

## Prospecto: Información para el paciente

### Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión Clomipramina hidrocloruro

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- 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 solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

#### Contenido del prospecto

1. Qué es Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión
3. Cómo usar Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión y para qué se utiliza

Anafranil pertenece al grupo de medicamentos denominados antidepresivos tricíclicos, medicamentos para tratar la depresión y los trastornos del estado de ánimo.

En adultos, Anafranil puede utilizarse para el tratamiento de la depresión, los trastornos obsesivo-compulsivos, fobias, crisis de angustia y síndrome de narcolepsia.

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión

##### No use Anafranil:

- si es alérgico a la clomipramina hidrocloruro o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si ha sufrido alguna reacción inusual o cualquier reacción alérgica a cualquier otro antidepresivo tricíclico.
- si está tomando cualquier otro tipo de medicación para el tratamiento de la depresión. Comuníqueselo a su médico.
- si ha sufrido recientemente un ataque al corazón o si padece de alguna enfermedad grave de corazón

Si la respuesta fuera SÍ en alguno de los casos anteriormente indicados, probablemente Anafranil no sea adecuado para usted.

##### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Anafranil:

- si tiene ideas suicidas,
- si tiene ataques epilépticos,
- si tiene trastornos en el ritmo del corazón,

- si tiene esquizofrenia, u otros problemas mentales,
- si tiene glaucoma (presión intraocular elevada),
- si tiene enfermedad de hígado o riñón,
- si tiene cualquier trastorno sanguíneo,
- si tiene dificultad al orinar (p.ej. como consecuencia de enfermedades de la próstata),
- si tiene hipertiroidismo,
- si tiene estreñimiento frecuente,
- si tiene desmayos.

Su médico lo tendrá en cuenta antes y durante el tratamiento con Anafranil.

Antes de utilizar Anafranil consulte a su médico si cualquiera de las circunstancias anteriormente mencionadas le hubieran ocurrido alguna vez.

### **Información para familias y cuidadores**

Debe controlar si el paciente deprimido muestra signos de cambios de comportamiento como ansiedad inusual, agitación, agresividad, trastornos del sueño, irritabilidad, agresividad, sobreexcitación u otros cambios inusuales en el comportamiento, empeoramiento de la depresión o pensamientos suicidas. Debe informar inmediatamente al médico del paciente de cualquiera de estos síntomas, especialmente si son graves, aparecen bruscamente o no formaban parte de los síntomas previos del paciente. Usted debe evaluar la aparición de estos síntomas día a día, especialmente al principio del tratamiento con antidepresivos y cuando se aumenta o disminuye la dosis, ya que estos cambios pueden ser bruscos.

Síntomas como los descritos pueden estar asociados a un aumento del riesgo de sufrir pensamientos y comportamientos suicidas y pueden indicar la necesidad de un control estricto y de posibles cambios en la medicación.

### **Información adicional sobre seguridad**

Es importante que su médico controle el tratamiento; le haga un análisis de sangre y controle su presión sanguínea y función cardiaca, al principio del tratamiento y de forma regular a lo largo del mismo, para descartar la aparición de alteraciones de la sangre y de la función de su hígado o corazón.

Anafranil puede producir sequedad de boca, que puede incrementar el riesgo de caries dental, lo que significa que en tratamientos de larga duración deben realizarse controles dentales regulares. Antes de someterse a cualquier tipo de cirugía o intervención dental, informe a su médico o dentista que está utilizando Anafranil.

Anafranil puede causar sequedad ocular, los pacientes que usen lentes de contacto y experimenten una irritación ocular deben consultar con su médico.

Anafranil puede producir que la piel sea más sensible al sol. No tome directamente el sol y protéjase con ropa y gafas de sol protectoras.

Si usted sufre normalmente trastornos de angustia, al principio del tratamiento con Anafranil puede sufrir un aumento de los síntomas de la ansiedad que suelen desaparecer en el plazo de 2 semanas después del inicio del tratamiento.

### **Síndrome serotoninérgico**

Póngase inmediatamente en contacto con su médico si sufre alta temperatura corporal, contracciones musculares rítmicas involuntarias, agitación, convulsiones, delirio, coma. Estos son signos y síntomas que pueden referir al síndrome serotoninérgico.

### **Uso en ancianos (65 años o mayores)**

Los pacientes de edad avanzada normalmente necesitan dosis más bajas que el resto de los pacientes adultos. Los pacientes de edad avanzada pueden ser más sensibles a los efectos adversos. Su médico le dará información especial acerca de las precauciones, dosis y seguimiento necesarios. En pacientes mayores de 50 años, se ha observado un incremento de fracturas óseas.

### **Niños y adolescentes**

No se recomienda el uso de Anafranil por vía intramuscular ni por vía intravenosa, en niños ni en adolescentes.

### **Uso de Anafranil con otros medicamentos**

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, ya que puede ser necesario variar la dosis o interrumpir alguno de los tratamientos. Esta advertencia es válida para medicamentos adquiridos con y sin receta médica y especialmente en el caso de:

- consumo diario de alcohol o si se cambia el consumo de tabaco
- informe que está tomando Anafranil en el caso de que tenga que recibir una anestesia
- medicamentos utilizados para tratar la tensión arterial y la función cardíaca
- otros antidepresivos, litio, sedantes, tranquilizantes, anticonvulsivantes (p.ej. barbitúricos) y antiepileptico (p.ej. valproato)
- medicamentos utilizados como tratamiento de sustitución en la dependencia a fármacos opioides (buprenorfina/opioides)
- medicamentos para tratar enfermedades mentales
- medicamentos para prevenir coágulos sanguíneos (anticoagulantes)
- medicamentos para el asma o alergia
- medicamentos para la enfermedad de Parkinson
- medicamentos tiroideos
- medicamentos para el tratamiento de úlceras o acidez (p.ej. cimetidina)
- medicamentos utilizados para el tratamiento de hongos en la piel o las uñas (p.ej. terbinafina)
- medicamentos utilizados para trastornos de la atención (p.ej metilfenidato)
- medicamentos para prevenir la concepción (anticonceptivos orales u otros estrógenos)
- medicamentos utilizados para aumentar la producción de orina (denominados diuréticos)
- algunos antibióticos como la Rifampicina

La administración concomitante de antidepresivos (inhibidores de la MAO, inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS), inhibidores de la recaptación de serotonina y noradrenalina (IRSN), antidepresivos tricíclicos), o medicamentos utilizados como tratamiento de sustitución para la dependencia a fármacos opioides (buprenorfina/opioides) con Anafranil puede conducir al síndrome serotoninérgico, una enfermedad potencialmente mortal.

### **Embarazo, lactancia y fertilidad**

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Anafranil sólo debe ser administrado a mujeres embarazadas si, a juicio del médico, el beneficio esperado para la madre es mayor que cualquier posible riesgo para el feto. Su médico le informará de los beneficios y de los posibles riesgos que conlleva el tratamiento durante el embarazo.

Debido a que el principio activo de Anafranil pasa a leche materna, se recomienda suprimir la lactancia materna durante el tratamiento con Anafranil.

No se han detectado efectos en la función reproductora.

### **Conducción y uso de máquinas**

Anafranil puede producir disminución de la atención, visión borrosa, somnolencia, desorientación, etc. Si esto le sucede a usted no deberá conducir, manejar maquinaria y deberá evitar situaciones que precisen un estado especial de alerta. El consumo de alcohol puede potenciar estos efectos.

## **3. Cómo usar Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión**

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico. Su médico decidirá la dosis más adecuada para su caso en particular.

La dosis inicial recomendada es de 1-2 ampollas al día que se puede aumentar gradualmente.

Una vez se ha producido una mejoría y a decisión médica se sustituyen las inyecciones por los comprimidos:

Para el tratamiento de la depresión, trastornos del estado de ánimo, trastornos obsesivo-compulsivos y fobias, la dosis diaria recomendada es entre 100 mg y 150 mg.

Para crisis de angustia y agorafobia, el tratamiento se inicia con 10 mg diarios, y tras pocos días la dosis se incrementa lentamente hasta 100 mg.

Para el síndrome de narcolepsia, la dosis diaria recomendada es entre 25 y 75 mg.

El tratamiento con Anafranil debe realizarse bajo la dirección de su médico. Tenga en cuenta que no le administre dosis mayores, ni con mayor frecuencia, ni durante más tiempo de lo que el médico prescriba.

### **Cómo utilizar Anafranil**

- 1) Ampolla rompible. Línea de ruptura por debajo del punto negro
- 2) Colocar el pulgar por encima del punto negro y romper la ampolla presionando hacia atrás.

### **Si usa más Anafranil del que debe**

En caso de sobredosis por Anafranil comuníquese a su médico o vaya inmediatamente al servicio de urgencias del centro hospitalario más cercano. Los síntomas de sobredosis suelen aparecer a las pocas horas y son: somnolencia, poca concentración, pulso lento o rápido o irregular, inquietud y agitación, pérdida de coordinación muscular y rigidez muscular, dificultad respiratoria, convulsiones, vómitos y fiebre.

En casos de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

### **Si olvidó usar Anafranil**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Si olvida una dosis, trate de que se la administren tan pronto pueda, luego vuelva a la pauta de administración habitual. Si casi coincide con la siguiente toma, salte esta dosis y siga con su pauta de administración normal. Si tuviera alguna duda al respecto, consulte con su médico.

### **Si interrumpe el tratamiento con Anafranil**

Las enfermedades que trata Anafranil, como depresiones, síndromes obsesivos-compulsivos y estados de ansiedad crónica requieren un tratamiento a largo plazo.

No cambie ni interrumpa el tratamiento sin previo aviso a su médico, que puede indicarle una reducción gradual de la dosis antes de interrumpir completamente la medicación. Ello sería para prevenir un empeoramiento del estado general y reducir el riesgo de síntomas debidos a la retirada repentina del medicamento, tales como dolores de cabeza, náuseas, vómitos, diarrea, insomnio, nerviosismo y ansiedad. Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

## **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Normalmente no necesitan atención médica, y pueden producirse durante el tratamiento mientras el cuerpo se acostumbra al medicamento.

Consultar con el médico si alguno de estos efectos continúa o son molestos.

### **Algunos efectos pueden ser graves:**

Si se produce alguno de los siguientes efectos adversos, consulte a su médico lo antes posible, ya que pueden requerir atención médica: ver u oír cosas que en realidad no existen, coloración amarillenta de la piel y los ojos, reacciones de la piel (picores o enrojecimiento), infecciones frecuentes acompañadas de

fiebre y dolor de garganta (debido a la disminución de glóbulos blancos), reacciones alérgicas con o sin tos y dificultad para respirar, incapacidad para coordinar movimientos, aumento de la presión ocular, fuerte dolor de estómago, fuerte pérdida de apetito, contracción repentina de los músculos, debilidad y agarrotamiento muscular, espasmos musculares, dificultad al orinar, taquicardia o palpitaciones, dificultad al hablar, confusión y delirio, alucinaciones, ataques convulsivos.

Los efectos adversos registrados se detallan a continuación según las siguientes frecuencias:

- **Muy frecuentes (se producen en al menos 1 de cada 10 pacientes tratados)**

Inquietud, mareos, temblor, dolor de cabeza, movimientos musculares involuntarios, somnolencia, trastornos de la micción, náuseas, sequedad de boca, estreñimiento, aumento del apetito, aumento de la sudoración, fatiga, trastornos de la libido, disfunción eréctil, visión borrosa, aumento de peso.

- **Frecuentes (se producen en al menos 1 de cada 100 y menos de 1 de 10 pacientes tratados)**

Confusión, desorientación, alucinaciones (particularmente en los pacientes de edad avanzada y/ o con enfermedad de Parkinson), ansiedad, agitación, trastornos del sueño, síntomas maníacos, agresividad, sensación de desconexión o de estar fuera de uno mismo, agravamiento de la depresión, insomnio, pesadillas, delirios, trastornos del lenguaje, sensación de hormigueo, fuerte tensión muscular, trastornos del gusto, pérdida de memoria, pérdida de concentración, debilidad muscular, sofocos, taquicardias, palpitaciones, bajada de tensión al cambiar de postura, vómitos, molestias abdominales, diarrea, disminución del apetito, reacciones alérgicas cutáneas, hipersensibilidad a la luz, prurito, secreción anormal de leche por las glándulas mamarias, aumento del tamaño de los senos, bostezos, zumbidos en los oídos, dilatación de las pupilas, aumento de las transaminasas en sangre.

- **Poco frecuentes (se producen en al menos 1 de cada 1.000 y menos de 1 de 100 pacientes tratados)**

Activación de los síntomas psicóticos, convulsiones, movimientos descoordinados, aumento de la tensión arterial, arritmias.

- **Muy raros (se producen en menos de 1 de 10.000 pacientes tratados)**

Síndrome neuroléptico maligno, retención urinaria, alteraciones en el sistema de conducción del corazón, inflamación del hígado, pequeñas hemorragias bajo la piel, edemas, reacción alérgica en el lugar de inyección, pérdida del cabello, fiebres altas, reacciones alérgicas graves, alteraciones en la secreción de hormona antidiurética, modificación del recuento de células del sistema inmunitario, aumento de la tensión ocular, cambios en el electroencefalograma.

- **Frecuencia no conocida**

Aumento en sangre de la hormona prolactina, rotura de fibras musculares (rabdomiolisis), insuficiencia eyacular o eyaculación retardada, síndrome serotoninérgico, trastornos del movimiento (síntomas extrapiramidales), aumento del riesgo de fracturas de huesos en pacientes mayores de 50 años.

Los siguientes síntomas han ocurrido habitualmente tras una retirada repentina o una reducción de la dosis: náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, insomnio, dolor de cabeza, nerviosismo y ansiedad.

Si sigue un tratamiento con Anafranil durante bastante tiempo, acuda al médico para que realice controles regulares y se asegure que no se producen reacciones adversas no descritas.

### Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: [www.notificaRAM.es](http://www.notificaRAM.es). Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

## 5. Conservación de Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión

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

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.

No utilice este medicamento si observa que el envase está dañado o muestra signos de manipulación

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD.  
La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

## 6. Contenido del envase e información adicional

### Composición de Anafranil

- El principio activo es clomipramina hidrocloruro.
- Los demás componentes (excipientes) son: glicerol y agua para inyectables.

### Aspecto del producto y contenido del envase

Anafranil 25 mg solución inyectable y para perfusión se presenta en ampollas de vidrio de 2 ml. Cada envase contiene 6 ampollas y el envase clínico de 100 ampollas.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

### Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

#### Titular:

Alfasigma S.p.A  
Via Ragazzi del '99, n.5  
40133 Bolonia. ITALIA

#### Responsable de la fabricación:

Alfasigma S.p.A.  
Vía Pontina, Km 30,400  
00071 Pomezia. ITALIA

#### Representante local:

Alfasigma España, S.L.  
C/ Aribau 195, 4º  
08021 Barcelona. España

**Fecha de la última revisión de este prospecto: Agosto 2021**

#### Otras fuentes de información:

*La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>*