

REF.: MT1209787/19

REG.ISP Nº F-1492/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

HODRORONOL -T COMPRIMIDOS

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento.

Contiene información importante acerca de su tratamiento.

Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo pregunte a su médico o farmacéutico.

Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Nombre: Hidroronol T
Condición de venta: con receta médica
Clasificación: Diurético
Disponible en: envase con X comprimidos

Composición y presentación:

• Principio Activo: Hidroclorotiazida 25 mg.

Triamtereno 50 mg.

• Excipientes: Según última fórmula aprobada en el registro sanitario.

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SUBDEPARTAMENTO AUTORIZACIONES Y REGISTRO SANITARIO FECHA 14/1/1/19 N° REF 11/209787/19

FIRMA PROFESIONAL

1.- ¿Para qué se usa?

Indicado como coadyuvante en el tratamiento de estados edematosos asociados a insuficiencia cardíaca congestiva, cirrosis hepática, síndrome nefrótico, edema inducido por corticoides, estrógenos y edema idiopático, hipertensión (cuando se desee un efecto diurético con ahorro de potasio).

2.- Administración (oral)

- Rango y frecuencia

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados su caso particular, no obstante, la dosis es de 1 a 2 comprimidos al día, al iniciarse el tratamiento. Posteriormente, y según sea la respuesta del paciente, se bajará de 1 a 2 comprimidos al día, hasta un comprimido día por medio.

La dosis máxima no debe exceder a 4 comprimidos al día.

Si se da junto con hipotensores, la dosis debe rebajarse a la mitad.

- Consejo de cómo administrarlo

En el caso de usar una dosis diaria, se recomienda que la tome por la mañana junto con el desayuno. Si son más dosis se recomienda que tome la última dosis varias horas antes de acostarse para no interrumpir su sueño.

- Uso prolongado

Debe usarlo durante el tiempo que su médico se lo señale, respetando los horarios y las dosis.

Este medicamento debe seguir usándolo por el tiempo señalado por su médico, no interrumpa el tratamiento, aunque se sienta bien.

3.- Precauciones

- Mayores de 60 años

Los ancianos son más sensibles a los efectos adversos de los medicamentos, por lo que debe seguir las indicaciones de su médico durante el tratamiento con hidroclorotiazida - triamtereno.

FOLLETO DE INFORMACIÓN

AL PACIENTE



REF.: MT1209787/19

REG.ISP Nº F-1492/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

HODRORONOL -T COMPRIMIDOS

- Embarazo

Este medicamento puede causar daño al feto, usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada. No se debe utilizar diuréticos para disminuir el edema durante el embarazo.

- Lactancia

Este medicamento pasa a la leche materna y puede disminuir el flujo de la leche, por lo que debe discutir con su médico la conveniencia de usar este medicamento o de suprimir la lactancia.

- Lactantes y niños

El uso de este medicamento en niños debe ser previa consulta a su pediatra.

- Precauciones especiales

Si después de unos días, sus síntomas no mejoran o empeoran debe consultar con su médico.

Este medicamento puede causar una mayor sensibilidad de su piel al sol, presentándose síntomas como picazón, rash, decoloración de la piel, o quemaduras severas en la piel por el sol. Por lo que se recomienda no tomar el sol en forma directa especialmente entre las 10 de la mañana y las 3 de la tarde, y utilizar un factor solar 15.

Consulte a su médico/farmacéutico/enfermero, antes de empezar a tomar este producto; si ha tenido cáncer de piel o si le aparece una lesión de la piel inesperada durante el tratamiento. El tratamiento con hidroclorotiazida, en particular su uso a largo plazo a dosis altas, puede aumentar el riesgo de algunos tipos de cáncer de piel y labios (cáncer de piel no-melanoma). Proteja la piel de la exposición al sol y a los rayos UV mientras esté tomando este medicamento.

No debe dejar de tomar este medicamento sin la autorización de su médico, ya que se puede presentar un empeoramiento de los síntomas de su enfermedad.

Antes de realizarse una cirugía (incluso dental) o tratamiento de emergencia debe avisar al médico que se encuentra en tratamiento con este medicamento.

Este medicamento es una sustancia prohibida en el deporte de competición y puede dar positivo en un control de dopaje.

Visite periódicamente a su médico, su presión debe ser controlada en forma frecuente.

4.- Usted no debe tomar este medicamento en los siguientes casos:

- Si ha presentado síntomas de alergia a hidroclorotiazida y/o triamtereno, o a sulfas.
- Si ha presentado alergias a algún excipiente de la formulación.
- Si tiene un trastorno grave del hígado o riñón.
- Si tiene niveles altos de potasio en su sangre o niveles elevados de calcio en la sangre.

5.- Interacciones

- Medicamentos

Usted debe informar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta. En este caso se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: captopril, enalapril, fosinopril, lisinopril, ciclosporina, digoxina, sales de litio, colestiramina, colestipol.





REF.: MT1209787/19

REG.ISP Nº F-1492/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

HODRORONOL -T COMPRIMIDOS

- Enfermedades

Usted debe consultar a su médico, antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, cardiovascular o cualquier otra enfermedad crónica y severa. En el caso particular de este medicamento, si padece de diabetes mellitus, gota, cálculos renales, problemas menstruales, enfermedades autoinmunes como lupus eritematoso, trastornos de la audición, pancreatitis.

- Alimentos

Debe evitar consumir alimentos ricos en potasio como: plátanos, melones, frutas y jugos ácidos, paltas, papas, porotos verdes, nueces y aquellos suplementos o sales que estén enriquecidos con potasio.

- Exámenes de laboratorio

Si se va a someter a un examen médico, avísele a su médico a cargo que usted se encuentra en tratamiento con este medicamento.

6.- Efectos adversos

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: rash, picazón intensa, sequedad de la boca y garganta, dificultad para respirar, náuseas y vómitos, fatiga inusual, heces negras, hiperglucemia (fatiga, visión borrosa, náuseas, aumento de la frecuencia para orinar, sed), lengua de color rojo brillante, quemazón, sensación de inflamación de la lengua, grietas en la boca.

De frecuencia "no conocida": Cáncer de piel y labios (cáncer de piel no melanoma).

- Otros efectos

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo, consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persiste o se intensifican: pérdida del apetito, náuseas y vómitos, dolor de estómago, diarrea, disminución de la habilidad sexual, mareos, dolor de cabeza, mayor sensibilidad a la luz solar.

7.- Sobredosis

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: deshidratación, debilidad muscular, calambres, arritmias cardiacas.

Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente, llevando el envase del medicamento que se ha tomado.

8.- Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor luz y humedad, <u>almacenar a no más de 25°C,</u> a temperaturas inferiores a los 25°C

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase. No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico. No recomiende este medicamento a otra persona.

> FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

的复数医性性 医皮肤 医二氏虫虫

Period de la completa de la completa de la filipa de la completa de la completa de la completa de la completa Period de la completa de la complet

Carting talegraph the Cart

ina di Armana di Salah di Kabupatan da kangan da kangan di Kabupatan di Salah di Salah da Kabupatan. Periodok di Salah da Kabupatan da Kabupatan di Salah da Kabupatan da Kabupatan da Kabupatan da Kabupatan da Ka

graphy i galactica de la principa de la crista de la filla de la la compania de la compania de la fillación de La compania de la co

Per destruit de la destruit de la completa de la c La completa de la com

Alle delle del Le die le delle delle

> FOLLETO DE INFORMAÇIÓN AL PAGIENTE