



Os beta-bloqueadores reduzem a frequência cardíaca. Nos casos raros em que os sintomas possam ser atribuídos à baixa frequência cardíaca, a dose deve ser reduzida.

O produto deve ser usado com cuidado em pacientes com doença crônica obstrutiva das vias respiratórias.

O tratamento não deve ser descontinuado abruptamente em pacientes mais idosos, naqueles que estejam recebendo preparações digitais para insuficiência cardíaca, pacientes com dieta especial (baixo teor de potássio) ou que apresentem distúrbios gastrointestinais.

Os diuréticos podem causar hiperuricemia. Neste caso, o uso concomitante de agente uricosúrico reverterá este processo.

Deve-se tomar cuidado ao administrar Atenoric a pacientes com insuficiência renal grave.

Deve-se tomar cuidado ao se administrar o produto a pacientes com conhecida predisposição a diabetes.

O uso prolongado deste produto pode agravar os distúrbios da circulação periférica.

O uso deste medicamento interfere na resposta às doses usuais de adrenalina, em pacientes com história de reação anafilática contra vários alérgenos.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não deve ser prescrito juntamente com drogas antiarrítmicas classe 1, como a disopirâmida, verapamil e diltiazem.

A depleção de potássio pode ser perigosa em pacientes que estejam em tratamento com digitálicos.

O anestesiologista deve ser informado sobre o uso deste medicamento, a fim de optar por um agente com menor atividade inotrópica.

Se administrado concomitantemente a clonidina, o Atenoric deve ser suspenso alguns dias, antes da suspensão da clonidina, para evitar hipertensão rebote causada pela abstinência aos beta-bloqueadores.

REAÇÕES ADVERSAS

O uso de Atenoric pode provocar: extremidades frias, fadiga, distúrbios gastrointestinais, bradicardia, náuseas, tonturas, trombocitopenia e leucopenia. Ocasionalmente podem ocorrer: dor de cabeça, alterações de humor, vertigens e piora da insuficiência cardíaca. Raramente foram relatados distúrbios no sono, alopecia, púrpura, trombocitopenia, reações cutâneas, eritema cutâneo e/ou olhos secos.

ALTERAÇÕES EM EXAMES CLÍNICOS E LABORATORIAIS

Os bloqueadores beta-adrenérgicos podem interferir nos testes de tolerância à glicose.

Pode ocorrer aumento nos títulos de anticorpos antinucleares, lipoproteínas, potássio e ácido úrico.

Informe ao laboratório clínico o uso de Atenoric.

POSOLOGIA

Adultos: 1 comprimido ao dia.

OBS.: Outras medidas podem ser ajustadas a critério médico.

SUPERDOSE

No caso de bradicardia excessiva, esta deve ser controlada com 1 a 2mg de atropina por via intravenosa (IV) e se necessário uma dose de bolus (dose administrada intravenosamente de forma rápida, porém controlada) de 10mg de glucagon por via intravenosa (IV). Caso haja necessidade, esse procedimento pode ser repetido ou seguido de uma infusão intravenosa (IV) de 1-10mg/h de glucagon, dependendo da resposta obtida. Se não houver resposta ao glucagon, ou se ele não estiver disponível, pode-se administrar um estimulante beta-adrenérgico, tal como a dobutamina (2,5 a 10mcg/kg/min IV) ou isoprenalina (1 a 25mcg, velocidade de infusão não superior a 5mcg/min).

A hipotensão pode ser controlada com dobutamina.

A diurese excessiva deve ser controlada através da manutenção do equilíbrio hidroeletrolítico.

PACIENTES IDOSOS

O uso em pacientes idosos (acima de 60 anos) requer prescrição e acompanhamento médico.

Registro M.S. nº 1.0465.0159

Farm. Responsável: Dr. Marco Aurélio Limirio G. Filho - CRF - GO nº 3.524

Nº do lote, data de fabricação e prazo de validade: **VIDE CARTUCHO**

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Prezado Cliente:

Você acaba de receber um produto **Neo Química**.

Em caso de alguma dúvida quanto ao produto, lote, data de fabricação,

ligue para nosso SAC - Serviço de Atendimento ao Consumidor.



Laboratório Neo Química Com. e Ind. Ltda.

VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020

www.neoquimica.com.br

C.N.P.J.: 29.785.870/0001-03 - Indústria Brasileira



Atenoric®

atenolol

clortalidona

FORMA FARMACÉUTICA E APRESENTAÇÕES

Comprimidos 100/25mg; Embalagens com 28 e 490* comprimidos

* Embalagem Hospitalar

USO ADULTO

USO ORAL

COMPOSIÇÃO

cada comprimido contém:

atenolol	100 mg
clortalidona.....	25 mg
excipientes q.s.p.....	1 comprimido

(celulose microcristalina, lauril sulfato de sódio, croscarmelose sódica, polivinilpirrolidona, glicolato amido sódico, polivinilpirrolidona e estearato de magnésio).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

- Atenoric tem ação anti-hipertensiva.

- Conservar em temperatura ambiente (15° a 30° C). Proteger da luz e umidade.

- Prazo de validade: **VIDE CARTUCHO**. Não use medicamento com o prazo de validade vencido, poderá ocorrer diminuição significativa do seu efeito terapêutico.

- "Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término". "Informe seu médico se está amamentando". Atenoric não deve ser usado durante a gravidez e lactação.

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

- "Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico".

- "Informe seu médico a ocorrência de reações desagradáveis, tais como: frio nas extremidades, fadiga, distúrbios gastrointestinais, dor de cabeça, tontura, alterações de humor e piora da insuficiência cardíaca".

- **"TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"**.

- Não deve ser prescrito juntamente com drogas antiarrítmicas classe 1, como a disopirâmida, verapamil e diltiazem (ver INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS).

- Atenoric não deve ser administrado em pacientes com bloqueio cardíaco de 2º e 3º graus, choque cardiogênico, gravidez, lactação e antecedentes de hipersensibilidade ao atenolol, a clortalidona ou a quaisquer dos componentes da fórmula.

- Se necessitar de cirurgia, o anestesiologista deve ser informado do uso deste medicamento.

- "Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando antes do início ou durante o tratamento".

- **"NÃO TOME MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE"**.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Atenoric é a combinação de dois anti-hipertensivos: atenolol (beta-bloqueador) e clortalidona (diurético).

Atenolol é um cardiosseletivo de ação longa, que atua primariamente sobre os receptores beta 1. Não tem atividade estabilizadora da membrana e simpatomimética intrínseca. Sua solubilidade em lipídeos é baixa. Com doses maiores, inibe também os receptores beta 2, principalmente os localizados na musculatura bronquial e vascular. O mecanismo do efeito anti-hipertensivo do atenolol não foi estabelecido.

Clortalidona é um diurético do grupo das tiazidas. Atua por mecanismos diversos. Seu efeito diurético resulta do aumento da excreção urinária de sódio por inibição da reabsorção do mesmo nos túbulos distais. O efeito anti-hipertensivo decorre da diminuição da resistência periférica por efeito direto sobre os vasos sanguíneos.

A união do atenolol e clortalidona mostrou ser mais eficaz do que quando usados isoladamente como agentes anti-hipertensivos. A administração deste conjunto mostrou pouco efeito sobre a farmacocinética de ambos.

Absorção por via oral: 50% atenolol e 60% clortalidona são absorvidos pelo trato gastrointestinal; ligação às proteínas: atenolol muito pouco e clortalidona 75%; efeito máximo: para o atenolol 3 horas e para a clortalidona 2 horas; são excretados predominantemente por via renal; meia-vida de eliminação: atenolol é de 6 a 9 horas, a da clortalidona é de aproximadamente 50 horas.

O efeito de atenolol e clortalidona após uma única dose oral perdura por 24 horas.

INDICAÇÕES

Atenoric é indicado no controle da hipertensão arterial sistêmica.

CONTRA-INDICAÇÕES

ATENORIC É CONTRA-INDICADO PARA PACIENTES COM CHOQUE CARDIOGÊNICO, BLOQUEIO ÁTRIO-VENTRICULAR (AV) DE SEGUNDO E TERCEIRO GRAU E HIPERSENSIBILIDADE CONHECIDA AO ATENOLOL E/OU CLORTALIDONA OU A QUAISQUER DOS COMPONENTES DA FÓRMULA. NA GRAVIDEZ E LACTAÇÃO.

PRECAUÇÕES

Cuidados especiais devem ser tomados em pacientes com insuficiência cardíaca manifesta.

