

Atelidona®

Comprimido 50mg + 12,5mg Comprimido 100mg + 25mg

MODELO DE BULA COM INFORMAÇÕES AO PACIENTE



Atelidona®

atenolol clortalidona

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

APRESENTAÇÕES

Comprimido 50mg + 12,5mg

Embalagens contendo 28, 30, 60 e 90 comprimidos.

Comprimido 100mg + 25mg

Embalagens contendo 28, 30, 60 e 90 comprimidos.

USO ORAL USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

001.22 0024120	
Cada comprimido de 50mg + 12,5mg contém:	
atenolol	50mg
clortalidona	12,5mg
Excipiente q.s.p.	1 comprimido
Excipientes: carbonato de magnésio, amido, croscarmelose sódica, gelatina, la sódio, dióxido de silício, estearato de magnésio, água de osmose reversa e álcool etí	aurilsulfato de
Cada comprimido de 100mg + 25mg contém:	
, 1 1	100

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento está indicado para o controle da hipertensão (pressão alta).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Atelidona[®] contém 2 ingredientes ativos, que reduzem a pressão arterial quando usados continuamente. O atenolol age preferencialmente sobre os receptores localizados no coração e na circulação. A clortalidona aumenta a quantidade de urina produzida pelos rins.

O efeito de Atelidona[®] é mantido por no mínimo 24 horas após a dose oral única diária.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve utilizar Atelidona® nas seguintes situações:

- -Alergia ao atenolol, à clortalidona ou a qualquer um dos componentes da formulação.
- -Batimentos lentos do coração (bradicardia).
- -Comprometimento importante da função do coração em bombear sangue aos tecidos (choque cardiogênico).
- -Pressão arterial baixa ou muito baixa (hipotensão).
- -Alteração metabólica onde o pH do sangue é baixo (acidose metabólica).
- -Problemas graves de circulação arterial periférica (nas extremidades).
- -Bloqueio cardíaco de segundo ou terceiro grau (tipo de arritmia que causa bloqueio de impulsos elétricos para o coração).
- -Síndrome do nodo sinusal (doença no local de origem dos impulsos elétricos do coração).
- -Portadores de feocromocitoma (tumor benigno da glândula adrenal ou suprarrenal) não tratado.
- -Insuficiência cardíaca descompensada.
- -Durante a gravidez ou amamentação.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Atelidona® deve ser utilizada com cuidado em pacientes nas seguintes situações:

- -insuficiência cardíaca controlada (compensada).
- -que sofrem de um tipo particular de dor no peito (angina), chamada de angina de Prinzmetal.
- -problemas na circulação arterial periférica (nas extremidades).
- -bloqueio cardíaco de primeiro grau (tipo de arritmia que causa bloqueio de impulsos elétricos para o coração).
- -portadores de diabetes, pois a Atelidona[®] pode modificar a taquicardia (frequência cardíaca) da hipoglicemia (baixos níveis de glicose no sangue), pode mascarar os sinais de tireotoxicose (problemas na tireoide) e diminuir a tolerância à glicose (relacionado à clortalidona).
- -que sofrem de doença do coração isquêmica (exemplos: angina e infarto), Atelidona® não deve ser descontinuada abruptamente.
- -problemas pulmonares, como asma ou falta de ar.
- -idosos, que estejam recebendo digitálicos, em dieta especial (com baixo teor de potássio) ou que apresentem problemas gastrintestinais, pois Atelidona[®] pode ocasionar hipocalemia (redução dos níveis de potássio no sangue).

Atelidona[®] pode causar uma reação mais grave a uma variedade de alérgenos (substância capaz de provocar uma reação alérgica) quando administrado a pacientes com história de reação anafilática (reação alérgica violenta) a tais alérgenos.

Não se espera que Atelidona[®] afete a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas. Entretanto, alguns pacientes podem, ocasionalmente, apresentar tontura ou cansaço.

Não há experiência clínica em crianças, por esta razão, não é recomendado o uso de Atelidona® em crianças.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Este medicamento pode causar doping.

Interações medicamentosas

Você deve ter cuidado ao utilizar Atelidona® em conjunto com os seguintes medicamentos, pois o resultado do tratamento pode ser alterado: verapamil, diltiazem, di-hidropiridinas (como

nifedipino), glicosídeos digitálicos (como por exemplo, digoxina, digitoxina), clonidina, disopiramida, amiodarona, agentes simpatomiméticos (como adrenalina), inibidores da prostaglandina sintetase (como ibuprofeno ou indometacina), lítio e anestésicos.

Podem ocorrer alterações nos resultados de exames laboratoriais referentes aos níveis de transaminases (avaliação da função do fígado) e, muito raramente, alteração nos exames imunológicos (anticorpos antinucleares – ANA).

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Características do medicamento:

Comprimido 50mg + 12,5mg: Circular bicôncavo sem vinco de cor branca.

Comprimido 100mg + 25mg: Circular plano sem vinco de cor branca.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de usar

Este medicamento deve ser administrado por via oral, com água e de preferência no mesmo horário todos os dias.

Você não deve utilizar Atelidona® se estiver em jejum por tempo prolongado.

Posologia

A dose recomendada de Atelidona[®] 50/12,5mg ou de Atelidona[®] 100/25mg é de 1 comprimido ao dia, pois a maioria dos pacientes com pressão alta apresentará uma resposta satisfatória com essa dose. Há pouca ou nenhuma queda adicional na pressão arterial com o aumento de dose, mas, quando necessário, pode-se adicionar outro medicamento anti-hipertensivo, como um vasodilatador.

Idosos: Pacientes idosos podem iniciar a terapia com doses menores de Atelidona[®] 25/12,5mg e aumentar progressivamente conforme a resposta clínica.

Pacientes idosos com hipertensão, que não respondem ao tratamento de baixas doses com único agente ou em casos em que as doses de ambos podem ser consideradas inapropriadas, devem apresentar uma resposta satisfatória com 1 comprimido ao dia de Atelidona[®] 50mg/12,5mg. Nos casos em que o controle da hipertensão não é alcançado, a adição de uma pequena dose de um terceiro agente, por exemplo, um vasodilatador, pode ser adequada.

Crianças: não há experiência pediátrica com Atelidona® e, por esta razão, não é recomendado o uso em crianças.

Insuficiência Renal: é necessária cautela na administração em pacientes com insuficiência renal grave, podendo ser necessária uma redução na dose diária ou na frequência de administração das doses

Atelidona[®] deve ser utilizada continuamente, a interrupção do tratamento deve ser feita gradualmente.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você se esqueça de tomar uma dose de Atelidona[®], deverá tomá-la assim que lembrar, mas não tome 2 doses ao mesmo tempo.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgiãodentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Podem ocorrer as seguintes reações adversas:

- -Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): batimentos lentos do coração, mãos e pés frios, alterações gastrintestinais (incluindo náusea relacionada à clortalidona) e cansaço. Relacionadas à clortalidona: hiperuricemia (aumento da concentração do ácido úrico no sangue), hiponatremia, hipocalemia (redução dos níveis de sódio e potássio no sangue, respectivamente) e comprometimento da tolerância à glicose.
- -Reação incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): distúrbios do sono e elevação de enzimas que avaliam a função do fígado no sangue (transaminases).
- -Reação rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): púrpura (tipo de doença no sangue), diminuição das células de coagulação no sangue (trombocitopenia) e leucopenia (diminuição dos glóbulos brancos do sangue) (relacionadas à clortalidona), alterações de humor, pesadelos, confusão, psicoses, alucinações, tontura, dor de cabeça, parestesia (sensação de queimação/dormência na pele), olhos secos, distúrbios na visão, piora da insuficiência cardíaca, início de alteração do rítmo dos batimentos do coração (precipitação de bloqueio cardíaco). Em pacientes suscetíveis ao fenômeno de Raynaud: queda da pressão por mudança de posição (que pode estar associada a desmaio) e aumento da claudicação intermitente (ato de mancar, devido a suspensão da circulação local no músculo da perna), se esta já estiver presente. Broncoespasmo (chiado no peito) em pacientes com asma brônquica ou história de queixas asmáticas, boca seca, alterações da função do fígado (incluindo colestase intra-hepática e inflamação do pâncreas (pancreatite) relacionadas à clortalidona), alopecia (queda de cabelo), reações na pele semelhantes à psoríase, exacerbação da psoríase, exantema (lesões na pele com vermelhidão) e impotência sexual.
- -Reação muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): aumento de um tipo de fator imunológico no sangue (anticorpos antinucleares ANA).

A descontinuação de Atelidona[®] deve ser considerada se, de acordo com critério médico, o bemestar do paciente estiver sendo inadequadamente afetado por qualquer uma das reações descritas acima.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Ao utilizar uma quantidade maior que a indicada de Atelidona[®] pode-se apresentar os seguintes sintomas: batimento lento do coração (bradicardia), pressão baixa, insuficiência cardíaca aguda e chiado no peito (broncoespasmo).

O tratamento geral deve incluir: monitorização cuidadosa, tratamento em unidade de terapia intensiva, uso de lavagem gástrica, carvão ativado e laxante para prevenir a absorção de qualquer substância ainda presente no trato gastrintestinal, o uso de plasma ou substitutos do plasma para tratar hipotensão e choque. Hemodiálise ou hemoperfusão também podem ser consideradas.

O médico poderá utilizar medicamentos específicos para controlar os sintomas de superdose de Atelidona[®].

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

M.S. nº 1.0370.0658 Farm. Resp.: Andreia Cavalcante Silva CRF-GO nº 2.659

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A.

CNPJ – 17.159.229/0001 -76 VP 7-D Módulo 11 Qd. 13 – DAIA CEP 75132-140 – Anápolis – GO Indústria Brasileira



VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 23/04/2019.

HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DE BULA

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
24/03/2016	1406424/16-3	10756 - SIMILAR - Notificação de alteração de texto de bula para adequação à intercambialidade	24/03/2016	1406424/16-3	10756 - SIMILAR - Notificação de alteração de texto de bula para adequação à intercambialidade	24/03/2016	Identificação do Medicamento	VP	-50mg + 12,5mg com ct bl x 28. -50mg + 12,5mg com ct bl x 30. -50mg + 12,5mg com ct bl x 60. -50mg + 12,5mg com ct bl x 90 (emb frac).
24/03/2016	1406185/16-6	10457 - SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC – 60/12	24/03/2016	1406185/16-6	10457 - SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC – 60/12	24/03/2016	Versão inicial	VP	-50mg + 12,5mg com ct bl x 28. -50mg + 12,5mg com ct bl x 30. -50mg + 12,5mg com ct bl x 60. -50mg + 12,5mg com ct bl x 90 (emb frac).
28/06/2019	0570443/19-0	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/06/2019	0570443/19-0	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/06/2019	6. Como devo usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	-50mg + 12,5mg com ct bl x 28. -50mg + 12,5mg com ct bl x 30. -50mg + 12,5mg com ct bl x 60. -50mg + 12,5mg com ct bl x 90 (emb frac).

18/05/2021	-	10450 -	18/05/2021	-	10450 -	18/05/2021	N/A	VP	-50mg + 12,5mg com ct
		SIMILAR –			SIMILAR –				bl x 28.
		Notificação de			Notificação de				-50mg + 12,5mg com ct
		Alteração de			Alteração de				bl x 30.
		Texto de Bula –			Texto de Bula –				-50mg + 12,5mg com ct
		RDC 60/12			RDC 60/12				bl x 60.
									-50mg + 12,5mg com ct
									bl x 90 (emb frac).
									-100mg + 25mg com ct
									bl x 28.
									-100mg + 25mg com ct
									bl x 30.
									-100mg + 25mg com ct
									bl x 60.
									-100mg + 25mg com ct
									bl x 90 (emb frac).