



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE CLONAZEPAM COMPRIMIDOS 0,5 mg

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este Medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su Médico o Químico Farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este Medicamento corresponde exactamente al indicado por su Médico.

Composición y presentación:

Cada comprimido contiene:

Clonazepam 0,5 mg

Excipientes: Lauril Sulfato de Sodio, Croscarmelosa Sódica, Dióxido Silícico Coloidal, Estearato de Magnesio, Celulosa Microcristalina, Lactosa Monohidrato, c.s.

Envase con 30 comprimidos.

Envase clínico.

Clasificación:

Tranquilizante, ansiolítico, anticonvulsivante.

Indicación:

- Tratamiento de primera línea en las ausencias típicas (Petit Mal), ausencias atípicas (síndrome de Lennox-Gastaut), convulsiones mioclónicas y las convulsiones atónicas.
- Tratamiento de tercera línea en las convulsiones tónico - clónicas (Grand Mal), convulsiones parciales simples, convulsiones parciales complejas y convulsiones generalizadas tónica - clónicas secundarias.
- Tratamiento de crisis de pánico.

Advertencias y Precauciones:

- La administración de Clonazepam por tiempo prolongado puede causar dependencia física o mental.
- La suspensión de la terapia con Clonazepam debe realizarse en forma gradual.
- Clonazepam puede afectar su capacidad para realizar actividades que requieran de alerta mental o coordinación física.
- Administrar con precaución en pacientes con enfermedad renal o hepática, insuficiencia pulmonar crónica, apnea del sueño o enfermedad mental.
- Este medicamento contiene lactosa, precaución en intolerantes a la lactosa.

Contraindicaciones:

Si su Médico no ha dispuesto otra cosa, Ud. no debe usar este medicamento en los siguientes casos:

- Embarazo, lactancia.
- Alergia a Clonazepam u otra benzodiazepina, así como a cualquier componente de la fórmula.
- Miastenia gravis, glaucoma de ángulo estrecho.

Interacciones:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros fármacos o alimentos con consecuencias dañinas para su organismo, por lo que Ud. debe informar a su Médico si está tomando otros medicamentos, especialmente si se trata de: Barbitúricos, fenitoína, carbamazepina, primidona, ácido valproico, clozapina u otros depresores del Sistema Nervioso Central, antiepilépticos. Ud no debe ingerir alcohol mientras toma este medicamento. No olvide mencionar que Ud. está tomando este medicamento, en caso de requerir atención médica por otras razones, o en caso de que se someta a algún examen.

Presencia de otras Enfermedades:

El efecto de un medicamento puede modificarse por la presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos severos. En caso de sufrir alguna enfermedad usted debe consultar al Médico o Farmacéutico antes de ingerir este medicamento, especialmente en los casos siguientes: Enfermedades mentales, depresión mental, enfisema, asma, bronquitis u otra enfermedad pulmonar crónica, apnea del sueño, epilepsia, glaucoma, enfermedad renal o hepática, miastenia gravis, porfiria, abuso o dependencia de alcohol o drogas.

Efectos Adversos (no deseados):

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Consulte inmediatamente al Médico si alguno de estos síntomas ocurre: confusión, conducta anormal, ataxia, ansiedad, alucinaciones, rash, edema, insomnio, psicosis, dolor y calambres musculares.

Otros efectos son temporales y no requieren de atención médica, salvo que estos sean muy molestos o se prolonguen en el tiempo: somnolencia, fatiga, mareos, náuseas, dolor de cabeza, aumento de la salivación, irritación gástrica.

Forma de Administración:

Vía oral.

Dosis:

El Médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es:

En el caso de adultos:

En las enfermedades epilépticas iniciar el tratamiento con una dosis de 0,5 mg 3 veces al día, aumentando la dosis en 0,5 a 1,0 mg cada 3 días hasta que las crisis convulsivas estén controladas o hasta que los efectos adversos impidan seguir aumentando la dosis. La dosis máxima es de 20 mg diarios.

Para el tratamiento de las crisis de pánico se inicia la terapia con 0,25 mg 2 veces al día, aumentando la dosis a 1 mg/día luego de tres días de tratamiento. La dosis máxima recomendada es de 4 mg/día.

Para niños hasta 10 años o 30 Kg:

La dosis inicial para el tratamiento de las convulsiones es 0,01- 0,03 mg/kg/día repartidos en 2 ó 3 dosis, sin exceder los 0,5 mg/kg/día, esta dosis puede ser aumentada en no más de 0,25 - 0,5 mg cada 3 días, hasta alcanzar la dosis de mantención que suele estar en el rango de 0,1 - 0,2 mg/kg/día.

Sobredosis:

En caso de ingestión involuntaria conduzca inmediatamente al intoxicado a un Centro de Atención Médica.

Condiciones de Almacenamiento

Manténgase fuera del alcance de los niños, en su envase original, protegido del calor, luz y humedad, a no más de 25°C. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MÉDICO.
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.**

Elaborado y distribuido por MINTLAB Co. S.A. Nueva Andrés Bello 1940, Independencia, Santiago - Chile.