



CLONIDINA CLORHIDRATO 20 MCG/ML SOLUCIÓN ORAL

FORMA FARMACÉUTICA:

Soluciones

CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

100 ml

COMPOSICIÓN:

CLORHIDRATO DE CLONIDINA SOLUCIÓN

CONCENTRADA 1 MG/ML 2ml
SORBATO POTÁSICO 0.15g
AGUA PURIFICADA 48ml
ACIDO CITRICO MONOHIDRATO 0.07g
JARABE SIMPLE c.s.p. 100ml

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

La clonidina es un medicamento que pertenece al grupo de los agonistas de los receptores adrenérgicos alfa-2 de acción central, que se utiliza para el tratamiento de:

- -Hipertensión (presión arterial elevada) refractaria a otros tratamientos.
- -Tics (movimientos o sonidos involuntarios) y síndrome de Gilles de la Tourette.
- -Diagnóstico de la deficiencia de hormona de crecimiento, que suele conllevar un retraso del crecimiento.
- -Síndrome de abstinencia a opiáceos (de los efectos derivados de la retirada de opiáceos).
- -Dolor neuropático (dolor crónico causado por daño en los nervios).
- -Sedación en pacientes gravemente enfermos.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Este medicamento se puede administrar con o sin alimentos.

Si olvida tomar una dosis, tómela tan pronto como se acuerde, salvo que quede poco tiempo para la próxima administración, en ese caso ignore la dosis olvidada.

SOBREDOSIS:

Los síntomas debidos a una sobredosis incluyen somnolencia y sedación, enlentecimiento del ritmo cardíaco, disminución del tamaño de las pupilas, hipotensión, disminución de la temperatura corporal y disminución de la frecuencia respiratoria.

En caso de intoxicación o sobredosis el paciente debe acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Consulte con su médico si está embarazada o en periodo de lactancia antes de utilizar este medicamento.

Clonidina atraviesa la barrera placentaria y se excreta en la leche materna, por lo que no debe administrarse durante el embarazo ni en el periodo de lactancia a menos que su médico se lo haya indicado.

USO EN NIÑO:

Ver apartado de indicaciones y posología.

La dosis de clonidina debe ser individualizada, por lo que su médico establecerá la dosis adecuada para usted o su hijo/a y realizará los ajustes que considere oportunos. Siga estrictamente la pauta indicada por su médico en cuanto a la dosis y al intervalo de administración. Consulte con su médico o farmacéutico si tiene dudas. No interrumpa de forma brusca o demasiado rápida el tratamiento con clonidina.

EFECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

Clonidina puede producir efectos indeseables tales como mareo, sedación y trastornos de la acomodación. Por lo tanto, no se aconseja la conducción de vehículos ni el manejo de maquinaria peligrosa o de precisión durante las primeras semanas y se recomienda precaución a lo largo del tratamiento.

CONTRAINDICACIONES:

Usted o su hijo/hija no debe tomar clonidina solución oral si:

- -Es alérgico/a al principio activo, a alguno de sus excipientes o a cualquier otro medicamento del mismo grupo.
- -Padece bradiarritmia (lentitud del ritmo cardíaco) grave.
- -Está embarazada o en período de lactancia, a menos que su médico lo haya indicado.

PRECAUCIONES:

No se debe interrumpir bruscamente el tratamiento, ya que después de un tratamiento prolongado a dosis altas puede aparecer inquietud, palpitaciones, elevación rápida de la presión arterial, nerviosismo, temblor, dolores de cabeza o náuseas.

Tenga especial cuidado con este medicamento si usted o su hijo/a padece:

- -Problemas graves de riñones y/o hígado y/o corazón como insuficiencia renal, insuficiencia hepática, insuficiencia cardíaca y bradiarritmias.
- -Estreñimiento
- -Depresión
- -Polineuropatía
- -Enfermedad de Raynaud u otra enfermedad que afecte a los vasos sanguíneos o a la circulación de la sangre.

Clonidina puede producir sequedad ocular por lo que si usted o su hijo/hija usa lentes de contacto podría tener molestias.

Este medicamento contiene por cada ml una cantidad de 0,42 g de sacarosa (un tipo de azúcar). Si su hijo/hija padece diabetes o si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento. Si este medicamento se utiliza de forma crónica puede perjudicar los dientes.

INTERACCIONES:

Consulte a su médico o farmacéutico si usted o su hijo/a está tomando algún otro medicamento, incluso si no necesita receta o es un producto de herbolario.

Clonidina puede afectar a la toma de otros medicamentos como aquellos empleados para aumentar el volumen de orina (diuréticos), para normalizar la presión arterial elevada y/o problemas de corazón (vasodilatadores, bloqueantes beta, antagonistas del calcio e inhibidores de la enzima de conversión de la angiotensina o IECA), para el tratamiento de la depresión (antidepresivos tricíclicos), para tratar enfermedades que afectan al modo de pensar, sentir o comportarse (neurolépticos) o para tratar el déficit de atención con hiperactividad (metilfenidato). Clonidina puede aumentar los efectos de medicamentos que producen depresión del sistema nervioso central (benzodiazepinas, barbitúricos) y del alcohol. Los antiinflamatorios no esteroideos (AINES) como por ejemplo ibuprofeno, y otros medicamentos que también elevan la presión arterial o que producen una retención de sodio y agua, pueden reducir el efecto de clonidina.

REACCIONES ADVERSAS:

Al igual que todos los medicamentos, clonidina puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Entre las reacciones adversas más frecuentes se encuentran las que afectan al sistema cardiovascular y al sistema nervioso, tales como hipotensión ortostática (disminución de la tensión arterial con el cambio de posición de estar sentado/tumbado a ponerse en pie), bradicardia (enlentecimiento del ritmo cardíaco), arritmias (alteraciones del ritmo cardíaco), bloqueo auriculoventricular (interrupción de la transmisión de los impulsos del corazón), síncope (pérdida transitoria de la consciencia), fenómeno de Raynaud (dolor y cambios de color especialmente en los dedos de manos y pies), somnolencia, mareos, cefalea, sedación, depresión, cambios en el comportamiento, alteraciones del sueño, fatiga y depresión respiratoria (problemas para respirar, respiración superficial). Otros efectos adversos también descritos incluyen sequedad de boca, estreñimiento, dolor abdominal, anorexia (pérdida del apetito), náuseas y vómitos.

CONSERVACION:

Conservar en nevera (2°C - 8°C) y protegido de la luz. Mantener el envase bien cerrado y fuera del alcance y de la vista de los niños.

PLAZO DE VALIDEZ:

En condiciones óptimas de conservación el período de validez en nevera y protegido de la luz es de 2 meses. Una vez abierto el envase, desechar a los 30 días.

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

05/04/2022