

atenolol + clortalidona

EMS S/A

Comprimido

50 mg + 12,5 mg

100 mg + 25 mg

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

atenolol + clortalidona

“Medicamento Genérico, Lei nº. 9.787, de 1999”

APRESENTAÇÕES

Comprimido de 50 mg + 12,5 mg. Embalagem contendo 30, 60**, 90* ou 450** unidades.

*Embalagem fracionável

**Embalagem hospitalar

Comprimido de 100 mg + 25 mg. Embalagem contendo 15, 30, 90* ou 450** unidades.

*Embalagem fracionável

**Embalagem hospitalar

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido de 50 mg + 12,5 mg contém:

atenolol.....	50 mg
clortalidona.....	12,5 mg
excipiente* q.s.p.....	1 com
*talco, croscarmelose sódica, estearato de magnésio, celulose microcristalina, dióxido de silício, amido, carbonato de magnésio e laurilsulfato de sódio.	

Cada comprimido de 100 mg + 25 mg contém:

atenolol.....	100 mg
clortalidona	25 mg
excipiente* q.s.p.....	1 com
*talco, croscarmelose sódica, estearato de magnésio, celulose microcristalina, dióxido de silício, amido, carbonato de magnésio e laurilsulfato de sódio.	

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

O atenolol + clortalidona está indicado para o controle da hipertensão (pressão alta).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O atenolol + clortalidona contém dois 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 atenolol + clortalidona é mantido por no mínimo 24 horas após a dose oral única diária.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve utilizar atenolol + clortalidona 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 em que 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?

O atenolol + clortalidona deve ser utilizado 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 o atenolol + clortalidona 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), atenolol + clortalidona não deve ser descontinuado 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 atenolol + clortalidona pode ocasionar hipocalemia (redução dos níveis de potássio no sangue).

O atenolol + clortalidona 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 atenolol + clortalidona afete a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas. Entretanto, alguns pacientes podem, ocasionalmente, apresentar tontura ou cansaço.

Gravidez e lactação

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

O atenolol pode causar danos fetais quando administrado a uma mulher grávida. O atenolol atravessa a barreira placentária e aparece no sangue do cordão umbilical. Em geral, bloqueadores dos beta-adrenoreceptores, como o atenolol, reduzem a perfusão placentária (fluxo sanguíneo entre a placenta e o feto), o que tem sido associado a um atraso do crescimento do feto, a um recém-nascido pequeno para a idade gestacional, à morte intrauterina, ao aborto ou ao parto prematuro. Os recém-nascidos de mães em uso de atenolol durante a gravidez ou durante a amamentação, podem apresentar risco de hipoglicemia (baixo nível de açúcar no sangue) e bradicardia (batimentos do coração mais lentos). Deve-se ter cuidado quando o atenolol for administrado durante a gravidez ou em mulheres que estejam amamentando.

O atenolol + clortalidona não deve ser utilizado durante a gravidez e lactação.

Não há experiência clínica em crianças, por esta razão, não é recomendado o uso de atenolol + clortalidona em crianças.

Este medicamento pode causar doping.

Interações medicamentosas

Você deve ter cuidado ao utilizar atenolol + clortalidona 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, disopirâmida, 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?

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C 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.

Aspecto do medicamento:

Na concentração 50 mg + 12,5 mg comprimido branco, circular, plano e monossectado.

Na concentração 100 mg + 25 mg comprimido branco, circular, plano e monossectado.

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

O atenolol + clortalidona deve ser administrado por via oral, com água e de preferência no mesmo horário todos os dias. Você não deve utilizar atenolol + clortalidona se estiver em jejum por tempo prolongado.

O atenolol + clortalidona 50 mg + 12,5 mg deve ser administrado inteiro. **Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.**

O atenolol + clortalidona 100 mg + 25 mg deve ser administrado inteiro. **Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.**

Posologia

A dose recomendada de atenolol + clortalidona 50 mg + 12,5 mg ou de atenolol + clortalidona 100 mg + 25 mg 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 atenolol + clortalidona.

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 atenolol + clortalidona 50 mg + 12,5 mg. 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 atenolol + clortalidona 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 preciso uma redução na dose diária ou na frequência de administração das doses.

O atenolol + clortalidona deve ser utilizado 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.

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

Caso você se esqueça de tomar uma dose de atenolol + clortalidona, deverá tomá-la assim que se lembrar, mas não tome 2 doses ao mesmo tempo.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

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

Podem ocorrer as seguintes reações adversas:

Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): batimentos lentos do coração, mãos e pés frios, alterações gastrointestinais (incluindo náusea relacionada à clortalidona) e cansaço. Relacionadas à clortalidona: hiperuricemia (aumento da concentração do ácido úrico no sangue), hiponatremia, hipocalcemia (redução dos níveis de sódio e potássio no sangue, respectivamente) e comprometimento da tolerância à glicose.

Reações incomuns (ocorrem 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).

Reações raras (ocorrem 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 ritmo 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 à 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 atenolol + clortalidona deve ser considerada se, de acordo com critério médico, o bem-estar 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 atenolol + clortalidona 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 gastrointestinal, 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 atenolol + clortalidona.

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.

III - DIZERES LEGAIS

Registro: 1.0235.0639

Registrado e produzido por: **EMS S/A**
Rod. Jornalista Francisco Aguirre Proença, KM 08
Bairro Chácara Assay
Hortolândia/SP - CEP: 13186-901
CNPJ: 57.507.378/0003-65
Indústria Brasileira

Ou

Produzido por: **NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA**
Manaus/AM.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

SAC: 0800 019 19 14



Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 11/04/2025.

bula-pac-021817-EMS-v2

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
26/02/2014	0148181/14-9	(10459) – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	Atualização de texto de bula conforme bula padrão publicada no bulário. Submissão eletrônica para disponibilização do texto de bula no Bulário eletrônico da ANVISA.	VP/VPS	30 comprimidos; 90 comprimidos (embalagem fracionável); 60 ou 450 comprimidos (embalagem hospitalar).
15/05/2015	0431061/15-6	(10452)- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	Correção dos itens: - Apresentações - Composição	VP	30 comprimidos; 90 comprimidos (embalagem fracionável); 60 ou 450 comprimidos (embalagem hospitalar).
							Correção do item apresentações	VPS	
05/08/2015	0693578/15-8	(10452)- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/05/2015	0467168/15-6	(10249) - GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise	06/07/2015	Item: III – Dizeres legais	VP/VPS	50 mg +12,5 mg: 30 comprimidos; 90 comprimidos (embalagem fracionável); 60 ou 450 comprimidos (embalagem hospitalar).
29/10/2015	0953527/15-6	(10452)- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/08/2015	0766970/15-4	(10249) - GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação	20/10/2015	Item: III – Dizeres legais	VP/VPS	100 mg + 25 mg: 15 ou 30 comprimidos; - 90 comprimidos (embalagem fracionável); - 450 comprimidos (embalagem hospitalar).

					convencional com prazo de análise				
20/05/2016	1784105/16-4	(10452)- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	Item: III – Dizeres legais	VP/VPS	50 mg +12,5 mg: 30 comprimidos; 90 comprimidos (embalagem fracionável); 60 ou 450 comprimidos (embalagem hospitalar). 100 mg + 25 mg: 15 ou 30 comprimidos; - 90 comprimidos (embalagem fracionável); - 450 comprimidos (embalagem hospitalar).
27/07/2017	1569686/17-3	(10452)- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	- COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? (VP) - POSOLOGIA E MODO DE USAR (VPS)	VP/VPS	50 mg +12,5 mg: 30 comprimidos; 90 comprimidos (embalagem fracionável); 60 ou 450 comprimidos (embalagem hospitalar). 100 mg + 25 mg: 15 ou 30 comprimidos; - 90 comprimidos (embalagem fracionável); - 450 comprimidos (embalagem hospitalar).
22/07/2019	0640792/19-7	(10452)- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	II) INFORMAÇÕES AO PACIENTE 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? III. DIZERES LEGAIS	VP	50 mg + 12,5 mg: 30, 90 (embalagem fracionável), 60 ou 450 comprimidos (embalagem hospitalar). 100 mg + 25 mg: 15, 30, 90 (embalagem fracionável) ou 450 comprimidos (embalagem hospitalar).
19/04/2021	1493857/21-0	(10452)- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula –	N/A	N/A	N/A	N/A	9. REAÇÕES ADVERSAS III. DIZERES LEGAIS	VP/VPS	50 mg + 12,5 mg: 30, 90 (embalagem fracionável), 60 ou 450 comprimidos (embalagem hospitalar). 100 mg + 25 mg: 15, 30, 90

		RDC 60/12							(embalagem fracionável) ou 450 comprimidos (embalagem hospitalar).
31/05/2022	4235343/22-0	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	Comprimido de 50 mg + 12,5 mg. Embalagem contendo 30, 60**, 90* ou 450** unidades. *Embalagem fracionável **Embalagem hospitalar Comprimido de 100 mg + 25 mg. Embalagem contendo 15, 30, 90* ou 450** unidades. *Embalagem fracionável **Embalagem hospitalar
26/02/2025	0272035/25-4	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? III-DIZERES LEGAIS 7.CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO; III-DIZERES LEGAIS.	VP/VPS	Comprimido de 50 mg + 12,5 mg. Embalagem contendo 30, 60**, 90* ou 450** unidades. *Embalagem fracionável **Embalagem hospitalar Comprimido de 100 mg + 25 mg. Embalagem contendo 15, 30, 90* ou 450** unidades. *Embalagem fracionável **Embalagem hospitalar
-	-	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Advertências e Precauções	VP VPS	Comprimido de 50 mg + 12,5 mg. Embalagem contendo 30, 60**, 90* ou 450** unidades. *Embalagem fracionável **Embalagem hospitalar Comprimido de 100 mg + 25 mg. Embalagem contendo 15, 30, 90* ou 450** unidades. *Embalagem fracionável **Embalagem hospitalar