



CLONIDINA 0.15mg TABLETAS

INDICACIONES: Antihipertensivo.

CONTRAINDICACIONES: Hipotensión, enfermedad del nódulo sinusal. Adminístrese con precaución a pacientes con insuficiencia cerebral o coronaria o con historia de depresión, enfermedad de Raynaud, tromboangeltis obliterante, embarazo. Puede potenciar depresores del sistema nervioso central, puede producir somnolencia, por lo tanto debe evitarse manejar vehículos y ejecutar actividades que requieran animo vigilante.

PRECAUCIONES: Debe utilizarse con precaución en pacientes con bradiarritmia leve o moderada tal como ritmo sinusal bajo, trastornos de la perfusión cerebral o periférica, depresión, polineuropatía y estreñimiento.

Como ocurre en otros fármacos antihipertensivos, el tratamiento con Clonidina debe monitorizarse con especial cuidado en pacientes con insuficiencia cardíaca o cardiopatía coronaria grave.

A los pacientes debe indicárseles que no interrumpan el tratamiento sin consultar antes a su médico.

Tras la interrupción súbita de este medicamento después de un tratamiento prolongado con dosis elevadas, se ha notificado inquietud, palpitaciones, elevación rápida de la presión arterial, nerviosismo, temblor, cefaleas o náuseas. Al interrumpir un tratamiento con Clonidina, el médico debe reducir gradualmente la dosis en el plazo de 2-4 días.

Debe advertirse a los pacientes que utilizan lentes de contacto que el tratamiento con Clonidina puede provocar una disminución en el lagrimeo. La clonidina y sus metabolitos se eliminan en alto grado con la orina. Por ello, la insuficiencia renal exige un ajuste especialmente minucioso de la dosis.

La clonidina y sus metabolitos se eliminan en alto grado con la orina. Por ello, la insuficiencia renal exige un ajuste especialmente minucioso de la dosis.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN: Las tabletas deben ingerirse por vía oral.

El tratamiento de la hipertensión exige supervisión médica regular.

La dosis del medicamento se establecerá según la respuesta de la presión arterial de cada paciente.

La mayoría de las hipertensiones leves y moderadas responden a una dosis media de 2 comprimidos diarios, uno por la mañana y otro por la noche al acostarse.

INTERACCIONES: La reducción de la presión arterial inducida por clonidina puede ser potenciada además por administración simultánea de otros hipotensores. Ello puede ser de utilidad terapéutica en el caso de otros fármacos antihipertensivos tales como



Diuréticos, vasodilatadores, bloqueadores beta, antagonistas del calcio e inhibidores de la ECA (enzima convertidora de la angiotensina), pero no en el caso de bloqueadores alfa1.

Fármacos que elevan la presión arterial o inducen una retención de sodio y agua, tales como fármacos antiinflamatorios no esteroideos, pueden reducir el efecto terapéutico de la clonidina.

Fármacos con propiedades bloqueadoras alfa2, tales como la fentolamina o tolazolina, pueden anular de forma dosis-dependiente los efectos que la clonidina despliega a través del receptor alfa2.

La administración simultánea de fármacos con efecto dromotropo o cronotropo negativo, tales como bloqueadores beta o glucósidos de la digital, pueden causar o potenciar alteraciones bradicárdicas del ritmo.

No puede excluirse la posibilidad de que la administración simultánea de un bloqueador beta provoque o potencie alteraciones vasculares periféricas.

La administración simultánea de antidepresivos tricíclicos o neurolépticos con propiedades bloqueadoras alfa puede provocar o agravar una alteración de la regulación ortostática, mientras que el efecto hipotensor de la clonidina puede ser reducido o eliminado.

La clonidina puede potenciar los efectos de fármacos depresores del sistema nervioso central o del alcohol.

EMBARAZO Y LACTANCIA: Clonidina atraviesa la barrera placentaria y puede reducir la frecuencia cardíaca del feto. Este medicamento está contraindicado durante el embarazo. Clonidina se excreta en la leche materna. No hay datos suficientes sobre los efectos de clonidina en recién nacidos/niños. Por ello, Clonidina no debe utilizarse durante la lactancia.

REACCIONES ADVERSAS:

Muy frecuentes: mareo, sedación, hipotensión ortostática,

Frecuentes: depresión, trastornos del sueño, cefalea, estreñimiento, náuseas, vómitos, dolor en la glándula salival, disfunción eréctil, fatiga.

Poco frecuentes: delirios, alucinaciones, pesadillas, parestesia, bradicardia sinusal, fenómeno de Raynaud, estreñimiento, náuseas, vómitos, dolor en la glándula salival, prurito, erupción, urticaria, malestar.

REGISTRO SANITARIO: INVIMA 2010M-0011358

COMPOSICIÓN: Cada tableta contiene clonidina clorhidrato 0,15mg.

FABRICANTE: Sanofi Aventis de Colombia, con domicilio en Cali Valle.

PRESENTACIONES COMERCIALES: Caja por 20, 50, 100, 300, 600 y 900 tabletas.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Almacénese a temperatura inferior a 30°C en su envase y empaque original.