

AMLODIPINO 1 MG/ML SUSPENSIÓN ORAL

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensiones

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

Hipertensión en niños (uso en condiciones diferentes a las autorizadas en ficha técnica)

Posología:

- Dosis inicial: 0,1 mg/Kg/día administrado en 1 ó 2 tomas.
- Dosis usual: 0,1 a 0,3 mg/Kg/día administrado en 1 ó 2 tomas.
- Dosis máxima: 0,6 mg/Kg/día.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Agite bien este medicamento antes de utilizarlo. Puede tomar este medicamento con o sin alimentos, la absorción del fármaco no se ve afectada.

SOBREDOSIS:

Si usted ha tomado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91-562-04-20.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Si está o puede estar embarazada o si está en periodo de lactancia, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

USO EN NIÑO:

Aceptado su uso en niños

EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

No es probable que pueda alterarse su habilidad para conducir vehículos o manejar maquinaria peligrosa. No obstante, al inicio del tratamiento debería tener cuidado al realizar estas tareas hasta que conozca cómo tolera el tratamiento.

OTRAS:

Este medicamento contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

CONTRAINDICACIONES:

No utilice este medicamento si tiene alergia al principio activo (amlodipino) o a cualquiera de sus excipientes.

PRECAUCIONES:

Administrar con precaución en pacientes con alteración de la función hepática. En madres lactantes se recomienda la suspensión de la lactancia materna o evitar la administración del medicamento. Advertencias sobre excipientes: Esta fórmula magistral contiene SACAROSA como excipiente. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, malabsorción de glucosa o galactosa, o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa, no deben tomar este medicamento. Deberá ser tenido en cuenta en pacientes diabéticos.

INTERACCIONES:

Se recomienda monitorizar los niveles plasmáticos de ciclosporina, teofilina y ergotamina en caso de administración conjunta con amlodipino. Consulte a su médico o farmacéutico si está tomando algún otro medicamento, incluso si no necesita receta o es un producto de herbolario.

REACCIONES ADVERSAS:

Son frecuentes dolor de cabeza, hinchazón de tobillos (edema), fatiga, somnolencia, náuseas, dolor abdominal, enrojecimiento de la cara, palpitaciones y mareo (vértigo).

CONSERVACIÓN:

Conservar en nevera. Mantener este medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños.

PLAZO DE VALIDEZ:

Esta fórmula tiene un plazo de validez de 30 días desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN

Marzo de 2014