

Prospect: Informații pentru pacient  
Hydrochloorthiazide Mylan 12,5 mg, comprimate  
Hydrochloorthiazide Mylan 25 mg, comprimate  
Hydrochloorthiazide

Citiți cu atenție întregul prospect înainte de a utiliza acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră. Păstrați acest prospect. S-ar putea să aveți nevoie să-l recitiți.

- Aveți întrebări? Contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră.
- Nu dați acest medicament altor persoane, deoarece este prescris doar pentru dumneavoastră. Poate fi dăunător pentru alții, chiar dacă au aceleași simptome ca dumneavoastră.
- Aveți reacții adverse menționate la punctul 4? Sau aveți o reacție adversă care nu este menționată în acest prospect? Contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră.  
Conținutul acestui prospect:
- Ce este Hydrochloorthiazide Mylan și pentru ce se utilizează acest medicament? Când nu trebuie să utilizați acest medicament sau trebuie să fiți deosebit de atent?

Cum se utilizează acest medicament?

1. Reacții adverse posibile
2. Cum se păstrează acest medicament?
3. Conținutul ambalajului și alte informații
4. Posibile reacții adverse
5. Cum se păstrează acest medicament?
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Hydrochloorthiazide Mylan și pentru ce se utilizează acest medicament?

Hydrochloorthiazide Mylan conține substanța activă hidroclorotiazidă care aparține unui grup de medicamente numite „diuretice”. Diureticele cresc cantitatea de urină produsă de rinichi și sunt uneori numite pastile de apă.

Hydrochloorthiazide Mylan 12,5 mg și 25 mg este utilizat pentru tratarea:

- tensiunii arteriale ridicate (hipertensiune arterială esențială);
- retenției de lichide în țesuturi cauzată de o boală de inimă, ficat sau rinichi (edem cardiac, hepatic sau renal).

2. Când nu trebuie să utilizați acest medicament sau trebuie să fiți deosebit de atent?

Când nu trebuie să utilizați acest medicament?

- Sunteți alergic la hidroclorotiazidă, la alte tiazide sau sulfonamide sau la oricare dintre celelalte substanțe din acest medicament. Aceste substanțe le puteți găsi în secțiunea 6.
- Aveți probleme renale severe.
- Aveți o inflamație acută a rinichilor (glomerulonefrită).
- Aveți probleme hepatice severe, cum ar fi insuficiență hepatică cu conștiență redusă.
- Aveți niveluri scăzute de potasiu în sânge (hipokaliemie).
- Aveți niveluri scăzute de sodiu în sânge (hiponatremie).
- Aveți un volum sanguin redus (hipovolemie).

- Aveți un nivel crescut de calciu în sânge (hipercalcemie).
- Aveți un nivel crescut de acid uric în sânge (hiperuricemie) care cauzează simptome (pacienți cu antecedente familiale de gută).
- Suferiți de gută.
- Aveți tensiune arterială ridicată în timpul sarcinii.

Când trebuie să fiți deosebit de atent cu acest medicament?

Contactați medicul sau farmacistul înainte de a utiliza acest medicament:

- dacă ați avut în trecut probleme respiratorii sau pulmonare (inclusiv inflamație sau lichid în plămâni) după administrarea hidroclorotiazidei. Dacă după administrarea acestui medicament aveți dificultăți severe de respirație sau probleme de respirație, solicitați imediat ajutor medical;
- dacă ați avut cancer de piele sau dacă în timpul tratamentului apare o leziune suspectă pe piele. Tratamentul cu hidroclorotiazidă, în special utilizarea pe termen lung cu doze mari, poate crește riscul de anumite tipuri de cancer de piele și buze (cancer de piele non-melanom). Protejați-vă pielea de expunerea la soare și razele UV în timp ce utilizați acest medicament;
- dacă aveți tensiune arterială foarte scăzută (hipotensiune);
- dacă aveți probleme cu vasele de sânge din creier sau cu vasele de sânge care furnizează sânge creierului; furnizare de sânge;
- dacă aveți diabet;
- dacă aveți alte probleme renale (inclusiv un transplant de rinichi);
- dacă aveți alte probleme hepatice;
- dacă aveți probleme de vedere sau dureri oculare. Acestea pot fi simptome ale
- dacă aveți probleme cu vederea sau dureri oculare. Acestea pot fi simptome ale acumulare de lichid în stratul vascular al ochiului (efuziune coroidală) sau o presiune crescută în ochi care poate apărea în câteva ore până la o săptămână după ce ați luat acest medicament.
- când aveți astm;
- când aveți boala Addison;
- când sunteți o persoană în vârstă.

Când aveți niveluri scăzute de potasiu, sodiu sau magneziu în sânge sau o circulație sanguină redusă, medicul dumneavoastră vă va trata mai întâi pentru aceasta înainte de a primi Hydrochloorthiazide Mylan. Este posibil ca medicul dumneavoastră să vă verifice sângele în mod regulat (de exemplu, pentru a verifica nivelurile de sare, zahăr, grăsimi, creatinină, uree sau acid uric). Asigurați-vă că beți suficiente lichide. Din cauza pierderii crescute de potasiu, trebuie să consumați alimente bogate în potasiu (de exemplu, banane, legume, nuci). Când trebuie să fiți operat, spuneți medicului, asistentei sau dentistului că utilizați acest medicament. Copii și adolescenți până la 18 ani

Nu există experiență la copii și adolescenți până la 18 ani. Prin urmare, acest medicament nu trebuie administrat copiilor și adolescenților până la 18 ani. Utilizați alte medicamente?

Utilizați, pe lângă Hydrochloorthiazide Mylan, alte medicamente sau ați făcut acest lucru recent sau există posibilitatea să utilizați alte medicamente în viitorul apropiat? Spuneți acest lucru medicului sau farmacistului dumneavoastră. Acest lucru este valabil în special pentru următoarele

produse: Spuneți asta medicului sau farmacistului dumneavoastră. Acest lucru este valabil în special pentru următoarele produse:

- Medicamente asociate cu pierderea și deficitul de potasiu în sânge, altele diuretice (de exemplu, alte tiazide, sulfonamide), diuretice kaliuretice (de exemplu furosemid), glucocorticoizi, ACTH, laxative, carbenoxolon, amfotericină B, sodiu- penicilină G, acid salicilic și derivați.
- Litiu, barbiturice, fenotiazine sau antidepressive triciclice utilizate în tratamentul depresiei.
- medicamente antihipertensive (de exemplu, guanetidină, metildopa, antagoniști ai calciului, inhibitori ai ECA precum captopril sau enalapril, blocați ai receptorilor de angiotensină (ARBs), inhibitori direcți ai reninei (DRRs), beta-blocante, diazoxid, nitrați, vasodilatatoare). Salicilați și alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (de exemplu, indometacin),
- inclusiv inhibitori selectivi ai COX-2. Insulină sau antidiabetice orale (de exemplu, metformină) utilizate pentru tratamentul nivelurilor ridicate
- de zahăr din sânge. medicamente utilizate pentru tratamentul gutei (de exemplu, allopurinol, probenecid,
- sulfinpirazonă) sulfinpirazon)
- Epinefrină utilizată pentru a trata reacțiile alergice severe.
- Glicozide cardiace (de exemplu, digitoxină) utilizate pentru a trata insuficiența cardiacă.
- Citostatice (de exemplu, ciclofosamidă, fluorouracil, metotrexat) utilizate ca chimioterapie în
- tratamentul cancerului. tratamentul cancerului.
- relaxante musculare de tip curare (de exemplu, pancuronium)
- colestiramină sau colestipol utilizate pentru a reduce nivelurile de colesterol din sânge
- Medicamente care sunt influențate de tulburările nivelului de potasiu din sânge:
  - medicamente antiaritmice de clasa Ia (de exemplu, chinidină, hidrochinidină, disopiramidă);
  - antiaritmice de clasa III (de exemplu, amiodaronă, sotalol, dofetilid, ibutilid);
  - anumite medicamente antipsihotice (de exemplu, tioridazină, clorpromazină,
- levomepromazină, trifluoperazină, ciamemazină, sulpiridă, sultopridă, amisulpridă, tiapridă, pimozidă, haloperidol, droperidol);
  - alte medicamente (de exemplu, bepridil, cisaprid, difemanil, eritromicină IV, halofantrină,
- mizolastină, pentamidină, sparfloxacină, terfenadină, vincamină IV).
- Amantadină utilizată pentru a trata boala Parkinson.
- suplimente de calciu
- suplimente de vitamina D
- ciclosporină utilizată după transplant
- carbamazepină utilizată pentru a trata epilepsia și durerea nervoasă
- chinidină utilizată pentru a trata problemele cardiace
- tetraciline, un grup de antibiotice pentru a trata infecțiile.

La ce trebuie să fiți atenți cu alcoolul?

Nu consumați alcool în timpul tratamentului, deoarece poate crește efectele acestui medicament.

Sarcina și alăptarea

Întrebați medicul sau farmacistul pentru sfaturi înainte de a lua un medicament.

#### Sarcina

Sunteți însărcinată, credeți că sunteți însărcinată, doriți să rămâneți însărcinată sau alăptați? Atunci contactați medicul sau farmacistul înainte de a utiliza acest medicament.

De obicei, medicul vă va sfătui să utilizați un alt medicament, deoarece utilizarea acestui medicament este descurajată în timpul sarcinii. Motivul este că hidroclorotiazida traversează placenta și utilizarea în al doilea și al treilea trimestru de sarcină poate avea efecte negative asupra copilului dumneavoastră. al dumneavoastră.

#### Alăptarea

Informați medicul dacă alăptați sau intenționați să începeți alăptarea. Acest medicament nu este recomandat mameloare care alăptează.

#### Aptitudinea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Acest medicament are o influență mică sau moderată asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Acest lucru este valabil mai ales la începutul tratamentului sau când doza este crescută. Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje dacă aveți aceste simptome

#### Hidroclorotiazidă Mylan conține lactoză

Acest medicament conține lactoză (zahăr din lapte). Dacă medicul v-a informat că nu tolerați anumite zaharuri, contactați medicul înainte de a lua acest medicament.

#### 3. Cum să utilizați acest medicament?

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul dumneavoastră. Aveți îndoieli cu privire la utilizarea corectă? Atunci contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră.

Hydrochlorothiazide Mylan este disponibil în 3 doze: comprimate de 12,5 mg, 25 mg și 50 mg.

#### *Hipertensiune arterială (hipertensiune arterială esențială)*

Doza inițială recomandată este de unul sau două comprimate de hidroclorotiazidă de 12,5 mg pe zi sau o jumătate sau un comprimat de hidroclorotiazidă de 25 mg pe zi (12,5 – 25 mg hidroclorotiazidă pe zi). Doza recomandată pe termen lung este de obicei un comprimat de hidroclorotiazidă de 12,5 mg pe zi sau o jumătate de comprimat de hidroclorotiazidă de 25 mg pe zi (12,5 mg hidroclorotiazidă pe zi).

#### *Edem cardiac, hepatic și renal:*

Doza inițială este de 25 mg sau 50 mg hidroclorotiazidă pe zi.

Doza pe termen lung este de obicei de 25 mg până la 100 mg hidroclorotiazidă pe zi.

Pacienți cu funcție renală sau hepatică redusă:

În caz de insuficiență renală sau hepatică ușoară până la moderată, doza de hidroclorotiazidă trebuie ajustată în funcție de insuficiență.

Pacienți cu decompensare cardiacă severă: La pacienții cu retenție excesivă de lichide ca urmare a unei slăbiciuni a mușchiului cardiac (decompensare cardiacă severă), este posibil ca absorbția de hidroclorotiazidă să fie semnificativ redusă. este.

#### Copii și adolescenți până la 18 ani:

Nu există experiență la copii și adolescenți până la 18 ani. Prin urmare, hidroclorotiazida nu trebuie administrată copiilor și adolescenților până la 18 ani.

## Mod de administrare

Comprimatele trebuie luate la micul dejun fără a fi mestecate, cu o cantitate mare de lichid.

Comprimat de 12,5 mg: Linia de rupere este pentru a putea rupe comprimatul dacă aveți probleme să înghițiți comprimatul întreg.

Comprimat de 25 mg: comprimatul poate fi împărțit în doze egale.

## Durata tratamentului

Durata tratamentului este nelimitată și depinde de tipul și severitatea bolii. Dacă doriți să opriți utilizarea acestui medicament, contactați mai întâi medicul dumneavoastră (vezi sub „Dacă opriți utilizarea acestui medicament”)

După un tratament pe termen lung, tratamentul cu acest medicament trebuie oprit treptat.

Contactați medicul sau farmacistul dacă credeți că efectul Hidroclorotiazidei Mylan este prea puternic sau prea slab.

## Ați utilizat prea mult din acest medicament?

Dacă ați luat mai multe comprimate decât ar trebui, trebuie să informați imediat medicul dumneavoastră. El sau ea va decide ce măsuri trebuie luate pe baza simptomelor. În caz de otrăvire și/sau simptome severe este necesar un tratament medical imediat necesar.

Puteți avea următoarele simptome: sete, senzație de slăbiciune și amețeală, dureri musculare și crampe musculare (de exemplu, crampe la gambe), dureri de cap, tulburări circulatorii cu o frecvență cardiacă accelerată și o tensiune arterială mai scăzută la ridicarea din poziția culcat în picioare. În plus, pot apărea convulsii, letargie, confuzie, pierdere de cunoștință de scurtă durată care trece de la sine și care este cauzată de o reducere a fluxului sanguin către creier (colaps circulator) și insuficiență renală acută. De asemenea, puteți avea oboseală, slăbiciune musculară, senzații de furnicături, mâncărime sau înțepături fără un motiv aparent (tulburări senzoriale), paralizie, lipsă de interes, flatulență (flatulență) și constipație (obstipație) sau aritmii cardiace, obstrucție intestinală, conștiență redusă sau pierdere a cunoștinței. Ați uitat să utilizați acest medicament?

Nu luați o doză dublă pentru a compensa o doză uitată, ci continuați tratamentul cu doza prescrisă.

Dacă încetați să utilizați acest medicament doza continuă.

## Dacă încetați să utilizați acest medicament

Nu întrerupeți sau opriți tratamentul cu hidroclorotiazidă fără a vă consulta mai întâi medicul dumneavoastră consultați. Aveți alte întrebări despre utilizarea acestui medicament? Atunci contactați medicul dumneavoastră sau farmacistul.

## 4. Posibile efecte secundare

Ca orice medicament, și acest medicament poate avea efecte secundare, deși nu toată lumea le experimentează.

Dacă aveți una dintre următoarele reacții adverse, opriți utilizarea acestui medicament și contactați imediat medicul dumneavoastră sau mergeți direct la secția de urgențe a celui mai apropiat spital:

Frecvent (apar la mai puțin de 1 din 10 utilizatori):

- scăderea numărului de trombocite, ceea ce poate duce la apariția mai rapidă decât normal a sângerărilor sau vânătăilor, posibil cu erupție cutanată cu pete purpurii (trombocitopenie, uneori cu purpură); Ocazional (apar la mai puțin de 1 din 100 utilizatori):

o creștere a numărului de infecții de care suferiți, cum ar fi febră, frisoane severe, durere în gât și

- ulceratii bucale. Acestea pot fi semne ale unor niveluri scăzute de globule albe (leucopenie sau agranulocitoză); inflamația pancreasului (pancreatită);
- producerea de urină cu fulgi sau urină închisă la culoare. Acestea pot fi semne ale unei boli renale (interstițială
- producerea de urină cu fulgi sau urină închisă la culoare. Acestea pot fi semne ale unei boli renale (interstițială nefrită);
- scurtarea respirației (dispnee). Puteți avea o tuse care produce mucus incolor (pneumonie acută interstițială) și acumulare de lichid în plămâni (edem pulmonar);
- îngălbenirea pielii și a albului ochilor, scaune decolorate, urină închisă la culoare și mâncărime la femeile gravide
- (colestază intrahepatică).

Rareori (apar la mai puțin de 1 din 1000 utilizatori):

- reacție anafilactică, de exemplu, semne bruște de alergii, cum ar fi erupții cutanate, mâncărime sau urticarie pe piele (reacție anafilactică);
- umflarea feței, buzelor, limbii, gâtului sau altor părți ale corpului care poate provoca respirație șuierătoare sau dificultăți de respirație sau înghițire.

Foarte rar (apar la mai puțin de 1 din 10.000 utilizatori):

- apariția bruscă a dificultății de respirație (simptomele includ scurtarea severă a respirației, febră, slăbiciune și confuzie);
- reacții cutanate severe, cum ar fi bășici, desprinderea pielii sau erupții cutanate extinse (necroză epidermică toxică, lupus eritematos cutanat, reacții asemănătoare lupusului eritematos, reactivarea unui lupus eritematos, eritem multiform); scădere severă a celulelor sanguine care poate provoca slăbiciune, sângerări și infecții (anemie aplastică); scăderea celulelor roșii din sânge care poate provoca piele palidă și slăbiciune sau scurtarea respirației (anemie hemolitică);
- scădere severă a celulelor sanguine care poate provoca slăbiciune, sângerări și infecții (anemie aplastică anemie);
- scăderea numărului de globule roșii care poate provoca piele palidă și slăbiciune sau dificultăți de respirație (hemolitică anemie);
- dezintegrarea globulelor roșii (anemie hemolitică imună) ca urmare a formării anticorpilor în cazul utilizării concomitente cu metildopa.

Necunoscut (pe baza datelor disponibile, frecvența nu poate fi stabilită):

- O vedere redusă sau durere în ochi ca urmare a presiunii ridicate (semne posibile de acumulare de lichid în stratul vascular al ochiului (efuziune coroidală) sau glaucom acut cu unghi îngust); glaucom cu unghi închis);
- O inflamație acută a vezicii biliare (colecistită) poate apărea în cazuri de calculi biliari existenți (colecistiază); Cancer de piele și buze (cancer de piele non-melanom).
- Alte posibile efecte secundare sunt: Foarte frecvente (apar la mai mult de 1 din 10 utilizatori)

- tulburări ale echilibrului de sare și lichide, în special un nivel scăzut de potasiu, sodiu și clor

și un nivel crescut de calciu în sânge (hipokaliemie, hiponatremie, hipocloremie și hipercalcemie); un nivel crescut de zahăr în sânge (hiperglicemie) și excreție crescută de zahăr în urină (glucozurie) la persoanele cu un metabolism sănătos;

- pacienți în stadiu incipient de diabet zaharat (diabet zaharat latent) sau la pacienți diabetici și pacienți cu deficit de potasiu; hipercalcemie);
- un nivel crescut de zahăr în sânge (hiperglicemie) și excreție crescută de zahăr în urină (glucozurie) la persoane cu un metabolism sănătos;
- pacienți în stadiu incipient de diabet zaharat (diabet zaharat latent) sau la pacienții cu diabet și pacienți cu deficit de potasiu;
- un nivel crescut de acid uric în sânge (hiperuricemie), ceea ce poate duce la atacuri de gută la pacienții care sunt predispuși la aceasta;
- o creștere a lipidelor din sânge (colesterol, trigliceride), care poate fi observată într-un test de sânge;
- niveluri crescute de zahăr în urină (glucozurie), care pot fi observate într-un test de urină.

Frecvent (apar la mai puțin de 1 din 10 utilizatori):

- palpitații (palpitații);
- apetit redus, tulburări gastrointestinale (de exemplu, greață, vărsături, diaree, dureri și crampe abdominale);
- creștere temporară a nivelurilor de creatinină în sânge sau a nivelurilor de uree în urină;
- Niveluri scăzute de magneziu în sânge, care pot fi observate într-un test de sânge (hipomagneziemie);
- Niveluri crescute de magneziu în urină, care pot fi observate într-un test de urină (hipermagneziurie);
- Incapacitatea de a obține sau menține o erecție (impotență);
- tulburări de circulație cu scăderea tensiunii arteriale la schimbarea din poziția culcat în poziția în picioare (tulburări de reglare ortostatică), în special la pacienții cu volum sanguin scăzut (depleție de volum intravascular), cum ar fi la pacienții cu insuficiență cardiacă severă sau pacienții tratați cu o doză mare de diuretice.

Uneori (apar la mai puțin de 1 din 100 utilizatori)

- tulburări de vedere (de exemplu, vedere încețoșată, vedere colorată (vedere galbenă), producție limitată de lacrimi, agravarea miopiei (miopie);
- inflamația vaselor de sânge, adesea cu erupții cutanate (vasculită);
- valori crescute ale unei anumite enzime hepatice (amilază) în sânge (hiperamilasemie), icter (icter);
- alte reacții alergice cutanate (de exemplu, mâncărime, roșeață a pielii, erupție cutanată cauzată de fotosensibilitate la lumină sau la lumina soarelui (exantem fotoalergic), pete purpurii sau roșu-maronii cauzate de sângerări sau vânătăi sub piele (purpură), urticarie pruriginoasă (urticarie);
- impotență;
- febră (posibil cauzată de o reacție alergică la medicament);
- niveluri crescute de magneziu în urină (hipermagneziurie).

Rare (apar la mai puțin de 1 din 1000 utilizatori)

- tulburări de somn, depresie;
- dureri de cap, amețeli, furnicături sau amorțeală în brațe sau picioare (parestezie);
- modificări ale ritmului cardiac (aritmii);
- constipație (obstipație);
- deteriorarea vederii ochiului, în special în primele săptămâni de tratament.

Foarte rare (apar la mai puțin de 1 din 10.000 utilizatori)

- scăderea numărului de celule sanguine (depresie medulară);
- când corpul produce cantități excesive de acid sau când rinichii nu elimină suficient acid (alcaloză hipocloremică).

Necunoscut (pe baza datelor disponibile, frecvența nu poate fi stabilită)

- agravarea simptomelor la pacienții cu diabet existent (diabet zaharat manifest) cum ar fi transpirație, tremurături și apetit crescut.
- Apariția simptomelor la persoanele care dezvoltă diabet (diabet zaharat latent) cum ar fi apetit crescut, sete și urinare frecventă;
- alte probleme renale;
- crampe musculare;
- senzație de slăbiciune;
- coagulare a sângelui (tromboză) sau blocaj brusc al unui vas de sânge (embolie) la pacienți sau pacienți vârstnici cu sânge îngroșat (hemoconcentrație) din cauza bolilor vasculare.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă aveți reacții adverse, contactați medicul sau farmacistul. Acest lucru se aplică și pentru posibilele reacții adverse care nu sunt menționate în acest prospect. Puteți raporta reacțiile adverse direct prin Centrul Olandez de Raportare a Reacțiilor Adverse Lareb (website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl)). Raportând reacțiile adverse, ne puteți ajuta să obținem mai multe informații despre siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează acest medicament?

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Pentru acest medicament nu sunt necesare condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare. Aceasta este indicată pe cutie sau blister după „EXP:”. Este indicată o lună și un an. Ultima zi a acelei luni este data de expirare.

Nu aruncați medicamentele în chiuvetă sau toaletă și nu le aruncați la gunoi. Întrebați farmacistul dumneavoastră ce trebuie să faceți cu medicamentele pe care nu le mai folosiți. Acestea vor fi distruse într-un mod responsabil și nu vor ajunge în mediu.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce substanțe conține acest medicament?

- Substanța activă din acest medicament este hidroclorotiazida. Un comprimat conține 12,5 mg sau 25 mg hidroclorotiazidă.
- Celelalte substanțe din acest medicament sunt: lactoză monohidrat, silice coloidal anhidru, amidon de porumb și stearat de magneziu.

Cum arată Hydrochlorothiazide Mylan și cât conține un ambalaj?

Comprimatele Hydrochloorthiazide Mylan 12,5 mg sunt comprimate albe, rotunde, cu o linie de rupere pe o parte.

Comprimatele Hydrochloorthiazide Mylan 25 mg sunt comprimate albe, rotunde, cu o linie de rupere pe o parte.

Hydrochloorthiazide Mylan este disponibil în blistere de 10, 20, 30, 50, 90, 98 și 100 comprimate.

Comprimatele Hydrochloorthiazide Mylan 12,5 mg și 25 mg sunt de asemenea disponibile în containere de plastic rotunde cu 500 de comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj menționate sunt comercializate.

Acest medicament este înregistrat în registru sub numărul:

RVG 112547 – Hydrochloorthiazide Mylan 12,5 mg, comprimate

RVG 112548 – Hydrochloorthiazide Mylan 25 mg, comprimate

Deținătorul autorizației de punere pe piață și producător

*Deținătorul autorizației*

Mylan B.V.

Krijgsman 20

1186 DM Amstelveen

*Producător eliberare*

G.L.Pharma GmbH, Schlossplatz 1, A-8502 Lannach, Austria

Acest medicament este înregistrat în statele membre ale SEE sub următoarele denumiri:

Olanda Hydrochloorthiazide Mylan 12,5 mg/25 mg, comprimate

Acest prospect a fost aprobat ultima dată în iunie 2022.

Alte surse de informații

Mai multe informații despre acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției

Naționale a Medicamentului [www.cb-g-meb.nl](http://www.cb-g-meb.nl)