

Prospecto: información para el usuario

Atenolol/Clortalidona Dari Pharma 100 mg/25 mg comprimidos

Atenolol/Clortalidona

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar 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.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Atenolol/Clortalidona Dari Pharma y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Atenolol/Clortalidona Dari Pharma
3. Cómo tomar Atenolol/Clortalidona Dari Pharma
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Atenolol/Clortalidona Dari Pharma
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Atenolol/Clortalidona Dari Pharma y para qué se utiliza

Atenolol/Clortalidona Dari Pharma está indicado en el tratamiento pacientes cuya presión arterial elevada (hipertensión) no esté controlada adecuadamente con atenolol o clortalidona solas.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Atenolol/Clortalidona Dari Pharma

No tome Atenolol/Clortalidona Dari Pharma

- si es alérgico al atenolol, a la clortalidona o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si padece insuficiencia cardiaca no tratada o bloqueo cardiaco de segundo y tercer grado.
- si ha presentado alguna vez latidos cardiacos muy lentos o muy irregulares (bradicardia), presión arterial muy baja o insuficiencia circulatoria (trastorno de la conducción cardiaca).
- si le han informado alguna vez que padece feocromocitoma (un tumor en las glándulas suprarrenales).
- si padece un incremento en la acidez de la sangre (acidosis metabólica).
- si ha sufrido un fallo renal o hepático grave.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Atenolol/Clortalidona Dari Pharma.

Antes de tomar este medicamento, comunique a su médico si:

- tiene o alguna vez ha tenido un dolor muy agudo y fuerte en el pecho en periodos de descanso, llamado angina de Prinzmetal,
- tiene asma o dificultades respiratorias,
- tiene diabetes mellitus,

- padece trastornos circulatorios,
- tiene o ha tenido problemas cardíacos como: bloqueo cardíaco de primer grado, enfermedad o fallo cardíaco, función cardíaca disminuida,
- tiene niveles de ácido úrico elevados en sangre o padece gota o dolores fuertes en las articulaciones,
- tiene problemas de tiroides,
- tiene disminuida la función hepática o renal,
- tiene problemas intestinales o estomacales causados por una pérdida de potasio,
- lleva una dieta pobre en potasio,
- ha sufrido alguna vez una reacción alérgica a algo.
- experimenta una disminución de la visión o dolor ocular, podrían ser síntomas de acumulación de líquido en la capa vascular del ojo (derrame coroideo) o un aumento de la presión en el ojo y se pueden producir en un plazo de entre unas horas y una semana después de tomar Atenolol/Clortalidona Dari Pharma.

Puede observar que su pulso es más lento mientras toma estos comprimidos. Esto es normal, pero si le preocupa, informe a su médico.

En caso de ingresar en un hospital, comunique al personal sanitario y, en especial, al anestesista, que usted está siendo tratado con Atenolol/Clortalidona Dari Pharma.

Uso en deportistas:

Este medicamento contiene clortalidona que puede producir un resultado positivo en las pruebas de control de dopaje.

Niños

No administrar a niños.

Interacción de Atenolol/Clortalidona Dari Pharma con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica.

Algunos medicamentos pueden afectar la acción de otros, en particular, comunique a su médico si está utilizando:

- adrenalina (epinefrina, usada en caso de shock anafiláctico),
- anfetaminas,
- agentes simpaticomiméticos, que son productos que se encuentran en medicamentos descongestivos nasales, o en medicamentos para el asma o para el corazón,
- ergotamina (para las migrañas),
- disopiramida, quinidina o amiodarona (para latidos cardíacos irregulares),
- clonidina (para la hipertensión),
- nifedipino o verapamilo (para enfermedades de corazón como la angina),
- litio (para ciertos trastornos psiquiátricos),
- glicósidos cardíacos como digoxina o digitoxina (para tratar insuficiencia cardíaca),
- indometacina o ibuprofeno (medicamentos analgésicos y antiinflamatorios),
- aminoglucósidos (un tipo de antibióticos),
- hidróxido de aluminio (para tratar las digestiones pesadas),
- medicamentos que contengan calcio,
- medicamentos quimioterápicos (para tratar el cáncer),

- medicamentos para tratar la diabetes,
- anestésicos,
- anestésicos locales utilizados para tratar latidos cardíacos irregulares como la lidocaína,
- tubocurarina o baclofeno (relajantes musculares).

Embarazo y lactancia

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

No se aconseja la administración de Atenolol/Clortalidona Dari Pharma durante el embarazo ni en el periodo de lactancia a menos que a juicio del médico, el beneficio justifique los posibles riesgos.

Conducción y uso de máquinas

Es poco probable que Atenolol/Clortalidona Dari Pharma afecte a su capacidad para conducir o utilizar máquinas. Sin embargo, como otros medicamentos utilizados para tratar la presión arterial alta, Atenolol/Clortalidona Dari Pharma puede provocar mareos o somnolencia en algunas personas, especialmente al inicio del tratamiento, al cambiar de dosis o si se consume alcohol. Si experimenta mareos o somnolencia, consulte con su médico antes de realizar dichas actividades.

3. Cómo tomar Atenolol/Clortalidona Dari Pharma

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con Atenolol/Clortalidona Dari Pharma. No suspenda el tratamiento antes de que su médico se lo diga.

La dosis normal en adultos es de 1 comprimido al día.

Si usted es una persona mayor o si tiene alterada la función hepática, el médico podría prescribirle otra dosis.

Trague el comprimido entero con ayuda de agua.
Intente tomar su comprimido a la misma hora cada día.

Uso en niños

Este medicamento no debe administrarse a niños.

Si toma más Atenolol/Clortalidona Dari Pharma del que debiera

Los signos de intoxicación o sobredosis son: enlentecimiento de los latidos del corazón y bajada de tensión con malestar, dificultad para respirar, cansancio, vértigos, incremento en la producción de orina y modificación de algunas sustancias químicas del cuerpo.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico, farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar Atenolol/Clortalidona Dari Pharma

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si olvido tomar el medicamento, tómelo tan pronto como se acuerde o, si es el momento de tomar su siguiente dosis, sálteselo.

Si interrumpe el tratamiento con Atenolol/Clortalidona Dari Pharma

No deje de tomar sus comprimidos aunque se encuentre bien, a menos que su médico así se lo indique; en este caso, lo deberá realizar de forma gradual.

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, Atenolol/Clortalidona Dari Pharma puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos observados, según su frecuencia de presentación: muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes); frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes); poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes); raras (pueden afectar hasta 1 de cada 1000 pacientes); muy raras (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 pacientes); frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles), han sido:

Efectos adversos frecuentes:

- extremidades frías.
- latidos cardíacos más lentos.
- malestar gastrointestinal o dolor de estómago, diarrea, náuseas.
- cansancio.
- niveles bajos de sodio en sangre (lo que provoca debilidad, vómitos y calambres).
- niveles bajos de potasio en sangre.
- niveles altos de ácido úrico en sangre.
- incremento de los niveles de glucosa en sangre.

Efectos adversos poco frecuentes:

- trastornos del sueño.
- aumento de transaminasas (un tipo de enzimas hepáticas).

Efectos adversos raros:

- empeoramiento de la claudicación intermitente (dolores intermitentes en las piernas), entumecimiento y pinchazos en los dedos de las manos, seguido de calor y dolor (fenómeno de Raynaud).
- confusión, dolor de cabeza, alteraciones de la visión, vértigos, excesiva sensibilidad.
- pesadillas, cambios de humor, psicosis o alucinaciones.
- sequedad de boca y de ojos.
- pérdida del cabello (alopecia), erupción cutánea, incluyendo empeoramiento de la psoriasis.
- empeoramiento de las dificultades respiratorias, si usted padece o ha padecido asma.
- leucopenia (disminución del número de glóbulos blancos en sangre).
- trombocitopenia (disminución del número de plaquetas en sangre).
- púrpura (manchas púrpuras en la piel).
- impotencia.
- ictericia (que puede detectarse como coloración amarillenta de la piel o de los ojos).
- inflamación del páncreas o del hígado, que causan dolor y distensión en abdomen y espalda (pancreatitis o nefritis intersticial).
- bloqueo cardíaco (que puede provocar latidos cardíacos anormales, mareo, cansancio o desmayos).

- empeoramiento de la circulación arterial, si ya padece algún grado de insuficiencia circulatoria.

Efectos adversos muy raros:

- cambios en el recuento de anticuerpos antinucleares (ANA), unos componentes de la sangre.

Frecuencia no conocida:

- Síndrome similar al lupus (una enfermedad en la que el sistema inmunológico produce anticuerpos que atacan principalmente a la piel y articulaciones).
- Disminución de la visión o dolor en los ojos debido a una presión elevada [signos posibles de acumulación de líquido en la capa vascular del ojo (derrame coroideo) o glaucoma agudo de ángulo cerrado].

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto..

5. Conservación de Atenolol/Clortalidona Dari Pharma

Mantener Atenolol/Clortalidona Dari Pharma fuera de la vista y del alcance de los niños.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

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. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Atenolol/Clortalidona Dari Pharma

- Los principios activos son atenolol y clortalidona.
Cada comprimido contiene: atenolol 100 mg y clortalidona 25 mg.
- Los demás componentes son: celulosa microcristalina, macrogol 6000, croscarmelosa sódica, estearato magnésico, talco, sílice coloidal y lauril sulfato sódico.

Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimidos redondos, blancos, biselados, marcados con una ranura en una de sus caras

Este medicamento se presenta en dos envases conteniendo 28 ó 56 comprimidos.
Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Dari Pharma, S.L.U.

Gran Via Carles III, 98, piso 10
08028 Barcelona – España

Responsable de la Fabricación

Laboratorios Lesvi, S.L.

Avda. Barcelona, 69
08970 Sant Joan Despí
Barcelona-España

Fecha de la última revisión de este prospecto: Junio 2020

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/>