

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

KLORTIAZIDA 12,5 KLORTIAZIDA 25 KLORTIAZIDA 50 HIDROCLOROTIAZIDA

Comprimidos

Vía oral.

Venta bajo receta

Industria Argentina

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- Conserve este prospecto ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

- 1.- ¿QUÉ ES KLORTIAZIDA Y PARA QUÉ SE UTILIZA?
- 2.- ANTES DE TOMAR KLORTIAZIDA.
- 3.- ¿CÓMO TOMAR KLORTIAZIDA?
- 4.- POSIBLES EFECTOS ADVERSOS.
- 5.- CONSERVACIÓN DE KLORTIAZIDA.

1.- ¿QUÉ ES KLORTIAZIDA Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

FÓRMULA:

KLORTIAZIDA 12,5:

Cada comprimido contiene:

Hidroclorotiazida.....12,5 mg
Excipientes autorizados: croscarmelosa sódica 5,0 mg, povidona K30 2,0 mg, dióxido de silicio coloidal 1,60 mg, estearato de magnesio 1,60 mg, lauril sulfato de sodio 2,0 mg, celulosa microcristalina PH 200 135,3 mg.

KLORTIAZIDA 25:

Cada comprimido contiene:

Hidroclorotiazida.....25,0 mg
Excipientes autorizados: croscarmelosa sódica 5,0 mg, povidona K30 2,0 mg, dióxido de silicio coloidal 1,60 mg, laca amarillo oca 15%-25% 160 µg, estearato de magnesio 1,60 mg, lauril sulfato de sodio 2,0 mg, celulosa microcristalina PH 200 122,64 mg.

KLORTIAZIDA 50:

Cada comprimido contiene:

Hidroclorotiazida.....50,0 mg



Excipientes autorizados: croscarmelosa sódica 5,0 mg, povidona K30 2,0 mg, dióxido de silicio coloidal 1,60 mg, laca azul brillante 10%-16% 160 µg, estearato de magnesio 1,60 mg, lauril sulfato de sodio 2,0 mg, celulosa microcristalina PH 200 97,64 mg.
KLORTIAZIDA pertenece a un grupo de medicamentos denominados diuréticos. Los diuréticos hacen que aumente su necesidad de orinar disminuyendo a la vez la cantidad de agua y sal en el cuerpo. Su utilización ayuda a disminuir y controlar la presión arterial. KLORTIAZIDA se utiliza para tratar la presión arterial elevada (hipertensión), así como para eliminar la excesiva cantidad de líquido acumulado en el cuerpo por diversas causas (edemas).

2.- ANTES DE TOMAR KLORTIAZIDA.

No use hidroclorotiazida

Si es alérgico (hipersensible) a este principio activo, a otros fármacos derivados de las sulfamidas o a cualquiera de los demás componentes de la especialidad farmacéutica que le han recetado. Si cree que puede ser alérgico, consulte a su médico.

Los síntomas de alergia pueden incluir:

- Crisis de asma, con dificultad respiratoria, respiración con silbidos audibles o respiración rápida.
- Hinchazón más o menos brusca de cara, labios, lengua u otro lugar del cuerpo. Es especialmente crítica si afecta a las cuerdas vocales.
- Urticaria, picor, erupción cutánea.
- Shock anafiláctico (pérdida de conocimiento, palidez, sudoración, etc).

Tampoco debe tomar este medicamento

- En los estados de anuria.
- Si sufre insuficiencia renal.
- Si sufre insuficiencia hepática.

Tenga especial cuidado con hidroclorotiazida

Si va a tomar simultáneamente sales de potasio.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los productos de plantas medicinales o los adquiridos sin receta.

Este medicamento es compatible con cualquier otro tipo de medicación, incluso con hipotensores, siempre que se utilicen en las dosis recomendadas por el facultativo.

Situaciones fisiológicas especiales

Embarazo y lactancia

Consulte siempre a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento durante el embarazo o la lactancia.

Si se precisa utilizar hidroclorotiazida en mujeres embarazadas deberán evaluarse los posibles riesgos para el feto (ictericia,

trombocitopenia), frente al efecto terapéutico deseado.

La hidroclorotiazida se excreta por la leche por lo que está contraindicada en las madres lactantes.

Advertencia a deportistas

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede dar positivo en los controles de dopaje.

Conducción y uso de máquinas

Antes de conducir o manejar maquinaria mientras toma este medicamento, debe comprobar el efecto que le causa la hidroclorotiazida y asegurarse de que no sufre efecto adverso que pueda poner en peligro a usted o a terceras personas.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

3.- ¿CÓMO TOMAR KLORTIAZIDA?

La hidroclorotiazida origina una diuresis que se inicia rápida y suavemente, alcanzando su máximo a las tres horas y persistiendo durante seis o más.

Se elimina por vía renal sin alterar la filtración glomerular ni la presión sanguínea en individuos normotensos; produce una equilibrada excreción de sodio e ión cloruro, con escaso incremento en la eliminación de potasio y prácticamente nula de bicarbonato.

Posee también propiedades hipotensoras propias y potencializa la acción de otros agentes hipotensores, permitiendo frecuentemente reducir la dosis de estos por debajo del nivel en que se presentan efectos secundarios.

El medicamento hidroclorotiazida está indicado:

Como diurético:

-Edemas por insuficiencia cardíaca en todos sus grados. Edema por cirrosis. Síndromes nefróticos. Afecciones hepáticas en las que se precise diuresis. Edemas nutricionales. Edema premenstrual. Retención iónica originada por tratamientos con corticoides.

Para la hipertensión arterial:

Posee efectos hipotensores propios y potencializa la acción de sustancias hipotensoras como reserpina, alcaloides del Veratrum, hidracinóftalacina, ganglioplégicos, etc.

Si se queda embarazada, consulte de inmediato con su médico.

Si un médico le prescribe algún otro medicamento, hágale saber que recibe hidroclorotiazida.

Compruebe con su médico regularmente la evolución del trastorno que motiva la administración de hidroclorotiazida. Tal vez exista alguna razón que le ha impedido recibir adecuadamente las dosis indicadas e induzca a su médico a conclusiones erróneas acerca del tratamiento.

No debe reiniciar por propia iniciativa el tratamiento con hidrocloro-

TINTA AZUL
NO VA
IMPRESA

Color:	Negro	Firma y sello		Firma y sello		Firma y sello	Resolución:
Medida:	160x270 mm						
Formato:	5	Fecha: / /		Fecha: / /		Fecha: / /	

tiazida sin antes consultar con su médico, ni recomendar su toma a otra persona, aunque parezca tener los mismos síntomas que usted. Tampoco es recomendable que interrumpa o reduzca la dosis sin antes considerar la opinión de su médico.

Si durante el tratamiento con hidroclorotiazida se encuentra mal, consulte de forma inmediata con su médico.

Si usa más hidroclorotiazida del que debiera o si ha tomado accidentalmente mayor dosis de lo indicado, consulte con su médico o farmacéutico.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con alguno de los Centros de Toxicología del país. Entre otros:

Hospital Nacional Alejandro Posadas:

Centro de toxicología: 011-4658-7777/011-4654-6648

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160

Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez: 0800-444-8694

Centro de toxicología: 011-4962-6666

Hospital General de Agudos J.A. Fernández:

4808-2606/2646/2604/2121;

Centro de toxicología: 011-4808-2655

La ingestión accidental de grandes dosis de hidroclorotiazida puede ocasionar un desequilibrio en el balance electrolítico que remitirá con la administración de potasio y la supresión del medicamento.

Si olvidó tomar hidroclorotiazida

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4.- POSIBLES EFECTOS ADVERSOS.

Al igual que todos los medicamentos, KLORTIAZIDA puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Se han referido los siguientes efectos adversos para KLORTIAZIDA. En tales casos debe informar a su médico cuanto antes:

Efectos adversos muy frecuentes (afectan a más de 1 de cada 10 pacientes/personas):

- disminución del potasio en sangre que puede manifestarse por la aparición de náuseas, vómitos, disminución de la fuerza muscular, alteraciones del ritmo del corazón y cambios en el electrocardiograma;

- disminución de la eliminación urinaria de magnesio.

Efectos adversos frecuentes (afectan a entre 1 y 10 de cada 100 pacientes/personas):

- dolor de cabeza;

- vértigo;

- indiferencia afectiva (apatía);

- ansiedad;

- agitación;

- palpitaciones;

- disminución de la presión arterial al ponerse de pie;

- calambres musculares;

- molestias o dolor abdominal;

- diarrea;

- estreñimiento;

- boca seca;

- sudoración;

- fatiga;

- aumento de ácido úrico con episodios de gota;

- disminución de sodio y magnesio en sangre;

- deshidratación.

Efectos adversos raros (afectan a entre 1 y 10 de cada 10.000

pacientes/personas):

- enrojecimiento de la piel;

- picor y/o urticaria;

- aumento anormal de la sensibilidad a la luz solar;

- alteraciones de la visión y agravamiento de la miopía existente;

- reacciones alérgicas graves;

- inflamación hemorrágica del páncreas;

- aumento de las grasas en la sangre;

- inflamación de la vesícula biliar.

Efectos adversos muy raros (afectan a menos de 1 de cada 10.000

pacientes/personas):

- coloración amarilla de la piel y de las mucosas (ictericia);

- nefritis intersticial aguda (inflamación de los túbulos renales);

- alteraciones en los análisis de sangre, como reducciones de los glóbulos rojos y/o de los glóbulos blancos y de las plaquetas (trombocitopenia, leucopenia, agranulocitosis, anemia aplásica).

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, consulte a su médico o farmacéutico.

5.- CONSERVACIÓN DE KLORTIAZIDA.

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

Conservar a temperatura ambiente hasta 30°C, en su envase original.

No utilice KLORTIAZIDA después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase y el blister. La fecha de vencimiento es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico como deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita.

De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

PRESENTACIONES:

KLORTIAZIDA 12,5: Envases conteniendo 30 y 1005 comprimidos, esta última presentación es solo de uso hospitalario.

KLORTIAZIDA 25: Envases conteniendo 30 y 1005 comprimidos, esta última presentación es solo de uso hospitalario.

KLORTIAZIDA 50: Envases conteniendo 30 y 1005 comprimidos, esta última presentación es solo de uso hospitalario.

**ESTE MEDICAMENTO HA SIDO PRESCRIPTO
SOLO PARA SU PROBLEMA MÉDICO ACTUAL
Y NO DEBE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA**

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
NO UTILIZAR DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO**

"Ante cualquier inconveniente con el producto
el paciente puede llenar la ficha que esta en la Página Web de la
ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a
ANMAT responde 0800-333-1234"

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N°: 59.194

Director Técnico: Leonardo Iannello
Farmacéutico

Elaborado en Planta Quilmes
Fecha de última revisión: 04/2020

 **KLONAL S.R.L.**
Planta Quilmes: Lamadrid 802 - Quilmes - C.P. (B1878CZV)
Provincia de Bs. As., Argentina. Tel. Fax: +54 11 4251-5954/5955
Planta Córdoba: Av. Bernardo O'Higgins 4.034 - Barrio San Carlos,
Córdoba Capital, Provincia de Córdoba, Argentina.

**TINTA AZUL
NO VA
IMPRESA**

Color:	Negro	Firma y sello		Firma y sello		Firma y sello		Resolución:
Medida:	160x270 mm							
Formato:	5	Fecha: / /		Fecha: / /		Fecha: / /		