemia. **Gravidez: Categoria de risco na gravidez: C.** Não existem dados clínicos ou a quantidade de dados é limitada sobre o uso de gliclazida em mulheres grávidas e existem poucos dados sobre outras sulfonilureias. A substituição da terapia hipoglicemiante oral por insulina é recomendada desde o momento que a gravidez é planejada ou assim que a gravidez for descoberta. **Lactação:** Não existem dados clínicos disponíveis sobre a excreção da gliclazida ou de seus metabólitos no leite materno. Levando em consideração o risco de hipoglicemia neonatal, esse medicamento é contraindicado durante a amamentação. **Interações Medicamentosas:** Produtos que podem aumentar o risco de hipoglicemia: miconazol, fenilbutazona, álcool, outros antidiabéticos orais como agonistas de GLP-1, betabloqueadores, IECAs, antagonistas dos receptores H2, IMAOs, sulfonamidas, claritromicina e AINEs. **Produtos que podem aumentar os níveis de glicose no sangue:** danazol, clorpromazina, glicocorticoides, ritodrina, salbutamol, terbutalina, *Hypericum Perforatum*. **Produtos que podem causar disglycemia:** fluoroquinolonas. **Associações que devem ser consideradas:** varfarina, as sulfonilureias podem potencializar o efeito do anticoagulante, havendo assim a necessidade do ajuste das doses. **Reações Adversas:** pode levar à ocorrência de hipoglicemia se as refeições forem puladas ou realizadas em intervalos irregulares. Distúrbios gastrointestinais podem ser relatados. Outros sintomas menos comuns são: reações cutâneas e subcutâneas, distúrbios sanguíneos e linfáticos, distúrbios hepatobiliares, distúrbios visuais. **Posologia:** a dose diária pode variar de 1 a 4 comprimidos ao dia, isto é, de 30 a 120 mg, em uma única tomada, por via oral, no café da manhã. Recomenda-se engolir os comprimidos inteiros com um copo de água. Se uma dose for esquecida, a dose seguinte não deve ser aumentada. **Populações Especiais:** Idosos: não há necessidade de ajuste das doses habituais. **Insuficiência Renal:** em pacientes com insuficiência renal leve a moderada, o regime terapêutico utilizado deve ser o mesmo que para os pacientes com função renal normal, sob monitoramento cauteloso. **Insuficiência Hepática:** em pacientes com insuficiência hepática leve a moderada, o regime terapêutico utilizado deve ser o mesmo que para os pacientes com função hepática normal, sob monitoramento cauteloso. **Pacientes com risco de Hipoglicemia (desnutrido, doença vascular difusa):** iniciar o tratamento sistematicamente com a dose mínima de 30 mg por dia. **Crianças:** a segurança e eficácia de **AZUKON® MR** não foram estabelecidas em crianças e adolescentes. **(Fev 2020) VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.**

Contraindicação: hipersensibilidade aos componentes da fórmula e *Diabetes Mellitus tipo 1*.

Interação Medicamentosa: glicocorticoides.

INDAPEN® SR (indapamida). Registro MS - 1.0525.0017. **USO ADULTO ACIMA DE 18 ANOS DE IDADE. MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA. Composição, Forma farmacêutica e Apresentação:** INDAPEN® SR 1,5 mg; cada comprimido revestido de liberação prolongada contém 1,5 mg de indapamida, embalagens com 30 ou 60 comprimidos. **Indicação:** é indicado no tratamento de hipertensão arterial essencial. **Contraindicações:** hipersensibilidade a substância ativa, outras sulfonamidas ou a qualquer outro componente da fórmula; insuficiência renal grave; encefalopatia hepática ou insuficiência hepática grave; hipocalemia. **Precauções e Advertências:** em caso de insuficiência hepática, os diuréticos tiazídicos relacionados podem causar encefalopatia hepática. A natremia deve ser avaliada antes de iniciar o tratamento e depois, em intervalos regulares; todo tratamento diurético pode provocar uma hiponatremia, com consequências graves. Este medicamento contém açúcar (lactose), portanto deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes. Este medicamento não deve ser utilizado em casos de galactosemia, síndrome de má absorção de glicose e galactose ou deficiência de lactase (doenças metabólicas raras). **Este medicamento pode causar doping. Gravidez:** não existem dados ou a quantidade é limitada sobre o uso de indapamida em mulheres grávidas. Como medida de precaução, é preferível evitar a utilização de indapamida durante a gravidez. **Lactação:** não existe informação suficiente sobre a excreção da indapamida e seus metabólitos no leite humano. A indapamida não deve ser utilizado durante a amamentação. **Interações Medicamentosas:** lítio; antiarrítmicos da classe Ia; antiarrítmicos da classe III; antipsicóticos como fenotiazinas, benzamidas e butirofenonas; AINEs; inibidores seletivos da COX-2; ácido salicílico; IECA; baclofeno; digitálicos; alopurinol, diuréticos poupadores de potássio; metformina; contrastes iodados; antidepressivos tricíclicos; ciclosporina; tacrolimus; corticosteróides. **Reações Adversas:** mais frequentemente relatadas são reações de hipersensibilidade, principalmente dermatológicas, nos pacientes que possuem predisposição as reações alérgicas e asmáticas, e exantema maculopapular. **Posologia:** os comprimidos devem ser ingeridos com copo de água, preferencialmente pela manhã e não devem ser mastigados, em uma dose única diária. O aumento da dose não aumenta a ação anti-hipertensiva da indapamida enquanto aumenta seu efeito diurético. **(Fev 2020) VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.**

Contraindicação: hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

Interação Medicamentosa: antiarrítmicos da classe Ia.

NEBLOCK® (cloridrato de nebivolol). Registro MS - 1.0525.0056. **USO ORAL. USO ADULTO. MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA. Composição, Forma farmacêutica e Apresentação:** NEBLOCK® 5mg; cada comprimido contém 5,45 mg de cloridrato de nebivolol; embalagens com 7, 30 e 60 comprimidos. **Indicações:** tratamento de hipertensão arterial em todos os estágios e no tratamento da insuficiência cardíaca, em associação com as terapêuticas padronizadas em pacientes idosos com idade ≥ 70 anos e com fração de ejeção $\leq 35\%$. **Contraindicações:** hipersensibilidade ao princípio ativo ou a algum dos excipientes, insuficiência ou função hepática diminuída, insuficiência cardíaca aguda, choque cardiogênico ou episódios de descompensação da insuficiência cardíaca que requerem terapêutica inotrópica por via I.V, doença do nó sinusal, bloqueio cardíaco do segundo e terceiro grau (sem marcapasso), história de broncoespasmo e asma, feocromocitoma não tratado, acidose metabólica, bradicardia, hipotensão arterial. **Precauções e Advertências:** os bloqueadores beta-adrenérgicos devem ser usados com cautela em pacientes com perturbações circulatórias periféricas, em pacientes com bloqueio cardíaco de primeiro grau, em pacientes com angina de Prinzmetal. O nebivolol não interfere com os níveis de glicose em pacientes diabéticos, porém deve usar-se com precaução em pacientes diabéticos, porque o nebivolol pode mascarar certos sintomas de hipoglicemia e mascarar os sintomas de taquicardia no hipertireoidismo. **Este medicamento contém LACTOSE**, sendo assim os pacientes com situações hereditárias raras de intolerância à galactose, deficiência de lactase de Lapp ou má absorção de glicose-galactose não devem tomar este medicamento. **Este medicamento pode causar doping. Gravidez: Categoria de risco C. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Lactação:** a amamentação não é recomendada durante a administração de nebivolol. **Interações Medicamentosas:** antiarrítmicos de classe I, bloqueadores dos canais de cálcio, anti-hipertensores de ação central. **Reações Adversas:** Hipertensão: cefaleias, tonturas, parestesia, náuseas, vômitos, obstipação, dispnéia, fadiga, edema. **Insuficiência Cardíaca:** bradicardia, tontura. **Posologia:** os comprimidos devem ser administrados por via oral, com um pouco de água, a qualquer hora do dia. **Hipertensão:** A dose recomendada é de um comprimido (5 mg) ao dia, de preferência à mesma hora do dia. A redução da pressão arterial é evidente após 1-2 semanas de tratamento. Ocasionalmente, o efeito ótimo só é atingido no final de 4 semanas. **Populações Especiais:** **Insuficiência Renal:** a dose inicial recomendada é 2,5 mg por dia. Se necessário, a dose diária pode ser aumentada até 5 mg. **Insuficiência Hepática:** está contraindicado. **Idosos:** Nos pacientes com mais de 65 anos, a dose inicial recomendada é de 2,5 mg por dia. Se necessário a dose diária pode ser aumentada para 5 mg. Nos pacientes com mais de 65 anos, a dose inicial recomendada é de 2,5 mg por dia. Se necessário a dose diária pode ser aumentada para 5 mg. Nos pacientes acima de 75 anos devem ser tomadas precauções e proceder uma monitorização rigorosa destes pacientes. **Crianças e adolescentes:** não é recomendado. **Insuficiência Cardíaca:** a dose máxima recomendada é de 10 mg de nebivolol uma vez por dia. **Populações Especiais:** **Insuficiência Renal:** não se recomenda o uso de nebivolol em pacientes com insuficiência renal grave. **Insuficiência Hepática:** está contraindicado. **Idosos:** não é necessário ajustamento posológico, uma vez que a dose máxima tolerada é ajustada individualmente. **Crianças e Adolescentes:** não é recomendada. **NEBLOCK® 5mg pode ser partido. Este medicamento não pode ser mastigado. (Jan 19) VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.**

Contraindicação: hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

Interação Medicamentosa: antiarrítmicos de classe I.

OLMECOR® (olmesartana medoxomila). Registro MS - 1.0525.0058. **USO ORAL. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS DE IDADE. MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA. Composição, Forma farmacêutica e Apresentações:** **OLMECOR® 20 mg:** cada comprimido revestido contém 20 mg de olmesartana medoxomila, embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos; **OLMECOR® 40 mg:** cada comprimido revestido contém 40 mg de olmesartana medoxomila, embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos. **Indicação:** é indicado para o tratamento da hipertensão essencial (primária). **Contraindicação:** é contraindicado a pacientes hipersensíveis aos componentes da fórmula. **Precauções e Advertências:** sinais de enteropatia com diarreia crônica semelhante à doença celíaca podem ocorrer em pacientes em uso de olmesartana medoxomila. Os níveis eletrolíticos séricos devem ser monitorados periodicamente, pelo risco de hipercalemia. **Gravidez: Categoria de risco na gravidez: C e D. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez. Lactação:** devido ao potencial para eventos adversos sobre o lactente, cabe ao médico decidir entre interromper a amamentação ou o uso da olmesartana medoxomila, levando em conta a importância do medicamento para a mãe. **Interações Medicamentosas:** lítio, bloqueadores dos receptores de angiotensina II, inibidores da ECA, alisquireno, AINEs, colessevelam. **Reações Adversas:** os eventos geralmente foram leves, transitórios e não tinham nenhuma relação com a dose de olmesartana medoxomila. As reações mais comuns observadas são: tontura, tosse, mialgia, astenia, fadiga, rash cutâneo. **Posologia:** Uso Pediátrico Acima de 6 anos: a dose inicial recomendada é de 20 mg uma vez ao dia para pacientes com mais de 6 anos e que possuem mais de 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: a dose inicial recomendada é de 20 mg uma vez ao dia, quando usado como monoterapia. Para pacientes que necessitam de redução adicional da pressão arterial, a dose pode ser aumentada para até 40 mg uma vez ao dia. Os pacientes devem engolir o comprimido inteiro com um pouco de água potável. O início do efeito anti-hipertensivo usualmente se manifesta dentro de uma semana e a redução máxima da pressão arterial em geral é obtida com duas a quatro semanas de tratamento com OLMECOR®. **Populações Especiais:** Idosos: Nenhum ajuste da dose inicial. Insuficiência Renal leve e moderada: Nenhum ajuste da dose inicial. Insuficiência Renal Grave: o tratamento deve ser iniciado sob cuidadosa supervisão e uma dose inicial inferior deve ser considerada. Disfunção Hepática leve a moderada: Nenhum ajuste da dose inicial. Insuficiência Hepática Grave: o tratamento deve ser iniciado sob cuidadosa supervisão e uma dose inicial inferior deve ser considerada. **OLMECOR® pode ser partido. (Fev 2020) VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.**

Contraindicação: hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

Interação Medicamentosa: lítio.

ROSUCOR® (rosuvastatina cálcica). Registro MS - 1.0525.0043. **USO ORAL. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS. MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA. Composição, Forma farmacêutica e Apresentações:** **ROSUCOR® 10mg:** cada comprimido revestido contém 10,40mg de rosuvastatina cálcica; embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos; **ROSUCOR® 20mg:** cada comprimido revestido contém 20,80mg de rosuvastatina cálcica; embalagens com 10, 30 e 60 comprimidos. **Indicações:** deve ser usado como adjuvante à dieta quando a resposta à dieta e aos exercícios é inadequada em pacientes adultos com hipercolesterolemia, é indicado para: redução do LDL-colesterol, colesterol total e triglicérides elevados; tratamento da hipertrigliceridemia isolada; redução do colesterol total e LDL-C em pacientes com hipercolesterolemia familiar homozigótica; retardamento ou redução da progressão da aterosclerose. Em crianças e adolescentes de 6 a 17 anos de idade é indicado para redução do colesterol total, LDL-C e ApoB em pacientes com hipercolesterolemia familiar heterozigótica (HeFH). **Contraindicações:** é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade à rosuvastatina cálcica ou aos outros componentes da fórmula e para pacientes com doenças hepáticas ativas. **Precauções e Advertências:** ROSUCOR® deve ser usado com cautela em pacientes que consomem quantidades excessivas de álcool e/ou que tenham uma história de doença hepática. Efeitos musculoesqueléticos, como miopatia, mialgia e, raramente, rhabdomiólise podem ocorrer em pacientes tratados com rosuvastatina. Pode se observar um aumento nos níveis de HbA1C e glicose sérica em pacientes que fazem uso de rosuvastatina. **Este medicamento contém lactose, portanto, deve ser usado com cautela por pacientes com intolerância a lactose. Gravidez e Lactação:** a segurança da rosuvastatina durante a gravidez e a lactação não foi estabelecida. Mulheres com potencial de engravidar devem usar métodos contraceptivos apropriados. **Interações Medicamentosas:** antiácidos e cetoconazol. **Reações Adversas:** os eventos adversos geralmente são leves e bem tolerados. Os mais comuns são: cefaleia, mialgia, astenia, constipação, vertigem, náuseas e dor abdominal. **Posologia:** deve ser administrado por via oral, a qualquer hora do dia, com ou sem a ingestão de alimentos. A dose usual é de 10 a 40 mg uma vez ao dia. A dose máxima diária é de 40 mg, se necessário, o ajuste de dose pode ser feito em intervalos de 2 a 4 semanas. Hipercolesterolemia primária (incluindo hipercolesterolemia familiar heterozigótica), dislipidemia mista, hipertrigliceridemia isolada e tratamento da aterosclerose: a dose inicial habitual é de 10 mg uma vez ao dia. Hipercolesterolemia familiar homozigótica: recomenda-se uma dose inicial de 20 mg uma vez ao dia. Crianças e adolescentes de 6 a 17 anos de idade: em crianças de 6 a 9 anos de idade com hipercolesterolemia familiar heterozigótica a dose usual é de 5 mg a 10 mg uma vez ao dia por via oral. Em crianças e adolescentes de 10 a 17 anos de idade com hipercolesterolemia familiar heterozigótica a dose usual é de 5 mg a 20 mg uma vez ao dia por via oral. **Populações Especiais:** Idosos: utiliza-se a faixa de dose habitual. Insuficiência Renal: dose habitual para pacientes com insuficiência renal de leve a moderada. Para pacientes com insuficiência renal grave, dose não deve exceder 10mg uma vez ao dia. Insuficiência Hepática: dose habitual para pacientes com insuficiência hepática de leve a moderada. Já nos pacientes com insuficiência hepática grave há um risco a exposição sistêmica, com isso doses superiores a 10mg deve ser considerada. Raça: a dose inicial de 5 mg de rosuvastatina deve ser considerada para pacientes descendentes asiáticos. Estudos de farmacocinética mostraram um aumento na exposição em pacientes descendentes asiáticos comparados com pacientes caucasianos. **(Fev2020) VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.**

Contraindicação: hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

Interação Medicamentosa: cetoconazol.



Referências: **1.** RM Fevereiro/2020. **2.** ABC Farma - Março/2020. **3.** RM Fevereiro 2020 - Reais. **4.** Close-up Market - Fevereiro 2020. **5.** Burnier M, Bakris G, Williams B. Redefining diuretics use in hypertension: why select a thiazide-like diuretic? J Hypertens. 2019 Aug;37(8):1574-1586. **6.** RM Fevereiro 2020 - Unidades. **7.** Michel MC, Foster C, Brunner HR, Liu L. A systematic comparison of the properties of clinically used angiotensin II type 1 receptor antagonists. Pharmacol Rev. 2013 Mar 13;65(2):809-48. doi: 10.1124/pr.112.007278. Print 2013 Apr.