HIDRAMIL®

HIDROCLOROTIAZIDA

Venta Bajo Receta Comprimidos

Industria Paraguaya V.A.: Oral

HIDRAMIL® 25

HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg

FORMULA:

Cada comprimido contiene:

Hidroclorotiazida..........................................................................................................25 mg.

Excipientes.....................................................................................................................c.s.p.

HIDRAMIL® 50

HIDROCLOROTIAZIDA 50 mg

FORMULA:

Cada comprimido contiene:

Hidroclorotiazida..........................................................................................................50 mg.

Excipientes.....................................................................................................................c.s.p.

ACCION TERAPEUTICA:

Diurético.

MECANISMO DE ACCION Y DATOS FARMACOCINETICOS:

Actúa sobre el mecanismo tubular renal de absorción de electrolitos, aumenta la excreción urinaria de sodio y agua por inhibición de la reabsorción de sodio al principio de los túbulos distales y aumenta la excreción urinaria de potasio incrementando la secreción de potasio en el túbulo contorneado distal y en tubos colectores. Se absorbe con relativa rapidez luego de la administración oral. Su vida media normal es de 15 hs, el efecto diurético comienza a las 2 hs, el efecto máximo se obtiene a las 4 hs y su acción dura de 6 a 12 hs. Se elimina por vía renal en forma inalterada.

INDICACIONES TERAPEUTICAS:

La Hidroclorotiazida y otros diuréticos tiazídicos se usan en el tratamiento de la hipertensión, solos o junto con otros antihipertensivos como los Inhibidores de la Enzima Convertidora de Angiotensina (IECA) y los ß-bloqueantes. También se usan en el edema asociado a insuficiencia cardíaca y a trastornos renales y hepáticos. Otras indicaciones incluyen el tratamiento del edema que acompaña al síndrome premestrual, la prevención de la retención de líquido asociada a corticoides y estrógenos, el tratamiento de la diabetes insípida y la prevención de la formación de cálculos renales en pacientes con hipercalciuria.

POSOLOGIA:

La dosis usual es de 1 a 2 comprimidos por día. La dosis máxima es de 4 comprimidos por día (NUNCA EXCEDER DE ESTA).

CONTRAINDICACIONES:

No debe emplearse en pacientes con insuficiencia renal por el peligro de hipercalemia y azoemia. Pacientes pediátricos. Hipersensibilidad a los componentes.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Es posible que se produzca hipopotasemia por lo que puede ser necesario suplementar la dieta con potasio. Puede aumentar la glucemia en los diabéticos y aparecer fotosensibilidad.

REACCIONES ADVERSAS Y EFECTOS COLATERALES:

La mayoría de las reacciones adversas son dependientes de la dosis. Son de incidencia más frecuente: Sequedad de boca, arritmias, náuseas, vómitos, cansancio o debilidad no habituales. Rara vez se observan: Artralgias, dolor de garganta y fiebre, hemorragia o hematomas no habituales, anorexia.

La hipotensión y la hipopotasemia son más frecuentes en las personas de edad avanzada.

INTERACCIONES CON ALIMENTOS Y MEDICAMENTOS:

Los corticoides, la hormona adrenocorticotrópica (ACTH) y la anfotericina B pueden disminuir los efectos natriuréticos y diuréticos e intensificar el desequilibrio electrolítico. La Hidroclorotiazida puede elevar la concentración del ácido úrico en sangre por lo que puede ser necesario ajustar la dosis de antigotosos (colchicina, allopurinol, probenecid). El uso simultáneo con Amiodarona aumenta el riesgo de arritmias asociadas con hipopotasemia. Se potencian los efectos diuréticos cuando se usa con Inhibidores de las monoaminoxidasas (IMAO). Aumenta la posibilidad de toxicidad por digital cuando se administra con glucósidos digitálicos. Junto con bicarbonato de sodio puede incrementar la posibilidad de alcalosis hipoclorémica. La Hidroclorotiazida aumenta la glucosa en sangre, por lo que es necesaria la regulación de las dosis de insulina y de hipoglucemiantes orales.

SOBREDOSIFICACION:

La dosis letal media (DL50)por vía oral de la Hidroclorotiazida es mayor de 10 g/kg, tanto en ratones como en ratas. Los síntomas y signos más comunes de la sobredosificación son debido a la pérdida de electrolitos (hipopotasemia, hipocloremia, hiponatremia) y la deshidratación resultante de la diuresis excesiva. Si el paciente ha recibido digital, la hipopotasemia puede acentuar las arritmias cardíacas.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Toxicología del Hospital de EMERGENCIAS MEDICAS Tel.: 220-418 o el 204-800 (int. 011).

RESTRICCIONES DE USO:

Se restringe el uso durante el embarazo y la lactancia. En caso de no ser posible, evaluar el potencial efecto sobre el feto.

CONSERVACION:

Almacenar a temperatura entre 15° y 30°C.

PRESENTACIONES:

Caja conteniendo 10 / 20 / 30 comprimidos.

Estos medicamentos deben ser utilizados únicamente por prescripción médica y no podrán repetirse sin nueva indicación del facultativo.

En caso de uso de estos medicamentos sin prescripción médica, la ocurrencia de efectos adversos e indeseables será de exclusiva responsabilidad de quién lo consuma.

Si Ud. es deportista y está sometido a control de doping, no consuma estos productos sin consultar a su médico.

D.T.: Q.F. Laura Ramírez

Reg. Prof. Nº 4.142

Autorizado por D.N.V.S. del M.S.P. y B.S.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS