

Листовка: информация за пациента

29/6 0084

BG/H2A/1.1b-44572

01 -02- 2019

Танзидор Н 20 mg/12,5 mg филмиранi таблетки
Tansidor H 20 mg/12.5 mg film-coated tablets

Олмесартан медоксомил/хидрохлоротиазид
Olmesartan medoxomil/hydrochlorothiazide

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че призначите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Танзидор Н и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Танзидор Н
3. Как да приемате Танзидор Н
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Танзидор Н
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Танзидор Н и за какво се използва

Танзидор Н съдържа две активни вещества, олмесартан медоксомил и хидрохлоротиазид, които се използват за лечение на високо кръвно налягане (хипертония) при възрастни:

- Олмесартан медоксомил е от групата лекарства, наречени ангиотензин II рецепторни антагонисти. Той понижава кръвното налягане чрез отпускане на кръвоносните съдове.
- Хидрохлоротиазид е от групата лекарства, наречени тиазидни диуретици („отводняващи таблетки“). Той понижава кръвното налягане, като помага на организма да отдели допълнителното количество течност, като прави така, че бъбреците да произвеждат повече урина.

Ще Ви бъде предписан Танзидор Н само ако лечението само с олмесартан медоксомил не контролира адекватно кръвното Ви налягане. Когато се прилагат заедно, двете активни вещества в Танзидор Н водят до понижаване на кръвното налягане повече, отколкото, ако всяка от тях се прилага самостоятелно.

Вие може би вече приемате лекарства за лечение на високо кръвно налягане, но Вашият лекар може да иска да приемате Танзидор Н, за да го понизи още.

Високото кръвно налягане може да се контролира с лекарства като Танзидор Н таблетки. Вашият лекар вероятно вече Ви е препоръчал да направите някои промени в начина си на живот, чрез които да се подпомогне понижаването на кръвното налягане (например, намаляване на теглото, отказване на тютюнопушенето, намаляване на консумираното количество алкохол и намаляване на солта в



храната). Може Вашият лекар да Ви препоръча редовни физически упражнения като ходене или плуване. Важно е да следвате този съвет на Вашия лекар.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Танзидор Н

Не приемайте Танзидор Н, ако:

- сте алергични към олмесартан медоксомил или хидрохлоротиазид, към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6) или към вещества, които са подобни на хидрохлоротиазид (сулфонамиди)
- сте бременна след 3^{ти} месец (по-добре е също така да избягвате Танзидор Н в ранната бременност – вж. точка „Бременност“).
- имате тежки бъбречни проблеми
- имате диабет или нарушена бъбречна функция и се лекувате с лекарство за понижаване на кръвното налягане, съдържащо алискирен
- имате ниски нива на калий и натрий, високи нива на калций или пикочна киселина в кръвта (със симптоми на подагра или камъни в бъбреците), които не се подобряват с лечение
- страдате от тежки чернодробни проблеми или имате пожълтяване на кожата и очите (жълтеница), или имате проблеми с оттичането на жълчката от жълчния мехур (обструкция на жълчните пътища, напр. камъни в жълчката)

Ако мислите, че някое от тези състояния се отнася за Вас или не сте сигурни, не приемайте таблетките. Говорете с Вашия лекар и следвайте дадения съвет.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди да приемете Танзидор Н.

Преди да приемете таблетките, кажете на Вашия лекар, ако взимате някои от следните лекарства, използвани за лечение на високо кръвно налягане

- АСЕ-инхибитор (напр. еналаприл, лизинорил, рамиприл), особено ако имате бъбречни нарушения, свързани с диабет.
- Алискирен

Вашият лекар може да проверява бъбречната функция, кръвното налягане и нивата на електролитите (напр. калий) в кръвта Ви на определени интервали.

Вижте също информацията под „Не приемайте Танзидор Н“.

Информирайте Вашия лекар, ако имате някой от следните здравословни проблеми:

- Леки до умерени проблеми с бъбреците или ако насъкоро Ви е направена бъбречна трансплантиация
- Чернодробно заболяване
- Сърдечна недостатъчност, проблеми с клапите на сърцето или сърдечния мускул
- Повръщане (гадене) или диария, която е тежка и продължава няколко дни
- Лечение с високи дози таблетки за отводняване (диуретици), или ако сте на диета с ниско съдържание на сол
- Проблеми с надбъбречните жлези (напр. първичен алдостеронизъм)
- Диабет
- Лупус еритематодес (автоимунно заболяване)
- Алергия или астма

Свържете се с Вашия лекар, ако се проявят някои от следните симптоми:

- диария, която е тежка, продължителна и причинява значително понижение на теглото
Вашият лекар може да оцени симптомите и да вземе решение как да пропължи лечението на високото кръвно налягане.



- Намалено зрение или болка в очите. Това може да са симптомите на повищено налягане в окото и може да се прояви в рамките на часове до седмици след приема на Танзидор Н. Това може да доведе до трайно нарушение на зрението, ако не се лекува.

Вашият лекар може да поиска да го посещавате по-често и да Ви назначи изследвания, ако имате някое от тези състояния.

Танзидор Н може да доведе до повишиване на нивата на мазнини в кръвта и нивата на пикочната киселина в кръвта (причина за подагра - болезнено подуване на ставите). Вашият лекар вероятно ще поиска през определени периоди от време да провежда кръвни изследвания, за да проверите тези параметри.

Танзидор Н може да промени нивата на някои химични вещества в кръвта Ви, наречени електролити. Вашият лекар вероятно ще поиска през определени периоди от време да провежда кръвни изследвания, за да проверите тези параметри. Признаките на промени в електролитите са: жажда, сухота в устата, мускулни болки или крампи, мускулна умора, ниско кръвно налягане (хипотония), чувство за слабост, вялост, умора, съниливост или беспокойство, гадене, повръщане, по-рядка нужда за уриниране, ускорена сърдечна дейност. **Кажете на Вашия лекар, ако забележите някои от тези симптоми.**

Както при всяко лекарство, което понижава кръвното налягане, прекомерното понижаване на кръвното налягане при пациенти с нарушения на притока на кръв към сърцето или мозъка може да доведе до инфаркт или инсулт. Вашият лекар внимателно ще проверява кръвното Ви налягане.

Ако Ви предстои да се извърши изследване на функцията на паращитовидната жлеза, трябва да спрете приема на Танзидор Н, преди провеждането на тези изследвания.

Ако сте спортсист, това лекарство може да промени резултатите от анти-допинг изследване и да го направи положително.

Трябва да уведомите Вашия лекар, ако мислите, че сте (или можете да сте) бременна. Танзидор Н не се препоръчва през ранния етап от бременността и не трябва да се приема, ако сте бременна след 3^{ти} месец, тъй като може да причини сериозно увреждане на Вашето бебе, ако се използва след този период (виж точка "Бременност").

Деца и юноши

Танзидор Н не се препоръчва при деца и юноши под 18-годишна възраст.

Други лекарства и Танзидор Н

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

По-специално, уведомете Вашия лекар или фармацевт, ако приемате някое от следните:

- Други лекарства за понижаване на кръвното налягане (антихипертензивни), тъй като ефекта на Танзидор Н може да се повиши
Може да се наложи Вашият лекар да промени дозата и/или да вземе предпазни мерки:
 - Ако приемате ACE-инхибитори или алискирен (вижте също информацията под „Не приемайте Танзидор Н“ и „Предупреждения и предпазни мерки“)
- Лекарства, които могат да променят нивата на калий в кръвта Ви, ако се използват съвместно с Танзидор Н. Това включва:
 - калиеви добавки (заместители на солта, които съдържат калий)



- таблетки за отводняване (диуретици)
- хепарин (за разреждане на кръвта)
- лаксативи (разхлабващи лекарства)
- стероиди
- адренокортиcotропен хормон (АКТХ)
- карбеноксолон (лекарство, използвано за лечение на язви на устната кухина и стомаха)
- пеницилин G натрий (наричан също натриев бензилпеницилин, антибиотик)
- някои болкоуспокояващи като аспирин или салицилати
- Литий (лекарство, използвано за лечение на промени в настроението и някои видове депресия), когато се използва едновременно с Танзидор Н може да повиши токсичността на литий. Ако се налага да приемате литий, Вашият лекар ще проследява нивото на литий в кръвта Ви
- Нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства (НСПВС) (лекарства, използвани за облекчаване на болка, подуване и други симптоми на възпалението, включително артрит), когато се използват едновременно с Танзидор Н могат да повишат риска от бъбречна недостатъчност, както и ефекта на Танзидор Н може да бъде намален от НСПВС
- Приспивателни таблетки, седативи (успокояващи) и антидепресанти, когато се използват заедно с Танзидор Н могат да причинят внезапно понижаване на кръвното налягане при изправяне
- Някои лекарства, като например баклофен и тубокуарин, използвани за отпускане на мускулите
- Амифостин и някои други лекарства, използвани за лечение на ракови заболявания, като например циклофосфамид или метотрексат
- Холестирамин и колестипол, лекарства за намаляване на нивата на мазнини в кръвта
- Колесевалам хидрохлорид, лекарство, което понижава нивата на холестерол в кръвта Ви, тъй като може да понижи ефекта на Танзидор Н. Вашият лекар може да Ви посъветва да приемете Танзидор Н поне 4 часа преди приема на колесевалам хидрохлорид.
- Антихолинергични лекарства, като атропин и бипериден.
- Лекарства, като например тиоридазин, хлорпромазин, левомепромазин, трифлуоперазин, циамемазин, сулпирид, амисулприд, пимозид, султоприд, тиаприд, дроперидол или халоперидол, използвани за лечение на някои психични разстройства
- Някои лекарства, като хинидин, хидрохинидин, дизопирамид, амиодарон, сotalол или дигиталис, използвани за лечение на сърдечни проблеми
- Лекарства като мизоластин, пентамидин, терфенадин, дофетилид, ибутилид или еритромицин инжекции, които могат да променят сърдечния ритъм
- Перорални антидиабетни лекарства, като например метформин или инсулин, използвани за понижаване на кръвната захар
- Бета-блокери и диазоксид, лекарства, използвани за лечение на високо кръвно налягане и ниска кръвна захар, съответно, тъй като Танзидор Н може да засили тяхното действие
- Метилдопа, лекарство, използвано за лечение на високо кръвно налягане
- Лекарства като норадреналин, които се използват за повишаване на кръвното налягане и на сърдечната честота
- Дифеманил, използван за лечение на забавен сърдечен ритъм или за намаляване на изпотяването
- Лекарства като пробенецид, сулфинпиразон и алопуринол, за лечение на подагра
- Калциеви добавки
- Амантадин, противовирусно лекарство
- Циклоспорин, лекарство, използвано за предотвратяване отхвърлянето на трансплантиран орган
- Някои антибиотици, наречени тетрациклини или спарфлоксацин
- Амфотерицин, лекарство, използвано за лечение на гъбични инфекции
- Някои антиацидни средства, използвани за лечение на повишена киселинност в стомаха като алуминиево-магнезиев хидроксид, тъй като ефектът на Танзидор Н може да бъде леко понижен
- Цизаприд, който се използва за усилване обработването на храната в стомаха и червата
- Халофантрин, използван за лечение на малария

Танзидор Н с храна, напитки и алкохол

Танзидор Н може да се приема с или без храна.



Обърнете внимание, ако употребявате алкохол, докато приемате Танзидор Н, тъй като някои хора се чувстват отпаднали или замаяни. Ако това Ви се случи, не употребявайте никакъв алкохол, включително вино, бира или други алкохолни напитки.

Чернокожи пациенти

Както и при други подобни лекарства, понижаващи кръвното налягане, ефектът на Танзидор Н е понякога е по-слаб при чернокожи пациенти.

Бременност и кърмене

Бременност

Трябва да уведомите Вашия лекар, ако мислите, че сте (или може да сте) бременна. Вашият лекар обикновено ще Ви посъветва да спрете приема на Танзидор Н преди да забременеете или веднага щом разберете, че сте бременна и ще Ви посъветва да приемате друго лекарство вместо Танзидор Н. Танзидор Н не се препоръчва през ранния етап на бременността и не трябва да се приема, ако сте бременна след 3^{ти} месец, тъй като може да причини сериозно увреждане на Вашето бебе, ако се използва след този период.

Кърмене

Кажете на Вашия лекар, ако кърмите или възnamерявате да започнете да кърмите. Танзидор Н не се препоръчва за майките, които кърмят и Вашият лекар може да избере друго лечение, ако желаете да кърмите.

Ако сте бременна или кърмите, мислите че може да сте бременна или планирате да имате бебе, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете това лекарство.

Шофиране и работа с машини

Може да почувствате сънливост или замаяност, докато приемате лечение за високо кръвно налягане. Ако забележите подобен ефект, не шофирайте и не работете с машини, докато симптомите не изчезнат. Посъветвайте се с Вашия лекар.

Танзидор Н съдържа лактоза (вид захар)

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да вземете този продукт.

3. Как да приемате Танзидор Н

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е една таблетка Танзидор Н 20 mg/12,5 mg дневно. Въпреки това, ако Вашето кръвно налягане не се контролира, Вашият лекар може да реши да промени дозата Ви.

Приемете таблетката с вода. Не дъвчете таблетката. Ако е възможно, трябва да приемате дозата си по **едно и също време всеки ден**, например по време на закуска. Важно е да продължите да приемате Танзидор Н, докато Вашият лекар не Ви каже да спрете.

Ако сте приели повече от необходимата доза Танзидор Н

Ако сте приели повече таблетки, отколкото трябва, или ако дете случайно е погълнало една или повече таблетки, веднага отидете при Вашия лекар или в най-близкото спешно отделение, като вземете със себе си опаковката на Вашето лекарство.



Ако сте пропуснали да приемете Танзидор Н

Ако сте пропуснали да приемете една доза, вземете обичайната доза на следващия ден, както обикновено.
Не приемайте допълнителни таблетки, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приема на Танзидор Н

Важно е да продължите да приемате Танзидор Н, освен ако Вашият лекар Ви каже да спрете.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте
Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки
ги получава.

Въпреки това, следващите две нежелани реакции могат да бъдат сериозни:

- Алергични реакции, които могат да засегнат целия организъм, с подуване на лицето, устата
и/или ларинкса (гласните връзки), придружени от сърбеж и обрив, които може да възникнат
рядко. **Ако това се случи, спрете приема на Танзидор Н и незабавно се свържете с Вашия
лекар.**
- При по-чувствителни хора или като следствие на алергична реакция, Танзидор Н може да
причини спадане на кръвното налягане до прекалено ниски стойности. Нечесто могат да се
появят пристъпи на замайване или припадък. **Ако това се случи, спрете приема на Танзидор Н,
nezabavno се свържете с Вашия лекар и легнете.**

Танзидор Н е комбинация от две активни вещества, като информацията, представена по-долу, най-
напред е за други нежелани реакции, съобщавани до момента при употреба на комбинацията на
олмесартан и хидрохлоротиазид (освен споменатите по-горе) и на второ място е за реакциите, които
са известни при употреба на отделните активни вещества.

**Това са другите нежелани реакции, за които е известно, че са свързани с комбинацията
олмесартан медоксомил/хидрохлоротиазид:**

Ако се появят тези нежелани лекарствени реакции, те често са леки и не е нужно да спирате
лечението си:

Чести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 10 човека):

- замайване
- отпадналост
- главоболие
- умора
- болка в гърдите
- подуване на глазените, ходилата, краката, длани и ръцете

Нечести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 100 човека):

- ускорен сърден ритъм (палипитации)
- обрив
- екзема
- световъртеж
- кашлица
- нарушен храносмилане



- болка в корема
- гадене
- повръщане
- диария
- мускулни спазми и мускулна болка
- болка в ставите, ръцете и краката
- болка в гърба
- затруднена ерекция при мъжете
- кръв в урината

Нечесто са наблюдавани някои промени в резултатите от кръвните изследвания, които включват:

- повишаване на мазнините в кръвта
- повишаване на уреята в кръвта и пикочната киселина
- повишаване на креатинина
- повишаване или понижаване на нивата на калий в кръвта
- повишаване на нивата на калций в кръвта
- повишаване на кръвната захар
- повишаване на ензимите, които показват чернодробната функция

Вашият лекар ще провери кръвните Ви изследвания и ще Ви каже, ако има нужда да предприемете нещо.

Редки нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 1 000 человека):

- неразположение
- нарушения в съзнанието
- кожен обрив (уртикария)
- остра бъбречна недостатъчност

Някои промени в резултатите от кръвните изследвания също са наблюдавани в редки случаи и включват:

- повишаване на кръвните нива на азот в уреята
- понижаване на нивата на стойностите на хемоглобин и хематокрит

Вашият лекар ще провери кръвните Ви изследвания и ще Ви каже, ако има нужда да предприемете нещо.

Следните нежелани реакции са съобщавани при употреба само на олмесартан медоксомил или хидрохлоротиазид, но не и при употреба на комбинацията от олмесартан и хидрохлоротиазид, или с по-голяма честота:

Олмесартан медоксомил:

Чести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 10 человека):

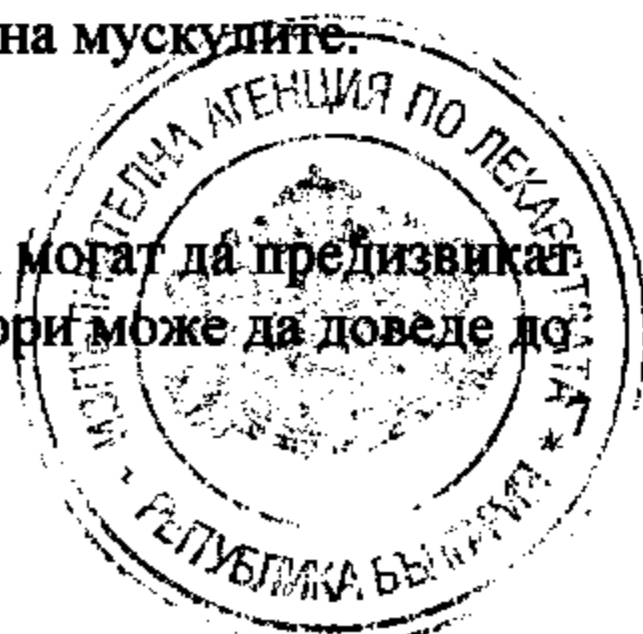
Бронхит, кашлица, хрема или запущен нос, възпалено гърло, болка в корема, stomashno разстройство, диария, гадене, гастероентерит, болки в ставите или костите, болки в гърба, кръв в урината, инфекции на пикочните пътища, грипоподобни симптоми, болка.

Някои промени в резултатите от кръвните изследвания са наблюдавани често и включват:

Повишаване на нивата на мазнини в кръвта, повишаване на кръвната урея и пикочната киселина, повишаване на ензимите, които показват чернодробната функция и функцията на мускулите.

Нечести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 100 человека):

Алергични реакции от бърз тип, които могат да повлият на целия организъм и могат да предизвикат дихателни проблеми, както и бързо понижаване на кръвното налягане, което дори може да доведе до



припадък (анафилактични реакции), подуване на лицето, стенокардия (болка или неприятно усещане в гърдите, което е известно като ангина пекторис), усещане за неразположение, алергичен кожен обрив, сърбеж, екзантем (кожен обрив), обрив с бучки по кожата (уртикария).

Някои промени в резултатите от кръвните изследвания са били наблюдавани нечесто и включват: намален брой на вид кръвни клетки, известни като тромбоцити (тромбоцитопения).

Редки нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 1 000 человека):

Нарушена бъбречна функция, липса на енергия.

Някои промени в резултатите от кръвните изследвания са наблюдавани рядко и включват:
Повишаване на нивото на калий в кръвта.

Хидрохлоротиазид:

Много чести нежелани реакции (могат да засегнат повече от 1 на 10 человека):

Промени в кръвните резултати, които включват: повишаване на мазнините в кръвта и нивата на пикочната киселина.

Чести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 10 человека):

Чувство за обърканост, болка в корема, стомашно неразположение, усещане за подуване, диария, гадене, повръщане, запек, отделяне на глукоза в урината.

Някои промени в кръвните резултати също са били наблюдавани и включват:

Повишаване на нивата на креатинин, урея, калций и захар в кръвта, понижаване на нивото на хлор, калий, магнезий и нивата на натрий в кръвта. Повишаване на серумната амилаза (хиперамилаземия).

Нечести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 100 человека):

Намаляване или загуба на апетит, силно затруднено дишане, анафилактични кожни реакции (реакции на свръхчувствителност), влошаване на вече съществуващо късогледство, еритем, кожни реакции към светлина, сърбеж, виолетови петна или петна по кожата, дължащи се на малки кръвоизливи (пурпур), обрив на бучки (уртикария).

Редки нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 1 000 человека):

Подуване и болки в слюнчените жлези, понижен брой на белите кръвни клетки, понижен брой на тромбоцитите в кръвта, анемия, увреждане на костния мозък, беспокойство, чувство за "потиснатост" или депресия, проблеми със съня, чувство на незаинтересованост (апатия), изтръпване и мравучкане, припадъци (конвулсии), може да виждате нещата оцветени в жъlt цвят, замъглено виждане, сухота в очите, неритмична сърдечна дейност, възпаление на кръвоносните съдове, кръвни съсирици (тромбоза или емболия), възпаление на белия дроб, натрупване на течност в белите дробове, възпаление на панкреаса, жъltеница, инфекция на жъltния мехур, симптоми на лупус еритематодес като обрив, ставни болки и студени ръце и пръсти, алергични кожни реакции, белене и образуване на мехури по кожата, неинфекциозно възпаление на бъбреците (интерстициален нефрит), повищена температура, мускулна слабост (понякога причинява нарушения в движението).

Много редки нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 10 000 человека):

Електролитни нарушения, които водят до необичайно ниско ниво на хлориди в кръвта (хипохлоремична алкалоза), запушване на червата (паралитичен илеус).

С неизвестна честота (честотата не може да бъде установена от наличните данни):
Намаление на зрението или болка в окото (възможни признаци на остра закрито-гълна глаукома).

Съобщаване на нежелани реакции



Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции.
Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез национална система за съобщаване към Изпълнителната агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +35928903417, уебсайт: www.bda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Танзидор Н

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и блистера след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Танзидор Н

Активните вещества са:

Всяка филмирана таблетка съдържа 20 mg олмесартан медоксомил (*olmesartan medoxomil*) и 12,5 mg хидрохлоротиазид (*hydrochlorothiazide*).

Другите съставки са:

Лактозаmonoхидрат, микрокристална целулоза, частично заместена хидроксипропил целулоза, хидроксипропил целулоза, магнезиев стеарат, полиетилен гликол, хидроксипропилметил целулоза, титанов диоксид (Е 171), жълт железен оксид (Е 172)

Как изглежда Танзидор Н и какво съдържа опаковката

Жълти, филмирани, кръгли, двойноизпъкнали таблетки с вдълбнат релефен надпис ‘346’ от едната страна и ‘L’ от другата страна.

Диаметър: 8,6 mm

Наличните партиди Танзидор Н са опаковани по следния начин:

Блистери от Al/Al: 10, 14, 28, 30, 56, 60, 90 и 98 филмирани таблетки

Блистери от PVC/PVDC//Al: 10, 14, 28, 30, 56, 60, 90 и 98 филмирани таблетки

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба

Sandoz d.d.

Verovškova 57, 1000 Ljubljana

Словения



Производители

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben,

Германия

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57, 1526 Ljubljana,

Словения

Този лекарствен продукт е одобрен в страните-членки на ЕИП със следните наименования:

Австрия	Olmesartan/HCT Sandoz 20 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Белгия	Co-Olmesartan Sandoz 20mg/12,5 mg filmomhulde tabletten
България	Танзидор Н 20 mg/12,5 mg филмирани таблетки
Германия	Olmesartan HEXAL comp 20 mg/12,5 mg Filmtabletten
Франция	OLMESARTAN MEDOXOMIL / HYDROCHLOROTHIAZIDE SANDOZ 20 mg/12,5 mg, comprime pellicule
Гърция	Olmesartan + HCTZ/Sandoz
Ирландия	Olmesartan Hydrochlorothiazide Rowex 20 mg/12,5 mg, Film-coated tablets
Италия	Olmesartan e idroclorotiazide Sandoz
Люксембург	Co-Olmesartan Sandoz 20mg/12,5 mg comprimes pellicules
Нидерландия	Olmesartanmedoxomil/ Hydrochloorthiazide Sandoz 20 mg/12,5 mg, filmomhulde tabletten
Испания	Olmesartan/Hidroclorotiazida Sandoz 20/12,5 mg comprimidos recubiertos con peHcula EFG
Португалия	Olmesartan + Hidroclorotiazida Sandoz

Дата на последно преразглеждане на листовката

ММ/ГГГГ

