

TITLE - TELMISARTAN + HCTZ / MICARDIS HCT MEDICATION PATIENT INFORMATION IN PORTUGUESE

Source : Medicines Org UK

Disclaimer : Document presented by www.911GlobalMeds.com



Express Medicine Shipments, Globally!

FOR PUBLIC INTEREST & INFORMATION ONLY.
NO BRAND OR GENERIC MEDICINE IS BEING PROMOTED
FOR SALES FROM THE CONTENT OF THIS DOCUMENT.

Telmisartan/Hidroclorotiazida 40 mg/12,5 mg comprimidos

Telmisartan/Hidroclorotiazida 80 mg/12,5 mg comprimidos

Telmisartan/Hidroclorotiazida 80 mg/25 mg comprimidos

telmisartana/hidroclorotiazida

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

- Guarde este folheto. Você pode precisar de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não o passe para os outros. Pode prejudicá-los, mesmo que seus sinais de doença sejam os mesmos que os seus.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, fale com o seu médico ou farmacêutico. Isso inclui quaisquer possíveis efeitos colaterais não listados neste folheto. Consulte a seção 4.

O que tem neste folheto

1. O que é Telmisartan/Hidroclorotiazida e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida
3. Como tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida
4. Possíveis efeitos colaterais
5. Como conservar Telmisartan/Hidroclorotiazida
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Telmisartan/Hidroclorotiazida e para que é utilizado

Telmisartan/Hidroclorotiazida é uma combinação de duas substâncias ativas, telmisartan e hidroclorotiazida num comprimido. Ambas as substâncias ajudam a controlar a pressão arterial elevada.

- O telmisartan pertence a um grupo de medicamentos denominado antagonistas dos recetores da angiotensina II. A angiotensina-II é uma substância produzida no seu corpo que provoca o estreitamento dos vasos sanguíneos, aumentando assim a sua pressão arterial. O telmisartan bloqueia o efeito da angiotensina II para que os vasos sanguíneos relaxem e a pressão arterial seja reduzida.

- A hidroclorotiazida pertence a um grupo de medicamentos chamados diuréticos tiazídicos, que aumentam a produção de urina, levando a uma diminuição da pressão arterial.

A hipertensão arterial, se não tratada, pode danificar os vasos sanguíneos em vários órgãos, o que pode levar, às vezes, a ataque cardíaco, insuficiência cardíaca ou renal, acidente vascular cerebral ou cegueira. Geralmente não há sintomas de pressão alta antes que o dano ocorra. Assim, é importante medir regularmente a pressão arterial para verificar se está dentro da faixa normal.

Telmisartan/Hidroclorotiazida (40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg) é usado paratrtar a pressão arterial elevada (hipertensão essencial) em adultos cuja pressão arterial não é suficientemente controlada quando o telmisartan é utilizado isoladamente.

Telmisartan/Hidroclorotiazida (80 mg/25 mg) é usado paratrtar a pressão arterial elevada (hipertensão essencial) em adultos cuja pressão arterial não é adequadamente controlada por

Telmisartana/Hidroclorotiazida 80 mg/12,5 mg ou em pacientes que foram previamente estabilizados por telmisartana e hidroclorotiazida administrados separadamente.

2. O que precisa de saber antes de tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida

Não tome Telmisartan/Hidroclorotiazida:

- se tem alergia ao telmisartan ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na seção 6).
- se tem alergia à hidroclorotiazida ou a qualquer outro medicamento derivado de sulfonamida.
- se estiver grávida de mais de 3 meses. (Também é melhor evitar Telmisartan/Hidroclorotiazida no início da gravidez - consulte a seção gravidez.)
- se tem problemas graves no fígado, como colestase ou obstrução biliar (problemas com a drenagem da bÍlis do fígado e da vesícula biliar) ou qualquer outra doença grave do fígado.
- **se tem doença renal grave.**
- se o seu médico determinar que tem níveis baixos de potássio ou níveis elevados de cálcio no sangue que não melhoram com o tratamento.
- se tem diabetes ou insuficiência renal e está a ser tratado com um medicamento para baixar a pressão arterial contendo aliscireno.

Se alguma das situações acima se aplicar a si, informe o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida.

Avisos e Precauções

Fale com o seu médico antes de tomar este medicamento se sofre ou já sofreu de alguma das seguintes condições ou doenças:

- Pressão arterial baixa (hipotensão), provável de ocorrer se estiver desidratado (perda excessiva de água corporal) ou tiver deficiência de sal devido a terapêutica diurética (comprimidos de água), dieta pobre em sal, diarreia, vômitos ou hemodiálise.
- **Doença renal ou transplante renal.**
- Estenose da artéria renal (estreitamento dos vasos sanguíneos para um ou ambos os rins).
- Doença hepática.
- Problema cardíaco.
- **Diabetes.**
- **Gota.**
- Níveis elevados de aldosterona (retenção de água e sal no corpo, juntamente com desequilíbrio de vários minerais do sangue).
- Lúpus eritematoso sistêmico (também chamado de "lúpus" ou "LES") uma doença em que o sistema imunológico do corpo ataca o corpo.
 - O ingrediente ativo hidroclorotiazida pode causar uma reação incomum, resultando em diminuição da visão e dor nos olhos. Estes podem ser sintomas de acumulação de líquido na camada vascular do olho (derrame coróide) ou aumento da pressão no seu olho e podem ocorrer dentro de horas a semanas após tomar Telmisartan + Hidroclorotiazida. Isso pode levar a deficiência visual permanente, se não for tratado.

Fale com o seu médico antes de tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida:

-
- se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos utilizados para tratar a pressão arterial elevada: o um inibidor da ECA (por exemplo enalapril, lisinopril, ramipril), em particular se tiver problemas renais relacionados com a diabetes.
- O** alisquireno.
- O seu médico pode verificar a sua função renal, pressão arterial e a quantidade de eletrólitos (por exemplo, potássio) no sangue em intervalos regulares. Consulte também a informação sob o título "Não tome Telmisartan/Hidroclorotiazida".
- se estiver a tomar digoxina.
- se teve cancro da pele ou se desenvolveu uma lesão cutânea inesperada durante o tratamento. O tratamento com hidroclorotiazida, particularmente o uso prolongado com altas doses, pode aumentar o risco de alguns tipos de câncer de pele e lábio (câncer de pele não melanoma). Proteja a sua pele da exposição solar e dos raios UV enquanto estiver a tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida
- se teve problemas respiratórios ou pulmonares (incluindo inflamação ou líquido nos pulmões) após a ingestão de hidroclorotiazida no passado. Se você desenvolver qualquer falta de ar grave

ou dificuldade em respirar após tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida Accord, procure assistência médica imediatamente.

Deve informar o seu médico se pensa que está (ou pode se tornar) grávida. Telmisartan/Hidroclorotiazida não é recomendado no início da gravidez e não deve ser tomado se tiver mais de 3 meses de gravidez, uma vez que pode causar danos graves ao seu bebê se utilizado nesta fase (ver secção gravidez).

O tratamento com hidroclorotiazida pode causar desequilíbrio eletrolítico em seu corpo. Os sintomas típicos de desequilíbrio de fluidos ou eletrólitos incluem boca seca, fraqueza, letargia, sonolência, inquietação, dores musculares ou câibras, náuseas (enjoo), vômitos, músculos cansados e uma frequência cardíaca anormalmente rápida (mais de 100 batimentos por minuto). Se sentir algum destes deve informar o seu médico.

Deve também informar o seu médico se sentir um aumento da sensibilidade da pele ao sol com sintomas de queimaduras solares (como vermelhidão, comichão, inchaço, bolhas) ocorrendo mais rapidamente do que o normal.

Em caso de cirurgia ou anestesia, deve informar o seu médico que está a tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida.

Telmisartana/Hidroclorotiazida pode ser menos eficaz na redução da pressão arterial em pacientes negros.

Crianças e adolescentes

A utilização de Telmisartan/Hidroclorotiazida em crianças e adolescentes até aos 18 anos de idade não é recomendada.

Outros medicamentos e Telmisartan/Hidroclorotiazida

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente ou se vier a tomar outros medicamentos. Seu médico pode precisar alterar a dose desses outros medicamentos ou tomar outras precauções. Em alguns casos, você pode ter que parar de tomar um dos medicamentos. Isto aplica-se especialmente aos medicamentos listados abaixo tomados ao mesmo tempo com Telmisartan/Hidroclorotiazida:

- Medicamentos contendo lítio para tratar alguns tipos de depressão.
- Medicamentos associados a níveis baixos de potássio no sangue (hipocaliemia), tais como outros diuréticos (comprimidos de água), laxantes (por exemplo, óleo de rícino), corticosteróides (por exemplo, prednisona), ACTH (um hormônio), anfotericina (um medicamento antifúngico), carbenoxolona (usado para tratar úlceras na boca), penicilina G sódica (um antibiótico) e ácido salicílico e derivados.
- Medicamentos que podem aumentar os níveis de potássio no sangue, como diuréticos poupadores de potássio, suplementos de potássio, substitutos do sal contendo potássio, inibidores da ECA, ciclosporina (um medicamento imunossupressor) e outros medicamentos, como heparina sódica (um anticoagulante).
- Medicamentos que são afetados por alterações do nível de potássio no sangue, como medicamentos para o coração (por exemplo, digoxina) ou medicamentos para controlar o ritmo cardíaco (por exemplo, quinidina, disopiramida, amiodarona, sotalol), medicamentos usados para distúrbios mentais (por exemplo, tioridazina, clorpromazina, levomepromazina) e outros medicamentos, como certos antibióticos (por exemplo, esparfloxacina, pentamidina) ou certos medicamentos para tratar reações alérgicas (por exemplo, terfenadina).
- Medicamentos para o tratamento da diabetes (insulina ou agentes orais como a metformina).
- Colestiramina e colestipol, medicamentos para baixar os níveis de gordura no sangue.
- Medicamentos para aumentar a pressão arterial, como a noradrenalina.
- Medicamentos relaxantes musculares, como tubocurarina.
- Suplementos de cálcio e/ou suplementos de vitamina D.
- Medicamentos anticolinérgicos (medicamentos usados para tratar uma variedade de distúrbios, como cólicas gastrointestinais, espasmo da bexiga urinária, asma, enjôo, espasmos musculares,

- doença de Parkinson e como auxiliar da anestesia), como atropina e biperideno. Amantadina (medicamento usado para tratar a doença de Parkinson e também usado para tratar ou prevenir certas doenças causadas por vírus).
- Outros medicamentos usados para tratar a pressão alta, corticosteroides, analgésicos (como anti-inflamatórios não esteroides [AINES]), medicamentos para tratar câncer, gota ou artrite. Se estiver a tomar um inibidor da ECA ou aliscireno (ver também as informações nas rubricas "Não tome Telmisartan/Hidroclorotiazida" e "Advertências e precauções").
- Digoxina.

Telmisartan/Hidroclorotiazida pode aumentar o efeito de redução da pressão arterial de outros medicamentos utilizados para tratar a pressão arterial elevada ou de medicamentos com potencial de redução da pressão arterial (por exemplo, baclofeno, amifostina). Além disso, a pressão arterial baixa pode ser agravada pelo álcool, barbitúricos, narcóticos ou antidepressivos. Você pode notar isso como tontura ao se levantar. Deve consultar o seu médico se precisar de ajustar a dose do seu outro medicamento enquanto estiver a tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida.

O efeito de Telmisartan/Hidroclorotiazida pode ser reduzido quando toma AINES (medicamentos anti-inflamatórios não esteróides, por exemplo aspirina ou ibuprofeno).

Telmisartan/Hidroclorotiazida com alimentos e álcool

Pode tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida com ou sem alimentos. Evite tomar álcool até ter falado com o seu médico. O álcool pode fazer sua pressão arterial cair mais e/ou aumentar o risco de você ficar tonto ou desmaiar.

Gravidez e amamentação

Gravidez

Deve informar o seu médico se pensa que está (ou pode ficar) grávida. O seu médico normalmente irá aconselhá-la a parar de tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida antes de engravidar ou assim que estiver grávida e irá aconselhá-la a tomar outro medicamento em vez de Telmisartan/Hidroclorotiazida. Telmisartan/Hidroclorotiazida não é recomendado durante a gravidez e não deve ser tomado com mais de 3 meses de gravidez, pois pode causar sérios danos ao seu bebê se usado após o terceiro mês de gravidez.

Amamentação

Informe o seu médico se estiver a amamentar ou se estiver prestes a começar a amamentar. Telmisartan/Hidroclorotiazida não é recomendado para mães que estão a amamentar e o seu médico pode escolher outro tratamento para si se desejar amamentar.

Condução e utilização de máquinas

Algumas pessoas sentem tonturas ou cansaço ao tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida. Se sentir tonturas ou cansaço, não conduza nem utilize máquinas.

Telmisartan/Hidroclorotiazida contém lactose monohidratada

Se tem intolerância a alguns açúcares, consulte o seu médico antes de tomar este medicamento.

3. Como tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida

Tome sempre este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Consulte o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose recomendada de Telmisartan/Hidroclorotiazida é de um comprimido por dia. Tente tomar um comprimido à mesma hora todos os dias. Pode tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida com ou sem alimentos. Os comprimidos devem ser engolidos com um pouco de água ou outra bebida não alcoólica. É importante que você

tome Telmisartan/Hidroclorotiazida todos os dias até que o seu médico lhe diga o contrário.

Se o seu fígado não estiver funcionando adequadamente, a dose usual não deve exceder 40 mg/12,5 mg uma vez ao dia.

Se tomar mais Telmisartan/Hidroclorotiazida do que deveria

Se você acidentalmente tomar muitos comprimidos, você pode apresentar sintomas como pressão arterial baixa e batimentos cardíacos acelerados. Batimentos cardíacos lentos, tonturas, vômitos, função renal reduzida, incluindo insuficiência renal, também foram relatados. Devido ao componente hidroclorotiazida, também pode ocorrer pressão arterial acentuadamente baixa e níveis baixos de potássio no sangue, o que pode resultar em náuseas, sonolência e câibras musculares e/ou batimentos cardíacos irregulares associados ao uso concomitante de medicamentos como digitálicos ou certos antiarrítmicos tratamentos. Contacte imediatamente o seu médico, farmacêutico ou o serviço de urgência do hospital mais próximo.

Caso se tenha esquecido de tomar Telmisartan/Hidroclorotiazida

Se você esquecer de tomar uma dose, não se preocupe. Tome assim que se lembrar e continue como antes. Se não tomar o comprimido num dia, tome a dose normal no dia seguinte. **Não faça** tome uma dose dupla para compensar as doses individuais esquecidas.

Se ainda tiver dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Possíveis efeitos colaterais

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos colaterais, embora nem todos os apresentem.

Alguns efeitos colaterais podem ser graves e precisam de atenção médica imediata:

Deve consultar o seu médico imediatamente se sentir algum dos seguintes sintomas: Sepsis* (frequentemente chamada de "envenenamento do sangue"), é uma infecção grave com resposta inflamatória de todo o corpo, inchaço rápido da pele e das mucosas (angioedema), bolhas e descamação da camada superior da pele (necrólise epidérmica tóxica); estes efeitos secundários são raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas) ou de frequência desconhecida (necrólise epidérmica tóxica), mas são extremamente graves e os doentes devem parar de tomar o medicamento e consultar o médico imediatamente. Se estes efeitos não forem tratados, podem ser fatais. O aumento da incidência de sepsis foi observado apenas com telmisartana, porém não pode ser descartado para Telmisartana/Hidroclorotiazida.

Possíveis efeitos colaterais de Telmisartana/Hidroclorotiazida:

Efeitos colaterais comuns (pode afetar até 1 em 10 pessoas):

Tonturas.

Efeitos colaterais incomuns (pode afetar até 1 em 100 pessoas):

Diminuição dos níveis de potássio no sangue, ansiedade, desmaio (síncope), sensação de formigamento, formigamento (parestesia), sensação de girar (vertigem), batimento cardíaco acelerado (taquicardia), distúrbios do ritmo cardíaco, pressão arterial baixa, queda súbita do sangue pressão ao se levantar, falta de ar (dispneia), diarreia, boca seca, flatulência, dor nas costas, espasmo muscular, dor muscular, disfunção erétil (incapacidade de obter ou manter uma ereção), dor no peito, aumento dos níveis de ácido úrico no sangue.

Efeitos colaterais raros (pode afetar até 1 em 1.000 pessoas):

Inflamação do pulmão (bronquite), ativação ou agravamento do lúpus eritematoso sistêmico (uma doença em que o sistema imunológico do corpo ataca o corpo, o que causa dores nas articulações, erupções cutâneas e febre); dor de garganta, seios nasais inflamados; sensação de tristeza (depressão), dificuldade em adormecer (insônia), deficiência visual, dificuldade em respirar, dor abdominal, prisão de ventre, inchaço (dispepsia), sensação de enjoo (vômitos), inflamação do estômago (gastrite), função hepática anormal (pacientes japoneses são maior probabilidade de experimentar este efeito colateral), vermelhidão da pele (eritema), reações alérgicas como coceira ou erupção cutânea, aumento da sudorese, urticária (urticária), dor nas articulações (artralgia) e dor nas extremidades,

cãibras musculares, doença semelhante à gripe, dor, baixos níveis de sódio, aumento dos níveis de creatinina, enzimas hepáticas ou creatina fosfoquinase no sangue.

As reações adversas notificadas com um dos componentes individuais podem ser potenciais reações adversas com Telmisartan/Hidroclorotiazida, mesmo que não observadas em ensaios clínicos com este produto.

Telmisartana

Em pacientes tomando telmisartana isoladamente, os seguintes efeitos colaterais adicionais foram relatados:

Efeitos colaterais incomuns (pode afetar até 1 em 100 pessoas):

Infecção do trato respiratório superior (por exemplo, dor de garganta, seios nasais inflamados, resfriado comum), infecções do trato urinário, deficiência de glóbulos vermelhos (anemia), níveis elevados de potássio, ritmo cardíaco lento (bradicardia), insuficiência renal incluindo insuficiência renal aguda, fraqueza, tosse .

Efeitos colaterais raros (pode afetar até 1 em 1.000 pessoas):

Baixa contagem de plaquetas (trombocitopenia), aumento de certos glóbulos brancos (eosinofilia), reação alérgica grave (p. proteína), sonolência.

Efeitos colaterais muito raros (pode afetar até 1 em 10.000 pessoas): Cicatrização progressiva do tecido pulmonar (doença pulmonar intersticial) **

* O evento pode ter acontecido por acaso ou pode estar relacionado a um mecanismo atualmente desconhecido.

* * Foram notificados casos de cicatrização progressiva do tecido pulmonar durante a toma de telmisartan. No entanto, não se sabe se o telmisartan foi a causa.

Hidroclorotiazida

Em pacientes tomando hidroclorotiazida isoladamente, os seguintes efeitos colaterais adicionais foram relatados:

Efeitos colaterais comuns (pode afetar até 1 em 10 pessoas): Sensação de enjoo (náuseas), nível baixo de magnésio no sangue.

Efeitos colaterais raros (pode afetar até 1 em 1.000 pessoas):

Redução das plaquetas sanguíneas, o que aumenta o risco de sangramento ou hematomas (pequenas marcas vermelho-púrpura na pele ou outros tecidos causadas por sangramento), níveis elevados de cálcio no sangue, dor de cabeça.

Efeitos colaterais muito raros (pode afetar até 1 em 10.000 pessoas):

Aumento do pH (equilíbrio ácido-base perturbado) devido ao baixo nível de cloreto no sangue.

Dificuldade respiratória aguda (os sinais incluem falta de ar grave, febre, fraqueza e confusão).

Efeitos colaterais de frequência desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):

Inflamação da glândula salivar, diminuição do número (ou mesmo falta) de células no sangue, incluindo contagem baixa de glóbulos vermelhos e brancos, reações alérgicas graves (por exemplo, hipersensibilidade, reação anafilática), diminuição ou perda de apetite, inquietação, tontura, visão turva ou amarelada, diminuição da visão e dor ocular (possíveis sinais de acúmulo de líquido na camada vascular do olho (derrame coróide) ou miopia aguda ou ângulo agudo glaucoma de fechamento), inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite necrosante), pâncreas inflamado, dor de estômago, amarelecimento da pele ou dos olhos (icterícia), síndrome semelhante ao lúpus (uma condição que imita uma doença chamada lúpus eritematoso sistêmico, em que o sistema imunológico do corpo ataca o corpo);doenças da pele, tais como vasos sanguíneos inflamados na pele, aumento da sensibilidade à luz solar, erupção cutânea, vermelhidão da pele, bolhas nos lábios, olhos ou boca, pele e descamação, febre (possíveis sinais de eritema multiforme), fraqueza, inflamação dos rins ou insuficiência renal, glicose na urina (glicosúria), febre,

equilíbrio eletrolítico prejudicado, níveis elevados de colesterol no sangue, diminuição do volume sanguíneo, aumento dos níveis de glicose no sangue, dificuldades em controlar os níveis de glicose no sangue/urina em pacientes com diagnóstico de diabetes mellitus, ou gordura no sangue, câncer de pele e lábio (câncer de pele não melanoma).

Relato de efeitos colaterais

Se tiver quaisquer efeitos secundários, fale com o seu médico ou farmacêutico. Isso inclui quaisquer possíveis efeitos colaterais não listados neste folheto. Você também pode relatar efeitos colaterais diretamente através do Esquema de Cartão Amarelo Site: www.mhra.gov.uk/yellowcard ou procure MHRA Yellow Card no Google Play ou Apple App Store. Ao comunicar efeitos secundários pode ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como conservar Telmisartan/Hidroclorotiazida

Mantenha este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior ou blister após "VAL". A data de validade refere-se ao último dia desse mês.

Este medicamento não requer condições especiais de armazenamento de temperatura. Conservar na embalagem original para proteger da humidade.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Essas medidas ajudarão a proteger o meio ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Telmisartana/Hidroclorotiazida

As substâncias ativas são o telmisartan e a hidroclorotiazida.

Cada comprimido contém 40 mg de telmisartan e 12,5 mg de hidroclorotiazida. Cada comprimido contém 80 mg de telmisartan e 12,5 mg de hidroclorotiazida. Cada comprimido contém 80 mg de telmisartan e 25 mg de hidroclorotiazida.

Os outros ingredientes são:

Celulose, microcristalina, lactose monohidratada, manitol, hidróxido de sódio, meglumina, povidona (K30), estearato de magnésio, estearil fumarato de sódio, óxido férrico vermelho (E172) [para comprimidos de 40 mg/12,5 mg e 80 mg/12,5 mg] e amarelo férrico óxido (E172) [para comprimidos de 80 mg/25 mg].

Qual o aspecto de Telmisartan/Hidroclorotiazida e conteúdo da embalagem

Comprimidos de 40 mg/12,5 mg: Comprimidos brancos a esbranquiçados de um lado e vermelhos, possivelmente mosqueados, do outro lado, biconvexos, bicamada, forma oblonga, comprimidos não revestidos, com aproximadamente 13 mm de comprimento e 6,2 mm de largura, gravados com "T1" no lado vermelho e liso no outro lado.

Comprimidos de 80 mg/12,5 mg: Comprimidos brancos a esbranquiçados de um lado e vermelhos, possivelmente mosqueados, do outro lado, biconvexos, bicamada, forma oblonga, comprimidos não revestidos, com aproximadamente 16,2 mm de comprimento e 7,9 mm de largura, gravados com "T2" no lado vermelho e liso no outro lado.

Comprimidos de 80 mg/25 mg: Comprimidos brancos a esbranquiçados de um lado e amarelos, possivelmente mosqueados, do outro lado, biconvexos, bicamada, forma oblonga, comprimidos não revestidos, com aproximadamente 16,2 mm de comprimento e 7,9 mm de largura, gravados com "T2" no lado amarelo e liso no outro lado.

Disponível em embalagens blisters de alumínio/alumínio contendo 14, 28, 30, 56, 60, 84, 90, 98 ou 100 comprimidos.

Nem todos os tamanhos de embalagem podem ser comercializados.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução

no Mercado Accord Healthcare Limited
Sage House, 319 Pinner Road, North
Harrow, Middlesex, HA1 4HF, Reino Unido

Fabricante

Accord Healthcare Limited, Sage
house, 319 Pinner road, North
Harrow, Middlesex HA1 4HF, Reino
Unido

Accord Healthcare BV,
Winthontlaan 200,
3526 KV Utreque,
Os Países Baixos

Accord Healthcare Polska Sp.z oo,
ul. Lutomińska 50,95-200 Pabianice, Polônia

Este medicamento está autorizado nos Estados-Membros do EEE com os seguintes nomes:

Áustria	Telmisartan/Hidroclorotiazida Accord 40 mg/12,5 mg, 80 mg/ 12,5 mg, 80 mg/25 mg Comprimidos
Alemanha	Telmisartan/Hidroclorotiazida Accord 40 mg/12,5 mg, 80 mg/ 12,5 mg, 80 mg/25 mg Comprimidos
Estônia	Acordo Telmisartan/Hidroclorotiazida
Finlândia	Telmisartan/Hidroclorotiazida Accord 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg, 80 mg/25 mg comprimido
Irlanda	Telmisartan/Hidroclorotiazida 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg, 80 mg/25 mg comprimidos
Itália	Acordo de Telmisartana e Idroclorotiazida
Letônia	Telmisartan/Hidroclorotiazida Accord 40 mg/12,5 mg, 80 mg/ 12,5 mg, 80 mg/25 mg comprimidos
Lituânia	Telmisartan/Hidroclorotiazida Accord 40 mg/12,5 mg, 80 mg/ 12,5 mg, 80 mg/25 mg comprimidos
A Holanda	Telmisartan/Hidrocloroortiazida Accord 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg, comprimido de 80 mg/25 mg
Polônia	Telmidon
Unido Reino	Telmisartan/Hidroclorotiazida 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg, 80 mg/25 mg comprimidos
França	TELMISARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA ACCORD 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg, 80 mg/25 mg comprimidos

Este folheto foi aprovado pela última vez em 12/2021.