



CLONIDINA 0,1 MG/ML SUSPENSIÓN ORAL

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensiones

VIA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

Hipertensión en pacientes pediátricos. También como indicación off label para reducir el síndrome de abstinencia en pacientes tratados con opioides. Posología:

- Hipertensión en pacientes pediátricos: 5-10 mcg/kg/día repartidos cada 8-12h; incrementar gradualmente a 5-25 mcg/kg/día en dosis divididas cada 6 h. Dosis máxima: 0,9 mg/día.
- Síndrome de abstinencia por opioides: 1- 4 mcg/kg/6 h.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Se puede tomar con o sin comidas. Agitar antes de la administración

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:

No hay estudios suficientes para afirmar su seguridad en el embarazo. Sólo se podrá emplear cuando el beneficio potencial justifique el posible riesgo para el feto Categoría de riesgo C.

USO EN NIÑO:

Uso aceptado en niños.

EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

No se aconseja la conducción de vehículos ni el manejo de maquinaria peligrosa o de precisión durante las primeras semanas de tratamiento, puede producir somnolencia.

OTRAS:

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





CONTRAINDICACIONES:

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

PRECAUCIONES:

Debe emplearse con precaución en individuos con problemas cerebrovasculares, insuficiencia coronaria o infarto de miocardio reciente, desordenes vasculares periféricos oclusivos y pacientes con historial de depresión.

No se aconseja la conducción de vehículos ni el manejo de maquinaria peligrosa o de precisión durante las primeras semanas de tratamiento, puede producir somnolencia.

Puede producir tolerancia. La retirada de la clonidina deberá realizarse forma paulatina para evitar una hipertensión de rebote.

Esta fórmula magistral contiene SACAROSA: Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, malabsorción de glucosa o galactosa, o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa, no deben tomar este medicamento.

Esta fórmula magistral contiene ALMIDÓN DE MAIZ Y LACTOSA: Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, insuficiencia de lactasa de Lapp (insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia) o malabsorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

INTERACCIONES:

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:

Cardiovascular: Fenómeno de Raynaud, hipotensión, bradicardia, palpitaciones, taquicardia, hipertensión de rebote tras retirada repentina.

Sistema nervioso central: Sedación, dolor de cabeza, cansancio, insomnio, ansiedad, depresión.

Dermatológicos: Rash, reacciones locales dermatológicas.

Endocrino: Retención de agua y sodio.

Gastrointestinal: Estreñimiento, anorexia, xerostomía.

CONSERVACIÓN:

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

PLAZO DE VALIDEZ:

Esta fórmula tiene un plazo de validez de 28 días desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

FECHA ÚLTIMA REVISION

Abril de 2014