

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 80 mg + 12,5 mg comprimidos revestidos por película

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 160 mg + 12,5 mg comprimidos revestidos por película

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 160 mg + 25 mg comprimidos revestidos por película

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 320 mg + 12,5 mg comprimidos revestidos por película

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 320 mg + 25 mg comprimidos revestidos por película

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

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma
3. Como tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma e para que é utilizado

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma comprimidos revestidos por película contém duas substâncias ativas denominadas valsartan e hidroclorotiazida. Ambas as substâncias ajudam a controlar a pressão arterial elevada (hipertensão).

Valsartan pertence a uma classe de medicamentos conhecidos como "antagonistas dos recetores da angiotensina II" que ajudam a controlar a pressão arterial elevada. A angiotensina II é uma substância produzida pelo organismo que provoca constrição dos vasos sanguíneos, induzindo assim um aumento da pressão arterial. Valsartan atua bloqueando o efeito da angiotensina II. Consequentemente, os vasos sanguíneos dilatam e a pressão arterial diminui.

Hidroclorotiazida pertence a um grupo de medicamentos denominados diuréticos tiazídicos. A Hidroclorotiazida aumenta o fluxo de urina, o que também reduz a pressão arterial.

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma é utilizado no tratamento da pressão arterial elevada quando esta não está adequadamente controlada com uma substância em monoterapia.

A pressão arterial elevada aumenta a sobrecarga do coração e artérias. Se não for tratada, pode provocar lesões nos vasos sanguíneos do cérebro, coração e rins, podendo dar origem a um acidente vascular cerebral, insuficiência cardíaca ou insuficiência renal. A pressão arterial elevada aumenta o risco de ataques de coração. A redução da pressão arterial para valores normais reduz o risco de desenvolvimento destas situações.

2. O que precisa de saber antes de tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma

Não tome Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma

Se tem alergia a valsartan, hidroclorotiazida, derivados de sulfonamida (substâncias quimicamente relacionadas com hidroclorotiazida) ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Se estiver grávida de mais de 3 meses (também é melhor evitar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma no início da gravidez – ver secção de gravidez).

Se sofrer de doença hepática grave, destruição dos canais biliares dentro do fígado (cirrose biliar), levando a acumulação de bÍlis no fígado (colestase)

Se sofrer de doença renal grave.

Se for incapaz de produzir urina (anúria).

Se estiver a fazer diálise.

Se os níveis de potássio ou sódio no sangue forem mais baixos do que o normal, ou se o nível de cálcio no sangue for superior ao normal apesar de tratamento.

Se tiver gota.

Se tem diabetes ou função renal diminuída e se está a ser tratado com um medicamento que contém aliscireno para diminuir a pressão arterial.

Se algum dos casos acima se aplicar a si, informe o seu médico e não tome Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma

Se estiver a tomar medicamentos poupadores de potássio, suplementos de potássio ou substitutos salinos que contenham potássio, ou outros medicamentos que aumentem a quantidade de potássio no sangue, tais como heparina. O seu médico pode ter necessidade de verificar o nível de potássio no seu sangue com regularidade.

Se tiver níveis baixos de potássio no sangue.

Se tiver diarreia ou vômitos graves.

Se estiver a tomar doses elevadas de diuréticos.

Se sofrer de doença cardíaca grave.

Se sofre de insuficiência cardíaca ou sofreu um ataque cardíaco. Siga as instruções do seu médico acerca da dose inicial cuidadosamente. O seu médico poderá também verificar a sua função renal.

Se sofrer de estreitamento da artéria renal.

Se tiver sido submetido recentemente a transplante renal.

Se sofrer de hiperaldosteronismo. Trata-se de uma doença em que as glândulas suprarrenais produzem a hormona aldosterona em excesso. Se isto se aplicar a si, o uso de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma não é recomendado.

Se sofrer de doença renal ou hepática.

Se sofreu alguma vez inchaço da língua e do rosto causado por uma reação alérgica chamada angioedema enquanto tomava outro medicamento (incluindo inibidores da ECA), informe o seu médico. Se sentir estes sintomas enquanto estiver a tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma, pare imediatamente de tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma e não volte a tomá-lo. Veja também a secção 4 "Efeitos indesejáveis".

Se tiver febre, erupção na pele e dor nas articulações, que possam ser sintomas de lúpus eritematoso sistémico (LES, uma doença autoimune).

Se tiver diabetes, gota, níveis elevados de colesterol ou triglicéridos no sangue.

Se tiver tido reações alérgicas com outros fármacos para redução da pressão arterial desta classe (antagonistas do recetor da angiotensina II) ou se tiver alergia ou asma.

Se sentir uma diminuição na visão ou dor ocular. Estes podem ser sintomas de acumulação de líquido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou um aumento de pressão no seu olho e podem ocorrer dentro de horas a semanas depois de tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma. Isto pode levar à perda de visão permanente, se não for tratado. Se sofreu alergia à penicilina ou sulfonamidas pode estar em maior risco de desenvolver esta situação.

Se está a tomar algum dos seguintes medicamentos para tratar a pressão arterial elevada:

- um inibidor da ECA (por exemplo enalapril, lisinopril, ramipril), em particular se tiver problemas nos rins relacionados com diabetes.
- Aliscireno.

Caso tenha tido cancro da pele ou se desenvolver uma lesão cutânea inesperada durante o tratamento. O tratamento com hidroclorotiazida, no caso particular da utilização de doses elevadas a longo prazo, pode aumentar o risco de alguns tipos de cancro da pele e do lábio (cancro da pele não-melanoma). Proteja a sua pele contra a exposição solar e a radiação ultravioleta, enquanto estiver a tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma.

Se já teve problemas respiratórios ou pulmonares (incluindo inflamação ou líquido nos pulmões) após a toma de hidroclorotiazida. Se desenvolver qualquer falta de ar grave ou dificuldade em respirar após tomar Valsartan+Hidroclorotiazida Tetrafarma, procure assistência médica imediatamente.

O seu médico pode verificar a sua função renal, pressão arterial e a quantidade de eletrólitos (por exemplo, o potássio) no seu sangue em intervalos regulares.

Ver também a informação sob o título "Não tome Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma"

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma pode provocar aumento da sensibilidade da pele ao sol

Tem que informar o seu médico se pensa que está (ou pode vir a estar) grávida. Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma não é recomendado no início da gravidez e não pode ser tomado se tiver mais de 3 meses de gravidez, porque pode causar lesões graves no seu bebé se for utilizado nessa fase (ver secção de gravidez).

Crianças e adolescentes

Não se recomenda a utilização de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma em crianças e adolescentes (com idade inferior a 18 anos).

Outros medicamentos e Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma
Informe o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar, outros medicamentos.

O efeito do tratamento pode ser influenciado se Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma for tomado com determinados medicamentos. Pode ser necessário alterar a dose, tomar outras precauções, ou, nalguns casos, interromper o tratamento com um dos medicamentos. Esta situação aplica aos seguintes medicamentos:

Lítio, um medicamento utilizado no tratamento de certos tipos de doença psiquiátrica
Medicamentos ou substâncias que podem aumentar a quantidade de potássio no sangue, incluindo suplementos de potássio ou substitutos do sal contendo potássio, medicamentos poupadores de potássio e heparina.

Medicamentos que podem reduzir a quantidade de potássio no sangue, tais como diuréticos, corticosteroides, laxantes, carbenoxolona, anfotericina ou penicilina G.

Alguns antibióticos (grupo rifamicina), um medicamento usado para evitar a rejeição ao transplante (ciclosporina) ou medicamentos antirretrovirais para tratar a infeção VIH/SIDA (ritonavir). Estes medicamentos podem aumentar o efeito de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma.

Medicamentos que podem induzir "torsades de pointes" (batimento cardíaco irregular), tais como antiarrítmicos (medicamentos utilizados para tratar problemas cardíacos) e alguns antipsicóticos.

Medicamentos que podem reduzir a quantidade de sódio no sangue, tais como antidepressivos, antipsicóticos, antiépiléticos

Medicamentos para tratamento da gota, tais como alopurinol, probenecida, sulfinpirazona

Suplementos de vitamina D e suplementos de cálcio

Medicamentos para o tratamento da diabetes (medicamentos orais como a metformina ou insulinas)

Outros medicamentos utilizados para baixar a pressão arterial incluindo metildopa, inibidores da ECA (tais como enalapril, lisinopril, etc) ou aliscireno (ver também informações sob os títulos "Não tome Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma" e "Advertências e precauções").

Medicamentos para aumentar a pressão arterial, tais como noradrenalina ou adrenalina digoxina ou outros digitálicos (medicamentos utilizados para tratar problemas cardíacos).

Medicamentos que aumentem os níveis de açúcar no sangue, tais como diazóxido ou bloqueadores beta

Medicamentos citotóxicos (usados para tratamento de cancro) tais como, metotrexato ou ciclofosfamida

Analgésicos, tais como agentes anti-inflamatórios não-esteróides (AINE), incluindo inibidores seletivos da ciclooxigenase 2 (inibidores da Cox-2) e ácido acetilsalicílico > 3g

Medicamentos relaxantes musculares tais como tubocurarina

Medicamentos anticolinérgicos (medicamentos utilizados para tratar uma variedade de doenças, tais como cólicas gastrointestinais, espasmos da bexiga, asma, enjoo de movimento, espasmos musculares, doença de Parkinson e como um auxílio à anestesia)

Amantadina (um medicamento utilizado para tratamento da doença de Parkinson também utilizado para tratar ou evitar certas doenças causadas por vírus)

Colestiramina e colestipol (medicamentos utilizados principalmente para tratamento de níveis elevados de lípidos no sangue)

Ciclosporina, um medicamento utilizado no transplante de órgãos para evitar a rejeição do órgão

Álcool, comprimidos para dormir e anestésicos (medicamentos com efeito analgésico ou sedativo usados, por exemplo, durante a cirurgia)

Meios de contraste iodados (agentes usados para exames de imagem)

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma com alimentos, bebidas e álcool

Evite beber bebidas alcoólicas enquanto não tiver falado com o seu médico. O álcool pode fazer com que a pressão arterial baixe mais, ou pode aumentar o risco de ficar tonto ou desmaiar.

Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Normalmente o seu médico irá aconselhá-la a interromper o tratamento com Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma antes de engravidar, ou assim que você saiba que está grávida, e irá aconselhá-la a tomar outro medicamento para substituição de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma. Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma não é recomendado no início da gravidez e não pode ser tomado se tiver mais de 3 meses de gravidez porque pode causar lesões graves no seu bebé se for utilizado depois do terceiro mês de gravidez.

Informe o seu médico caso se encontre a amamentar ou se vai começar a amamentar

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma não é recomendado para mães que estão a amamentar e o seu médico poderá escolher outro tratamento para si se desejar amamentar, especialmente se o seu bebé for recém-nascido ou for prematuro.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Antes de conduzir um veículo, utilizar ferramentas ou máquinas, ou desempenhar outras tarefas que requeiram concentração, certifique-se de que sabe como reage aos efeitos de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma. Tal como com outros medicamentos utilizados no tratamento da pressão arterial elevada, Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma pode, ocasionalmente, provocar tonturas e afetar a capacidade de concentração.

3. Como tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma

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

Tome este medicamento sempre de acordo com as indicações do médico. Isto contribuirá para obter os melhores resultados e diminuir o risco de efeitos indesejáveis.

Frequentemente, os doentes com hipertensão arterial não notam quaisquer sinais deste problema.

Muitos sentem-se perfeitamente normais. Torna-se assim fundamental que cumpra o calendário de consultas com o seu médico, mesmo quando se sente bem.

O seu médico dir-lhe-á exatamente quantos comprimidos de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma deve tomar. Dependendo da sua resposta ao tratamento, o seu médico poderá receitar uma dose mais elevada ou mais baixa.

A dose recomendada de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma é de um comprimido por dia.

Não altere a dose, nem deixe de tomar os comprimidos, sem consultar o seu médico. O medicamento deve ser sempre tomado à mesma hora todos os dias, geralmente de manhã.

Pode tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma com ou sem alimentos. Engula os comprimidos com um copo de água.

Se tomar mais Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma do que deveria

Se sentir tonturas graves e/ou desmaio, deite-se e contacte imediatamente o seu médico. Se acidentalmente tomou demasiados comprimidos, contacte o seu médico, farmacêutico ou hospital.

Caso se tenha esquecido de tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma

Caso se tenha esquecido de tomar uma dose, tome-a assim que se lembrar. No entanto, se estiver quase na hora de tomar a dose seguinte, não tome a dose que se esqueceu.

Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma

Interromper o tratamento com Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma pode agravar a sua pressão arterial. Não deixe de tomar o medicamento, a menos que seja o seu médico a dizer-lhe que o faça.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Alguns sintomas podem ser graves e requerem assistência médica imediata:

Deve consultar imediatamente o seu médico se tiver sintomas de angioedema como, por exemplo:

Inchaço da face, língua ou faringe

Dificuldade em engolir

Erupção na pele e dificuldades em respirar

Doença grave de pele que causa erupções na pele, vermelhidão, vesículas nos lábios, olhos ou boca, descamação da pele, febre (necrólise epidérmica tóxica)

Diminuição da visão ou dor nos olhos devido à pressão elevada (possíveis sinais de glaucoma agudo de ângulo fechado)

Febre, dor de garganta, infeções mais frequentes (agranulocitose)

Estes efeitos indesejáveis são muito raros ou de frequência desconhecida

Se sentir algum destes sintomas, pare de tomar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma e contacte imediatamente o seu médico (ver secção 2 "Advertências e precauções")

Os efeitos indesejáveis incluem:

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

Tosse

Pressão arterial baixa

Sensação de cabeça oca

Desidratação (com sintomas de sede, boca e língua seca, micção pouco frequente, urina de coloração escura, pele seca)

Dor muscular

Cansaço

Formigueiro ou dormência

Perturbação da visão

Ruídos (ex. sibilos, zumbidos) nos ouvidos

Muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas):

Tonturas

Diarreia

Dor nas articulações

Desconhecidos (frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):

Dificuldade em respirar

Redução acentuada do fluxo urinário

Nível baixo de sódio no sangue (pode desencadear cansaço, confusão, contrações musculares e/ou convulsões em casos graves)

Nível baixo de potássio no sangue (por vezes com fraqueza muscular, câibras arritmias cardíacas)

Nível baixo de glóbulos brancos no sangue (com sintomas como febre, infeções da pele, inflamação da garganta ou úlceras na boca devidas a infeções, fraqueza)

Aumento do nível de bilirrubina no sangue (que pode, em casos graves, provocar pele e olhos amarelos)

Aumento do nível de ureia e de creatinina no sangue (que pode ser sugestivo de função renal alterada)

Aumento do nível de ácido úrico no sangue (que pode, em casos graves, provocar gota)

Síncope (desmaio)

Foram comunicados os seguintes efeitos indesejáveis com medicamentos que contêm valsartan ou hidroclorotiazida isoladamente:

Valsartan

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

Sensação de andar à roda

Dor abdominal

Desconhecidos (frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):

Formação de bolhas (sinal de dermatite bolhosa)

Erupção na pele com ou sem comichão associados a alguns dos seguintes sinais ou sintomas: febre, dor articular, dor muscular, nódulos linfáticos inchados e/ou sintomas semelhantes aos da gripe

Erupção na pele, manchas vermelho-arroxeadas, febre, comichão (sinais de inflamação dos vasos sanguíneos)

Diminuição do nível de plaquetas no sangue (acompanhada por vezes de hemorragias ou hematomas anormais)

Aumento do nível de potássio no sangue (por vezes com espasmos musculares, ritmo cardíaco anormal)

Reações alérgicas (com sintomas como erupção na pele, comichão, urticária (erupção na pele com comichão), dificuldade em respirar ou engolir, tonturas

Inchaço sobretudo da face e garganta, erupção na pele, comichão

Elevação dos valores da função hepática

Diminuição do nível de hemoglobina e diminuição da percentagem de glóbulos vermelhos no sangue (que podem ambos, em casos raros, provocar anemia).

Insuficiência renal

Baixo nível de sódio no sangue (o que pode provocar cansaço, confusão, espasmos musculares e/ou convulsões em casos graves)

Hidroclorotiazida

Muito frequentes (podem afetar mais do que 1 em 10 pessoas):

Nível baixo de potássio no sangue

Aumento de lípidos no sangue

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

Nível baixo de sódio no sangue

Nível baixo de magnésio no sangue

Nível elevado de ácido úrico no sangue

Erupção na pele com comichão e outras formas de erupção na pele

Perda de apetite

Náuseas e vômitos ligeiros

Tonturas, desmaio ao levantar-se

Incapacidade de obter ou manter a ereção

Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas):

Inchaço e vesículas na pele (devidas a aumento da sensibilidade ao sol)

Nível elevado de cálcio no sangue

Nível elevado de açúcar no sangue

Açúcar na urina

Agravamento do estado metabólico da diabetes

Prisão de ventre, diarreia, desconforto gastrointestinal, distúrbios hepáticos, que podem ocorrer conjuntamente com a pele e olhos amarelos

Batimentos cardíacos irregulares

Dor de cabeça

Perturbações do sono

Tristeza e depressão)

Níveis baixos de plaquetas do sangue (por vezes com hemorragia ou hematomas na pele)

Tonturas

Formigueiro ou dormência

Distúrbios de visão

Muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas):

Inflamação dos vasos sanguíneos com sintomas como erupção na pele, manchas vermelho- arroxeadas, febre (vasculite)

Erupção na pele, prurido, urticária (erupção na pele com comichão), dificuldade em respirar ou engolir, tonturas (reações de hipersensibilidade)

Doença grave de pele que causa erupções na pele, vesículas nos lábios, olhos ou boca, descamação da pele, febre (necrólise epidérmica tóxica)

Erupção facial, dor nas articulações, afeção muscular, febre (lúpus eritematoso cutâneo)

Dor intensa na região superior do abdómen (pancreatite)

Dificuldade em respirar com febre, tosse, respiração ofegante, falta de ar (dificuldade respiratória incluindo pneumonite e edema pulmonar)

Palidez, cansaço, falta de ar, urina escura (anemia hemolítica)

Febre, dor de garganta ou aftas devido a infeções (agranulocitose)

Confusão, cansaço, contrações e espasmos musculares, respiração rápida (alcalose hipoclorémica)

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

Desconhecidos (frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):

Fraqueza, infeções frequentes e hematomas (anemia aplástica)

Produção de urina gravemente diminuída (possíveis sinais de doença renal ou insuficiência renal)

Erupções na pele, vermelhidão, bolhas nos lábios, olhos ou boca, descamação da pele, febre (possíveis sinais de eritema multiforme)

Espasmo muscular

Febre (pirexia)

Fraqueza (astenia)

Cancro da pele e do lábio (cancro da pele não-melanoma)

Diminuição da visão ou dor nos olhos devido a pressão elevada (possíveis sinais de acumulação de líquido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou glaucoma agudo de ângulo fechado).

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

(preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma

Não conservar acima de 30°C.

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

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no blister, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

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

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma

As substâncias ativas são o valsartan e a hidroclorotiazida.

Cada comprimido revestido por película contém 80 mg, 160 mg ou 320 mg de valsartan, respetivamente e 12,5 mg ou 25 mg de hidroclorotiazida, respetivamente.

Outros componentes são:

80 mg + 12,5 mg

- celulose microcristalina, crospovidona e estearato de magnésio. O revestimento do comprimido contém: hipromelose 6 cps, dióxido de titânio (E171), talco, macrogol 8000, óxido de ferro vermelho (E172) e óxido de ferro amarelo (E172).

160 mg + 12,5 mg - celulose microcristalina, crospovidona e estearato de magnésio. O revestimento do comprimido contém: hipromelose 6 cps, dióxido de titânio (E171), talco, macrogol 8000 e óxido de ferro vermelho (E172).

160 mg + 25 mg

- celulose microcristalina, crospovidona e estearato de magnésio. O revestimento do comprimido contém: hipromelose 6 cps, dióxido de titânio (E171), talco, macrogol 8000, óxido de ferro vermelho (E172), óxido de ferro negro (E172) e óxido de ferro amarelo (E172).

320 mg + 12,5 mg

- celulose microcristalina, crospovidona e estearato de magnésio. O revestimento do comprimido contém: hipromelose 6 cps, dióxido de titânio (E171), talco, macrogol 8000 e óxido de ferro vermelho (E172).

320 mg + 25 mg

- celulose microcristalina, crospovidona e estearato de magnésio. O revestimento do comprimido contém: hipromelose 6 cps, dióxido de titânio (E171), talco, macrogol 8000 e óxido de ferro amarelo (E172).

Qual o aspeto de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma e conteúdo da embalagem

Os comprimidos de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 80 mg + 12,5 mg são oblongos e convexos, de cor rosa.

Os comprimidos de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 160 mg + 12,5 mg são vermelhos, oblongos e convexos, ranhurados de um dos lados.

Os comprimidos de Valsartan + Hidroclorotiazida Ticofarma 160 mg + 25 mg são de cor laranja, oblongos e convexos, ranhurados de um dos lados.

Os comprimidos de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 320 mg + 12,5 mg são oblongos e convexos, de cor rosa claro.

Os comprimidos de Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 320 mg + 25 mg são oblongos e convexos, de cor amarela clara.

Os comprimidos apresentam-se em embalagens "blisters" de 10, 14, 28, 56 ou 280 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado
Tetrafarma - Produtos Farmacêuticos, Lda.
Rua Mário Moreira, nº 1 - Loja 3, Zona 5, Colinas do Cruzeiro
2675-660 Odivelas
Portugal

Fabricante

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 80 mg + 12,5 mg, 160mg + 12,5 mg,
160mg + 25mg, 320mg + 12,5 mg

Atlantic Pharma – Produções Farmacêuticas, S.A.
Rua da Tapada Grande, n.º 2, Abrunheira 2710-089 Sintra, Portugal

Valsartan + Hidroclorotiazida Tetrafarma 320 mg + 25 mg

West Pharma – Produções de Especialidades Farmacêuticas, S.A.
Rua João de Deus, n.º 11, Venda Nova, 2700-486 Amadora, Portugal

Atlantic Pharma – Produções Farmacêuticas, S.A.
Rua da Tapada Grande, n.º 2, Abrunheira 2710-089 Sintra, Portugal

Este folheto foi revisto pela última vez em: