



# HIDROCLOROTIAZIDA

COMPRIMIDO RANURADO

Diurético

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:  
HIDROCLOROTIAZIDA Comprimido ranurado

Cada comprimido ranurado contiene:

Hidroclorotiazida.....50 mg

Excipientes.....C.S.

**INDICACIONES TERAPÉUTICAS:** HIDROCLOROTIAZIDA es un diurético utilizado en el tratamiento de edemas asociados a insuficiencia cardíaca, renal y hepática leve o moderada; edemas premenstruales e idiopáticos. También se utiliza en la hipertensión, solo o junto a otros antihipertensivos como los IECA y los betabloqueantes. Otras indicaciones incluyen el tratamiento de la diabetes insípida y la prevención de cálculos renales en pacientes con hipercalciuria.

**CONTRAINDICACIONES:** Hipersensibilidad a la hidroclorotiazida (tiazidas en general) o a alguno de los excipientes. Anuria, insuficiencia hepática, insuficiencia renal severa (aclaramiento de creatina < 30 ml/min), depleción electrolítica, diabetes descompensada, enfermedad de Addison. Embarazo y lactancia.

**PRECAUCIONES:** Deben usarse con precaución en pacientes con trastornos hidroelectrolíticos o en aquellos con riesgo de sufrirlos, como los ancianos. Deben evitarse en pacientes con insuficiencia hepática grave, en los cuales se podría provocar una encefalopatía. Los pacientes con cirrosis hepática tienen también mayor riesgo de presentar hipopotasemia. La hiponatremia puede aparecer en pacientes con insuficiencia cardíaca grave, que están muy edematosos, en particular, con grandes dosis de tiazidas unidas a restricciones de sal en la dieta. Hidroclorotiazida puede causar mareos, cefalea y vértigos, por lo que la capacidad para conducir y utilizar máquinas puede verse alterada, principalmente al inicio del tratamiento, o cuando se modifica la posología y también en combinación con la ingesta de alcohol, pero estos efectos dependen de la susceptibilidad individual. Si se experimenta vértigos, cefalea o mareos, se deben evitar estas actividades.

**USO DURANTE EL EMBARAZO O LA LACTANCIA:** La hidroclorotiazida atraviesa la placenta, su uso durante el segundo y tercer trimestre puede comprometer la perfusión placental del feto y originar efectos fetales y neonatales, como ictus, alteraciones del balance de electrolitos y trombocitopenia. La hidroclorotiazida no debe ser usada en el edema gestacional, hipertensión gestacional o en la preeclampsia, debido al riesgo que el volumen plasmático y la hipoperfusión placentaria disminuyan, sin ningún efecto beneficioso en el curso de la enfermedad. se excreta por la leche y puede inhibir la lactancia. Está contraindicado durante la lactancia debido a que existe la posibilidad de que se produzcan efectos adversos en el lactante.

**REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS:** Desequilibrio hidroelectrolítico, hipotensión ortostática, anorexia, pancreatitis, hiperglucemia, hiperlipidemia, ataque de gota, disminución de los niveles de potasio y de sodio, trombocitopenia, impotencia, sequedad de boca, somnolencia, calambres musculares.

En escasas oportunidades, pueden producirse náuseas, vómitos, mareos, dolor de cabeza, estreñimiento, diarrea, artralgias, dolor de garganta, fiebre, hemorragia o hematomas no habituales.

**INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:** Corticoides, anfotericina B, corticotropina, dofetilida, amiodarona, hipoglucemiantes orales, calcio, inhibidores de la anhidrasa carbónica, digoxina, litio, antiinflamatorios no esteroideos, digitálicos, colestieramina, griseofulvina, fenotiazinas, sulfonamidas y sulfonilureas, tetraciclinas, alcohol, el espino blanco (*Crataegus laevigata*), retinoides y agentes utilizados en la terapia fotodinámica. Cuando se administra la hidroclorotiazida con otros diuréticos o antihipertensivos, se observan efectos aditivos, lo cual es aprovechado para aumentar su efectividad. La hidroclorotiazida puede elevar la concentración de ácido úrico en sangre, por tanto puede ser necesario ajustar la dosis de antigotosos, colchicina, alopurinol, probenecina.

**VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Oral.

**DOSIS:**

La pauta posológica debe establecerse en función al padecimiento, el estado del paciente y criterio médico.

Dosis adultos: Tomar de 12,5 a 100 mg al día como dosis única o fraccionada cada 12 horas.

Dosis pediátrica: Tomar de 1 a 2 mg por kilogramo de peso corporal al día como dosis única o fraccionada cada 12 horas.

**DURACIÓN DEL TRATAMIENTO:** Según evolución de la patología.

**MODO DE USO:** Cuando se prescriba una única dosis diaria, ésta se tomará por la mañana, junto al desayuno.

**SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS):** Los síntomas y signos más comunes de la sobredosificación son los debidos a la pérdida de electrolitos (hipopotasemia, hipocloremia, hiponatremia) y a la deshidratación resultante de la diuresis excesiva. Si el paciente ha recibido digitálicos, la hipopotasemia puede acentuar las arritmias cardíacas. Una sobredosis también puede producir hipotensión severa, inconsciencia (incluyendo coma), náuseas, somnolencia, sed, dolores musculares, paresia, arritmias cardíacas, bradicardia y fallo renal. Si la ingesta es reciente, se deben tomar medidas para prevenir la absorción (por ejemplo, lavado gástrico, administración de agentes absorbentes y sulfato sódico durante los 30 minutos después de la ingesta) y agilizar la eliminación (no se deben usar catárticos, ya que tienden a promover la pérdida de líquido y electrolitos). Tratamiento: se recomienda evacuación inmediata del estómago, seguida de tratamientos de soporte; tratamiento sintomático y monitoreo de las concentraciones séricas de electrolitos y de la función renal. En caso de hipopotasemia, es necesario realizar un aporte de potasio.

**RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO:** Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30°C.

**LEYENDAS DE PROTECCIÓN:** Venta bajo prescripción médica. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

**PRESENTACIONES:**

HIDROCLOROTIAZIDA 50 mg Comprimido: Caja x 100-500 comprimidos

Registro Sanitario N° NN-26227/2018

