

Prospect: informații pentru utilizator Clonidine HCl CF 0,025 mg, comprimate filmate
Clonidine HCl CF 0,150 mg, comprimate
Clorhidrat de clonidină

Citiți cu atenție întregul prospect înainte de a utiliza acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

informații pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să aveți nevoie să-l citiți din nou.
- Aveți întrebări suplimentare? Contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră. Nu dați acest medicament altor persoane, deoarece este prescris doar pentru dumneavoastră. Poate fi dăunător pentru alții, chiar dacă au aceleași simptome ca dumneavoastră. dăunător pentru alții, chiar dacă au aceleași simptome ca dumneavoastră. Aveți reacții adverse menționate la punctul 4? Sau aveți o reacție adversă care nu este menționată în acest prospect? Contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră. Conținutul acestui prospect

Ce este Clonidine HCl CF și pentru ce se utilizează acest medicament?

1. Când nu trebuie să utilizați acest medicament sau când trebuie să fiți deosebit de atent?
1. Cum se administrează acest medicament?
2. Reacții adverse posibile
3. Cum se păstrează acest medicament?
4. Conținutul ambalajului și alte informații
5. Ce este Clonidine HCl CF și pentru ce se utilizează acest medicament?

1. Clonidine HCl CF face parte din grupa medicamentelor antihipertensive.

Clonidine HCl CF face parte din grupa medicamentelor antihipertensive.

Acest medicament este utilizat:

- în toate formele de hipertensiune arterială
- pentru prevenirea unui atac de migrenă
- în cazul bufeurilor în timpul menopauzei
- pentru combaterea simptomelor de sevraj după oprirea utilizării de opiacee, cum ar fi morfina și heroina

2. Când nu trebuie să utilizați acest medicament sau trebuie să fiți deosebit de precaut?

Când nu trebuie să utilizați acest medicament?

- Sunteți alergic la una dintre substanțele din acest medicament. Aceste substanțe le puteți găsi în secțiunea 6.
- Aveți o frecvență cardiacă scăzută ca urmare a unor tulburări grave de ritm cardiac (sindromul sinusului bolnav, bloc AV de gradul doi sau trei).
- Utilizați simultan alte medicamente antihipertensive și medicamente cu un efect negativ asupra ritmului cardiac.
- Aveți tulburări de funcție renală sau ați avut, în cazul simptomelor de sevraj tratamentul cu clonidină nu trebuie să aibă loc.

- Aveți tensiune arterială scăzută sau ați avut, în cazul simptomelor de sevraj tratamentul cu clonidină nu trebuie să aibă loc.

Când trebuie să fiți deosebit de precaut cu acest medicament?

Trebuie să utilizați acest medicament cu precauție atunci când aveți:

- tulburări de ritm cardiac
- o circulație sanguină deficitară a creierului sau membrilor
- depresii
- anumite afecțiuni ale sistemului nervos
- constipație
- o funcție renală redusă
- insuficiență cardiacă sau afecțiuni grave ale vaselor de sânge care furnizează sânge inimii dumneavoastră.

Clonidina HCl CF nu are efect asupra hipertensiunii arteriale cauzate de o tumoră a medulosuprarenalei (feocromocitom).

Nu trebuie să întrerupeți niciodată tratamentul pe cont propriu, ci să discutați acest lucru cu medicul dumneavoastră. Medicul dumneavoastră va reduce treptat doza pe parcursul câtorva zile. Dacă opriți brusc tratamentul, puteți avea simptome de neliniște, nervozitate, palpitații, tremurături (tremor), o creștere rapidă a tensiunii arteriale, greață și dureri de cap.

Dacă purtați lentile de contact, există posibilitatea ca tratamentul cu Clonidina HCl CF să provoace o scădere a secreției lacrimale.

Contactați medicul dumneavoastră dacă una dintre avertismentele de mai sus este aplicabilă pentru dumneavoastră sau a fost în trecut.

Utilizați și alte medicamente?

Utilizați, pe lângă Clonidina HCl CF, și alte medicamente, ați făcut acest lucru recent sau există posibilitatea să utilizați alte medicamente în viitorul apropiat? Informați medicul sau farmacistul dumneavoastră. Acest lucru este valabil și pentru medicamentele pentru care nu aveți nevoie de prescripție medicală.

Când utilizați acest medicament împreună cu unul dintre următoarele medicamente, este posibil ca efectul unuia dintre ele să fie influențat:

- medicamente antihipertensive
- medicamente cu efect asupra ritmului cardiac (beta-blocante, glicozide cardiace)
- anumite medicamente vasodilatatoare (fentolamină și tolazolină)
- anumite medicamente împotriva depresiei (antidepresive triciclice și neuroleptice).

Efectul sedativelor, somniferelor și al medicamentelor care suprimă funcționarea sistemului nervos este amplificat de Clonidina HCl CF.

La ce trebuie să fiți atenți cu mâncarea, băuturile și alcoolul?

Efectul alcoolului este amplificat de Clonidina HCl CF. Efectul acestui medicament nu este influențat de alimente.

Sarcina și alăptarea

Sunteți gravidă, credeți că sunteți gravidă, doriți să rămâneți gravidă sau alăptați? Contactați medicul sau farmacistul înainte de a utiliza acest medicament.

Există date insuficiente despre utilizarea acestui medicament în timpul sarcinii la om pentru a evalua posibilele efecte nocive.

Clonidina traversează placenta și poate reduce ritmul cardiac al copilului nenăscut. După naștere, poate apărea o creștere temporară a tensiunii arteriale la nou-născut. Utilizați acest medicament în timpul sarcinii doar după consultarea medicului dumneavoastră.

Clonidina ajunge în laptele matern. Alăptarea în timpul utilizării acestui medicament este, prin urmare, descurajată.

Aptitudinea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Datorită posibilelor efecte secundare, cum ar fi amețea sau somnolența, viteza de reacție poate fi redusă de acest medicament. Țineți cont de acest lucru atunci când participați la trafic și când folosiți utilaje.

Clonidine HCl CF conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a spus că nu tolerați anumite zaharuri, contactați medicul înainte de a lua acest medicament.

Clonidine HCl CF conține sodiu

Acest medicament conține mai puțin de 1 mmol sodiu (23 mg) per tabletă, ceea ce înseamnă că este în esență 'fără sodiu'.

3. Cum să luați acest medicament?

Utilizați acest medicament întotdeauna exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Aveți îndoieli cu privire la utilizarea corectă? Contactați medicul sau farmacistul.

Doza recomandată pentru adulți (inclusiv vârstnici) este:

Hipertensiune arterială:

Doza de clonidină va fi stabilită personal de medicul dumneavoastră pe baza efectului și tolerabilității medicamentului. Doza inițială este de trei ori 0,075 mg. Această doză poate fi ulterior redusă sau crescută în funcție de reacția dumneavoastră la acest medicament. În mod normal, doza nu va depăși 0,450 mg pe zi. În unele cazuri, poate fi necesară o doză mai mare. Ajustarea se face în majoritatea cazurilor într-un spital.

Doza zilnică maximă în aceste cazuri este de 1,8 mg pe zi.

Pentru prevenirea unei crize de migrenă:

Doza inițială este de 0,025 mg o dată pe zi. Această doză poate fi crescută treptat după 2 săptămâni până la maximum 0,050 mg de două ori pe zi. În cazuri excepționale, pot fi administrate doze de 0,075 mg de două ori pe zi.

Pentru bufeuri în timpul menopauzei:

Doza inițială este de 0,050 până la 0,075 mg de două ori pe zi. Dozele trebuie luate de preferință la fiecare 12 ore. Dacă tratamentul nu are efect suficient după 3 până la 4 săptămâni, tratamentul trebuie întrerupt.

Pentru combaterea simptomelor de sevraj după oprirea utilizării de opiacee precum morfina și heroina:

Doza inițială este de 0,2 până la 0,5 mg pe zi, împărțită în 2 până la 4 doze. Această doză poate fi apoi crescută cu 0,1 până la 0,3 mg pe zi până la maximum 1,2 mg pe zi, în funcție de efectul și tensiunea arterială a utilizatorului. După aproximativ 7 zile, tratamentul poate fi întrerupt treptat pe o perioadă de 2 până la 3 zile.

Doza de clonidină nu trebuie crescută sau redusă brusc. Pentru a preveni creșterile și scăderile bruște ale tensiunii arteriale, doza de clonidină trebuie modificată treptat și în pași mici. Pentru a reduce apariția efectelor secundare, este recomandabil să vă măsurați regulat pulsul și tensiunea arterială de către medicul dumneavoastră.

La pacienții cu funcție renală redusă, medicul va ajusta doza și va avea loc o monitorizare atentă.

Utilizare la copii

Clonidine HCl CF nu este potrivit pentru utilizare la copii.

Ați luat prea mult din acest medicament?:

Când ați luat prea mult din acest medicament, puteți avea simptome precum pupile micșorate, somnolență, ritm cardiac încetinit, tensiune arterială scăzută, hipotermie, comă sau stop respirator. Contactați imediat medicul sau farmacistul.

Ați uitat să luați acest medicament?

Dacă realizați rapid că ați uitat o doză, o puteți lua totuși. Totuși, dacă este aproape timpul pentru următoarea doză, puteți sări peste doza uitată și continuați cu următoarea. Nu luați o doză dublă pentru a compensa o doză uitată.

Dacă încetați să luați acest medicament

Puteți avea simptome precum neliniște, nervozitate, palpitații, tremurături (tremor), o creștere rapidă a tensiunii arteriale, greață și dureri de cap. Consultați întotdeauna medicul înainte de a înceta să luați acest medicament. Medicul va reduce treptat doza pe parcursul câtorva zile.

Aveți alte întrebări despre utilizarea acestui medicament? Contactați medicul sau farmacistul.

4. Reacții adverse posibile

Ca orice medicament, și acest medicament poate avea reacții adverse, deși nu toată lumea le experimentează.

Foarte frecvente (apar la mai mult de 1 din 10 utilizatori):

- amețeli
- somnolență
- somnolență (sedare)

- scăderea tensiunii arteriale, de exemplu, la ridicarea rapidă din poziția șezândă sau culcată, uneori însoțită de amețeli (hipotensiune ortostatică)
- gură uscată

Frecvente (apar la mai puțin de 1 din 10 utilizatori):

- (depresie) severă
- tulburări de somn
- dureri de cap
- greață
- constipație (obstipație)
- vărsături
- durere în glandele salivare
- incapacitate continuă sau recurentă de a obține sau menține o erecție suficientă pentru activitate sexuală (disfuncție erectilă)
- oboseală

Uneori (apar la mai puțin de 1 din 100 de utilizatori):

- tulburări de percepție
- percepția lucrurilor care nu există (halucinații)
- coșmaruri
- percepția de furnicături, mâncărimi sau înțepături fără un motiv aparent (parestezie)
- ritm cardiac încetinit ca urmare a unei frecvențe de contracție reduse a atriilor inimii (bradicardie sinusală)
- paloare a degetelor și/sau degetelor de la picioare (boala Raynaud)
- erupție cutanată
- mâncărime (prurit)
- erupție cutanată cu mâncărime intensă și formare de umflături (urticarie)
- stare de rău

Rareori (apar la mai puțin de 1 din 1000 de utilizatori):

- dezvoltarea țesutului mamar anormal la bărbați (ginecomastie)
- producție redusă de lacrimi
- o anumită tulburare de conducere a inimii, care duce la aritmii (bloc AV)
- nas uscat
- obstrucție aparentă a colonului
- căderea părului
- valori crescute ale glucozei în sânge detectate printr-un test de laborator

Necunoscut (nu poate fi determinat din datele disponibile):

- confuzie
- scăderea dorinței sexuale
- probleme de vedere (tulburări de acomodare)
- o afecțiune cardiacă în care ritmul cardiac este extrem de încetinit (bradiaritmie).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă aveți reacții adverse, contactați medicul sau farmacistul. Acest lucru se aplică și pentru posibilele reacții adverse care nu sunt menționate în acest prospect. Puteți raporta reacțiile

adverse direct prin Centrul Olandez de Raportare a Reacțiilor Adverse Lareb, website: www.lareb.nl. Raportând reacțiile adverse, ne puteți ajuta să obținem mai multe informații despre siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează acest medicament?

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C

Nu utilizați acest medicament după data de expirare. Aceasta este indicată pe ambalajul blister (folie), cutie și recipientul de tablete după „EXP” sau „A nu se utiliza după”. Aceasta include o lună și un an. Ultima zi a acelei luni este data de expirare.

Nu aruncați medicamentele pe canalizare sau în toaletă și nu le aruncați la gunoi. Întrebați farmacistul ce să faceți cu medicamentele pe care nu le mai folosiți. Acestea vor fi distruse într-un mod responsabil și nu vor ajunge în mediu.

6. Conținutul ambalajului și alte informații Ce substanțe conține acest medicament?

Substanța activă din acest medicament este clorhidratul de clonidină.

Clonidine HCl CF 0,025 mg comprimat filmat: fiecare comprimat conține 0,025 mg clorhidrat de clonidină. Clonidine HCl CF 0,150 mg comprimat: fiecare comprimat conține 0,150 mg clorhidrat de clonidină.

Celelalte substanțe din acest medicament sunt dihidratul de fosfat de calciu (E341), monohidratul de lactoză, amidonul de porumb, carboximetilamidonul de sodiu (E466), polividona (E1201), stearatul de magneziu (E470b), dioxidul de siliciu coloidal anhidru (E551).

Comprimatele filmate de 0,025 mg conțin, de asemenea, hidroxipropilmetilceluloză (E 464), propilenglicol (E1520), dioxid de titan (E 171), talc (E553b) și indigotină (E 132).

Cum arată Clonidine HCl CF și cât conține un ambalaj?

Clonidine HCl CF 0,025 mg comprimate filmate sunt comprimate filmate albastre, rotunde, cu un diametru de 6 mm. Comprimatele pot avea inscripția „0,025”.

Clonidine HCl CF 0,150 mg comprimate sunt comprimate albe până la aproape albe, rotunde, cu un diametru de 8 mm. Comprimatul are o linie de rupere pe o parte și poate avea inscripția „0,150” pe cealaltă parte.

Comprimatele Clonidine HCl CF sunt disponibile într-un recipient PP cu capac PE cu 30, 50, 100, 150, 200, 250, 500, 1000, 2000, 2500 sau 5000 comprimate și cu 10 comprimate într-un blister PVC/Al, multipli de 10 într-o cutie de carton.

Nu toate mărimile de ambalaj menționate sunt comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și producătorul

Deținătorul autorizației Centrafarm B.V.

Van de Reijtstraat 31-E

4814 NE Breda

Țările de Jos

Producător

Centrafarm Services B.V. Van de Reijtstraat 31-E 4814 NE Breda Țările de Jos

Înregistrat în registru sub:

RVG 56917 Clonidine HCl CF 0,025 mg, comprimate filmate RVG 56919 Clonidine HCl CF 0,150 mg, comprimate

Acest prospect a fost aprobat ultima dată în septembrie 2023.

Transtoyou