



CONTRA-INDICAÇÕES

EM PACIENTES PORTADORES DE *DIABETES MELLITUS*, ANÚRIA, INSUFICIÊNCIA RENAL AGUDA, NEFROPATIA GRAVE PROGRESSIVA, NEFROPATIA DIABÉTICA E HIPERSENSIBILIDADE AOS COMPONENTES DO PRODUTO. GRAVIDEZ E LACTAÇÃO. O USO DO PRODUTO É CONTRA-INDICADO EM PACIENTES COM HIPERCALEMIA E / OU RECEBENDO OUTROS AGENTES POUPADORES DE POTÁSSIO, COMO O TRIANTERENO OU A ESPIRONOLACTONA.

PRECAUÇÕES

Amilorid[®] deve ser administrado com cautela e sob supervisão médica a pacientes portadores de insuficiência renal e hepática graves. Durante o tratamento, devem ser feitas determinações periódicas dos eletrólitos na urina e no soro para detectar possíveis desequilíbrios (os sinais e sintomas, nestes casos, podem incluir boca seca, sede, fraqueza, letargia, sonolência, inquietação, dores musculares ou câibras, hipotensão, oligúria e taquicardia, que indicam que as doses devam ser reajustadas e instalada terapia apropriada para cada caso específico). Pode haver manifestação de *Diabetes mellitus* latente.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Amilorid[®] reduz a depuração renal do lítio e aumenta o risco de toxicidade deste, devendo, quando necessária a associação, proceder-se a monitoração do lítio sérico. O uso concomitante de bebidas alcoólicas, barbitúricos ou narcóticos potencializa a hipotensão ortostática. Diminui a ação das drogas antidiabéticas (hipoglicemiantes orais e insulina) e, portanto, requer ajuste posológico destas drogas. Antiinflamatórios não-esteroidais (AINEs), especialmente indometacina, podem antagonizar a natriurese e aumentar a atividade da renina plasmática (além disso, podem aumentar o risco de insuficiência cardíaca, reduzir o efeito anti-hipertensivo e aumentar o volume urinário, podendo, ainda, aumentar o risco de falência renal).

REAÇÕES ADVERSAS

Foram relatados casos de náuseas, vômitos, diarreia, constipação, anorexia e irritação gástrica. Com menor frequência, podem ocorrer tontura, vertigem, dor de cabeça e sonolência. Existem relatos raros e isolados de hiperglicemia, glicosúria, fraqueza, inquietação e turvação transitória da visão, que desaparecem com a suspensão do medicamento. **Amilorid[®]** contém o corante amarelo de TARTRAZINA (FDC nº 05) que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

POSOLOGIA

A dose usual é de ½ a 2 comprimidos ao dia. A dose ideal deve ser ajustada a critério médico, de acordo com a indicação e o estado clínico do paciente.

SUPERDOSE

Estes casos podem resultar em graus variados de letargia e até coma (em poucas horas). Devem ser instituídas medidas necessárias para se manter a hidratação, o balanço eletrolítico, a respiração e as funções cardiovasculares e renais.

PACIENTES IDOSOS

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

Registro M.S. nº 1.0465.0143
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

Faber Print
678 - 00702
3000432 - 08/2007

Amilorid[®]

cloridrato de amilorida
hidroclorotiazida



FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Comprimidos: embalagens com 30 e 500* comprimidos.
*Embalagem hospitalar

USO ADULTO

USO ORAL

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido contém:
hidroclorotiazida.....50mg
cloridrato de amilorida.....5mg
excipientes q.s.p.....1 comprimido
(cellulose, celulose microcristalina, amido glicolato de sódio, dióxido de silício coloidal, corante amarelo de TARTRAZINA (FDC nº 05), amido pré-gelatinizado, estearato de magnésio e polivinilpirrolidona).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

- **Amilorid[®]** tem ação diurética e 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".
- "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 sobre o aparecimento de reações desagradáveis, tais como: boca seca, sede, fraqueza, sonolência, tontura, inquietação e câibras".
- **Amilorid[®]** contém o corante amarelo de TARTRAZINA (FDC nº 05) que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.
- **"TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"**.
- Não administrar **Amilorid[®]** concomitante à: lítio, bebidas alcoólicas, barbitúricos, narcóticos, hipoglicemiantes orais e insulina, antiinflamatórios não-esteroidais (AINEs) (ver INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS).
- É contra-indicado em pacientes portadores de *Diabetes mellitus*, anúria, insuficiência renal aguda, nefropatia grave progressiva, nefropatia diabética e hipersensibilidade aos componentes do produto. Gravidez e lactação. O uso do produto é contra-indicado para pacientes com hipercalemia e / ou recebendo outros agentes poupadores de potássio, como o triantereno ou a espirolactona.
- "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

Hidroclorotiazida é um diurético não mercurial anti-hipertensivo, do grupo das benzotiadiazinas, que aumenta a excreção de sódio e cloreto em quantidades aproximadamente equivalentes (a natriurese causa uma perda secundária de potássio e bicarbonato). É rapidamente absorvida após administração oral, a meia-vida plasmática é de cerca de 2 horas e 30 minutos (mais de 95% da dose é eliminada de forma inalterada na urina) e o início da diurese ocorre em 2 horas (atingindo o efeito máximo em 4 horas e perdurando por aproximadamente 6 a 12 horas). O cloridrato de amilorida é um derivado aminado da clorpirazinamida que produz natriurese leve (promovendo a excreção de sódio e conservando o potássio, por diminuir a reabsorção de sódio e a secreção de potássio no ducto coletor renal). Não é completamente absorvida (15 a 20% apenas) pelo trato gastrointestinal e a velocidade de absorção é aumentada após 4 horas de jejum. Liga-se fracamente às proteínas, não sofrendo biotransformação. A meia-vida é de 6 a 9 horas, com início de ação diurética dentro de 2 horas, atingindo a concentração máxima em 3 a 4 horas e o efeito diurético máximo manifestando-se entre 6 a 10 horas; no entanto, a ação diurética dura 24 horas, sendo eliminada na urina (20 a 50%) de forma inalterada e nas fezes (40%) de forma íntegra.

INDICAÇÕES

Como diurético, no tratamento dos seguintes edemas: da insuficiência cardíaca congestiva, da insuficiência renal leve, de causas medicamentosas e da toxemia gravídica. Como coadjuvante no tratamento da hipertensão arterial, síndrome nefrótica e edema idiopático. Na prevenção da hipopotassemia.

