

Clonidine hydrochloride

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Clonidine hydrochloride extended-release tablets 0.1 mg, comprimé à libération prolongée

Substance active

clonidine hydrochloride

Laboratoire

Teva Global

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Clonidine hydrochloride extended-release tablets 0.1 mg, comprimé à libération prolongée

Critères d'octroi

- Chez les enfants âgés de 6 ans et plus
- Chez l'adulte
- En échec des traitements conventionnels (dont la clonidine en libération immédiate)

Autres informations

- Le traitement doit être initié avec un comprimé de 0,1 mg au coucher, et la posologie quotidienne doit être ajustée par paliers de 0,1 mg/jour à des intervalles d'une semaine.
- Les doses doivent être prises deux fois par jour, avec une répartition soit égale, soit plus élevée au coucher.
- La posologie quotidienne maximale est de 0,4 mg/jour.
- Lors de l'arrêt du traitement, la dose quotidienne totale doit être réduite progressivement, par paliers de 0,1 mg tous les 3 à 7 jours.
- [Consulter le RCP USA](#)
- Prescription réservée aux psychiatres

Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

[Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC](#)

En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par le [formulaire dédié](#).