

Листовка: Информация за пациента

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Листовка Приложение 2

Към Рег. №

20130334

Tezeo HCT 80 mg/12,5 mg таблетки

Tezeo HCT 80 mg/12,5 mg tablets

телмисартан/ хидрохлоротиазид

telmisartan/ hydrochlorothiazide

Разрешение №

PC/01/MP

IE №

29 -05- 2025

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

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано единствено и лично на вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признатите 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 Тезео НСТ и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Тезео НСТ
3. Как да приемате Тезео НСТ
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Тезео НСТ
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Тезео НСТ и за какво се използва

Тезео НСТ е комбинация от две активни вещества в една таблетка – телмисартан и хидрохлоротиазид. И двете вещества помагат да се контролира високото кръвно налягане.

- Телмисартан принадлежи към група лекарствени продукти, наречени рецепторни блокери на ангиотензин II. Ангиотензин II е вещество, образувано във Вашия организъм, което предизвиква свиване на кръвоносните съдове, като по този начин повишава кръвното Ви налягане. Телмисартан блокира ефекта на ангиотензин II така, че кръвоносните съдове се отпускат и кръвното налягане се понижава.
- Хидрохлоротиазид принадлежи към група лекарства, наречени тиазидни диуретици, които предизвикват увеличаване на отделяното количество урина, водещо до понижаване на кръвното Ви налягане.

Ако не се лекува, високото кръвно налягане може да увреди кръвоносните съдове в редица органи, което понякога може да доведе до сърдечни пристъпи, сърдечна или бъбречна недостатъчност, мозъчен инсулт или слепота. Симптоми, в резултат на високо кръвно налягане, обикновено не се наблюдават преди да възникнат увреждания в органите. Поради това е важно редовно да се измерва кръвното налягане, за да се провери дали то е в нормални граници.

Тезео НСТ се използва за лечение на високо кръвно налягане (есенциална хипертония) при възрастни, чието кръвно налягане не се контролира достатъчно, когато телмисартан се използва самостоятелно.



2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Тезео НСТ

Не приемайте Тезео НСТ

- ако сте алергични към телмисартан или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6),
- ако сте алергични към хидрохлоротиазид или някое друго лекарство, производно на сулфонамид,
- ако сте бременна след третия месец. (По-добре да избягвате употребата на Тезео НСТ и в ранна бременност - вижте раздел Бременност.)
- ако имате тежки чернодробни проблеми като холестаза или жълчна обструкция (проблем с дренажа на жълчката от черния дроб и жълчния мехур) или някое друго тежко чернодробно заболяване,
- ако имате тежко бъбречно заболяване или анурия (по-малко от 100 ml урина на ден),
- ако Вашият лекар установи, че имате ниски нива на калий или високи нива на калций в кръвта, които не се повлияват от лечение,
- ако имате диабет или нарушена бъбречна функция и се лекувате с лекарство за понижаване на кръвното налягане, съдържащо алискирен.

Информирайте Вашия лекар или фармацевт преди да приемете Тезео НСТ, ако някое от горепосочените състояния се отнася за Вас.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар преди да приемете Тезео НСТ, ако страдате или някога сте страдали от някое от посочените състояния или заболявания:

- ниско кръвно налягане (хипотония), което е възможно да възникне, ако сте дехидратирани (прекомерна загуба на вода от организма) или ако имате недостиг на соли, поради лечение с диуретици (обезводняващи лекарства), диета с ниско съдържание на сол, диария, повръщане или хемофильтрация,
- бъбречно заболяване или бъбречен трансплантат,
- стеноза на реналната артерия (стесняване на кръвоносните съдове на единия или на двата бъбреца),
- чернодробно заболяване,
- сърдечни проблеми,
- диабет,
- подагра,
- повишени нива на алдостерон (задържане на вода и соли в тялото, придружен от дисбаланс на различни минерали в кръвта),
- системен лупус еритематодес (наричан още "лупус" или "СЛЕ"), заболяване при което собствената имунна система атакува организма,
- активната съставка хидрохлоротиазид може да причини необичайна реакция, водеща до намалено зрение и болка в окото. Това може да са симптоми на натрупване на течност в съдовия слой на окото (хороидален излив) или повишаване на вътрешното налягане и може да се случи в рамките на часове до седмици от началото на приема на Тезео НСТ. Това може да доведе до трайно увреждане на зрението, ако не се лекува,
- ако сте имали рак на кожата или ако развиете неочеквана кожна лезия по време на лечението. Лечението с хидрохлоротиазид, особено продължителната употреба на високи дози, може да повиши риска от някои видове рак на кожата и устните (немеланомен рак на кожата). Защитете кожата си от излагане на слънце и ултравиолетовите лъчи, докато приемате Тезео НСТ.

Говорете с Вашия лекар преди да приемете Тезео НСТ:

- ако приемате някое от следните лекарства, използвани за лечение на високо налягане:
 - ACE инхибитор (например еналаприл, лизиноприл, рамиприл), особено ако имате бъбречни проблеми, свързани с диабета.
 - алискирен.



Вашият лекар може периодично да проверява бъбречната Ви функция, кръвното налягане и количеството на електролитите (напр. калий) в кръвта Ви.
Вижте също информацията озаглавена “Не приемайте Тезео НСТ”.

- ако приемате дигоксин,
- ако сте имали проблеми с дишането или белите дробове (включително възпаление или течност в белите дробове) след прием на хидрохлоротиазид в миналото. Ако получите тежък задух или затруднено дишане след прием на Тезео НСТ, незабавно потърсете медицинска помощ.

Трябва да уведомите Вашия лекар, ако мислите, че сте бременна (или може да забременеете). Тезео НСТ не се препоръчва в ранна бременност и не трябва да се приема след третия месец от бременността, тъй като може сериозно да увреди Вашето дете, ако се използва в този период (вижте раздел Бременност).

Лечението с хидрохлоротиазид може да доведе до електролитен дисбаланс на Вашия организъм. Типичните симптоми на водно-електролитен дисбаланс включват сухота в устата, слабост, летаргия, сънливост, беспокойство, мускулни болки или крампи, гадене (повдигане), повръщане, мускулна умора и ускорено сърцебиене (повече от 100 удара в минута). Трябва да съобщите на Вашия лекар, ако почувствате някой от тези симптоми.

Трябва да уведомите Вашия лекар, ако установите повишена чувствителност на кожата си при излагане на слънце, със симптоми на слънчево изгаряне (такива като зачеряване, сърбеж, оток, обрив), които се появяват по-често от обикновено.

В случай на операция или анестезия, трябва да съобщите на Вашия лекар, че приемате Тезео НСТ.

Тезео НСТ може да бъде по-малко ефективен при понижаване на кръвното налягане при чернокожи пациенти.

Говорете с Вашия лекар, ако получите коремна болка, гадене, повръщане или диария след прием на Тезео НСТ. Вашият лекар ще вземе решение за по-нататъшно лечение. Не спирайте да приемате Тезео НСТ самостоятелно.

Деца и юноши

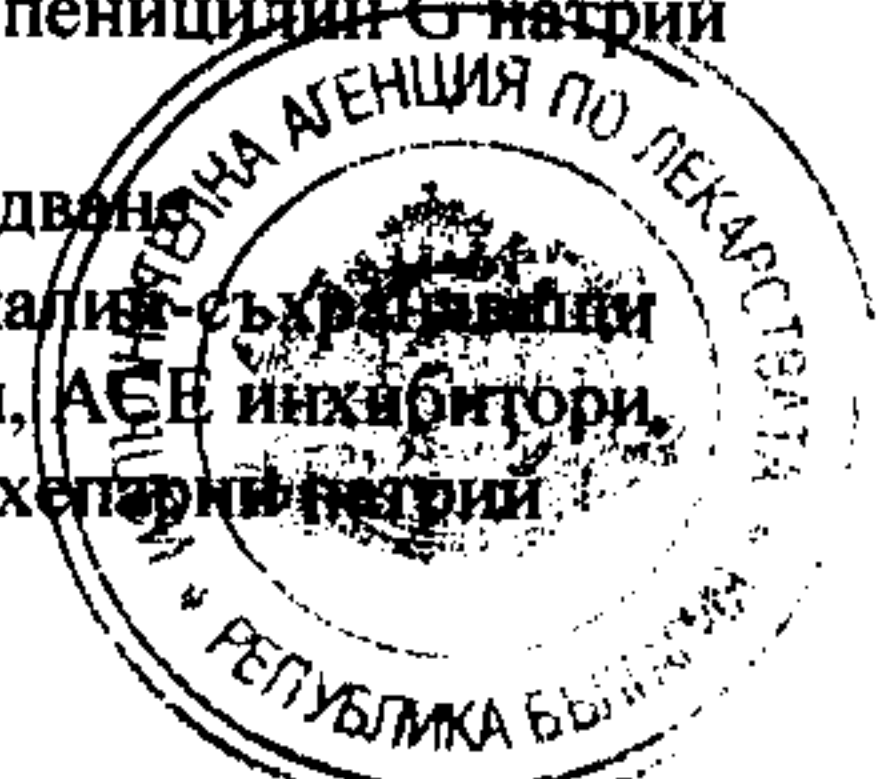
Не се препоръчва употребата на Тезео НСТ при деца и юноши до 18 години.

Други лекарства и Тезео НСТ

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насърко сте приемали или може да приемате други лекарства.

Може да се наложи Вашият лекар да промени дозата на тези други лекарства или да вземе други предпазни мерки. В някои случаи може да е необходимо да спрете използването на някое от лекарствата. Това се отнася особено за лекарствата, посочени по-долу, когато се използват едновременно с Тезео НСТ:

- лекарства, съдържащи литий, използвани за лечение на някои видове депресия.
- лекарства, свързани с ниско ниво на калий в кръвта (хипокалиемия), например други диуретици („обезводняващи таблетки“), слабителни (например рициново масло), кортикоステоиди (например преднизон), АКТХ (хормон), амфотерицин (противогъбично лекарство), карбеноксолон (използван за лечение на язви в устата), пеницилин-С-натрий (антибиотик), салицилова киселина и нейните производни.
- йодно контрастно вещество, използвано във връзка с образно изследване
- лекарства, които могат да увеличат нивото на калий в кръвта като калий-съдържащи диуретици, калиеви добавки, калий-съдържащи солеви заместители, АСЕ инхибитори, циклоспорин (имуносупресорно лекарство) и други лекарства като хепарин-натрий (антикоагулант).



- лекарства, които се повлияват от промени в нивото на калий в кръвта като лекарства за сърцето (например дигоксин) или лекарства за контролиране на сърдечния ритъм (например хинидин, дизопирамид, амиодарон, сotalол) лекарства, използвани при умствени разстройства (например тиоридазин, хлорпромазин, левомепромазин) и други лекарства като някои антибиотици (например спарфлоксацин, пентамид) или някои лекарства за лечение на алергични реакции (напр. терфенадин).
- лекарства за лечение на диабет (инсулини или перорални средства като метформин).
- холестири胺 и колестипол, лекарства за понижаване нивата на мазнините в кръвта.
- лекарства за увеличаване на кръвното налягане, като норадреналин.
- лекарства отпускащи мускулите, като тубокуарин.
- калциеви добавки и/или и добавки с витамин D.
- антихолинергични лекарства (лекарства за лечение на различни разстройства като стомашно-чревни спазми, спазми на пикочния мехур, астма, прилошаване при пътуване, мускулни спазми, болест на Паркинсон и като помошно средство при анестезия) като атропин и бипериден.
- амантадин (лекарство за лечение на болестта на Паркинсон както и за лечение и предотвратяване на определени болести предизвикани от вируси).
- други лекарства, използвани за лечение на високо кръвно налягане, кортикоステроиди, обезболяващи лекарства (като нестероидни противовъзпалителни средства [НСПВС]), лекарства за лечение на рак, подагра или артрит.
- ако приемате ACE инхибитор или алискирен (вижте също информацията озаглавена “Не приемайте Тезео НСТ” и “Предупреждения и предпазни мерки”).
- дигоксин.

Тезео НСТ може да увеличи ефекта на понижаване на кръвното налягане на други лекарства, използвани за лечение на високо кръвно налягане или на лекарства с потенциал за понижаване на кръвното налягане (напр. баклофен, амифостин). Освен това, ефектът на понижаване на кръвното налягане може да се усили при употребата на алкохол, барбитурати, наркотични вещества или антидепресанти. Вие можете да усетите това като замайване при изправяне. Трябва да се консултирате с Вашия лекар, ако е необходимо да се коригира дозата на другото лекарство, докато приемате Тезео НСТ.

Ефектът на Тезео НСТ може да бъде намален, когато се прилага с НСПВС (нестероидни противовъзпалителни средства като ацетилсалцицилова киселина или ибuprofen).

Тезео НСТ с храни и алкохол

Може да приемате Тезео НСТ със или без храна.

Избегвайте приема на алкохол, докато не се консултирате с Вашият лекар. Алкохолът може да понижи кръвното Ви налягане и/или да увеличи риска от замайване или премаляване.

Бременност и, кърмене

Бременност

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Обикновено, Вашият лекар ще Ви посъветва да преустановите приема на Тезео НСТ преди да забременеете или веднага щом разберете, че сте бременна и ще Ви посъветва да приемате друго лекарство, вместо Тезео НСТ. Тезео НСТ не се препоръчва по време на бременност и не трябва да се приема, ако сте бременна след третия месец, тъй като може сериозно да увреди ~~Вашето~~ дете, ако се използва след третия месец от бременността.

Кърмене

Информирайте Вашия лекар, ако кърмите или имате намерение да кърмите. Тезео НСТ не се препоръчва на майки, които кърмят и Вашият лекар може да Ви назначи друго лечение, ако искате да кърмите.



Шофиране и работа с машини

Някои хора се чувстват замаяни, изпитват слабост или усещане сякаш всичко наоколо се върти, когато приемат Тезео НСТ. Ако получите някой от тези ефекти, не шофирайте и не работете с машини.

Тезео НСТ съдържа сорбитол (Е420) и натрий.

Тезео НСТ 80 mg/12,5 mg: Това лекарство съдържа 348,3 mg сорбитол във всяка таблетка. Сорбитолът е източник на фруктоза. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари или сте диагностиирани с наследствена фруктозна непоносимост, рядка генетична болест, при която индивидът не може да разгражда фруктоза, консултирайте се с Вашия лекар, преди да започнете приема на този лекарствен продукт.

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) в таблетка, така че на практика е „без натрий“.

3. Как да приемате Тезео НСТ

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

Препоръчваната доза Тезео НСТ е една таблетка дневно. Опитайте се да приемате таблетката по едно и също време всеки ден. Може да приемате Тезео НСТ с или без храна. Таблетките трябва да се погълнат цели с малко вода или друга безалкохолна напитка. Важно е да приемате Тезео НСТ всеки ден, докато Вашия лекар не Ви посъветва друго.

Ако Вашия черен дроб не функционира правилно, обичайната доза телмисартан не трябва да надвишава 40 mg веднъж дневно.

Ако сте взели повече от необходимата доза Тезео НСТ

Ако случайно приемете твърде много таблетки, могат да се появят симптоми като ниско кръвно налягане и сърцебиене. Забавен пулс, световъртеж, повръщане, намалена бъбречна функция, включително бъбречна недостатъчност, също са били докладвани. Поради съдържанието на хидрохлоротиазид, може да възникнат подчертано ниско кръвно налягане и ниски кръвни нива на калий, което може да доведе до гадене, сънливост и мускулни спазми и/или неравномерна сърдечна дейност, свързана с едновременната употреба на лекарства като дигиталис или определени антиаритмични терапии. Свържете се незабавно с Вашия лекар, фармацевт или най-близкия център за спешна медицинска помощ.

Ако пропуснете да вземете Тезео НСТ

Ако пропуснете да вземете една доза, не се притеснявайте. Вземете я, щом се сетите и продължете както преди. Ако не приемете Вашата таблетка през същия ден, вземете обичайната доза на следващия ден. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате тази, която сте пропуснали.

Ако имате въпроси относно приема на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

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



Някои нежелани реакции може да са сериозни и да изискват вниманието на лекар:

Трябва да посетите незабавно Вашия лекар, ако получите някой от следните симптоми:

- Сепсис* (често наричан “отравяне на кръвта”) е тежка инфекция с възпалителен процес в цялото тяло.
- Бързо подуване на кожата и лигавицата (ангиоедем, включително с фатален изход).
- Образуване на мехури и белене на най-горния слой на кожата (токсична епидермална некролиза).

Тези нежелани реакции са редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души) или много редки (токсична епидермална некролиза; могат да засегнат до 1 на 10 000 души), но са много сериозни. В такива случаи трябва да преустановите приема на лекарството и незабавно да се консултирате с Вашия лекар.

Ако не се лекуват, тези реакции могат да бъдат фатални.

Повишена честота на сепсис се наблюдава само при телмисартан, но все пак не може да бъде изключена при Тезео НСТ.

Възможни нежелани реакции на Тезео НСТ:

Чести (може да засегнат до 1 на 10 души):

- замайване.

Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души):

- понижени нива на калий в кръвта,
- тревожност,
- пристъп (синкоп),
- усещане за мравучкане, изтръпване на крайниците (парестезия),
- световъртеж (вертиго),
- ускорен пулс (тахикардия),
- нарушения на сърдечния ритъм,
- ниско кръвно налягане,
- внезапно понижаване на кръвното налягане при изправяне,
- задух (диспнея),
- диария,
- сухота в устата,
- газове,
- болка в гърба,
- мускулни спазми,
- мускулна болка,
- еректилна дисфункция (неспособност за получаване или запазване на ерекция),
- болка в гръденния кош,
- повищено ниво на пикочна киселина в кръвта.

Редки (може да засегнат до 1 на 1 000 души):

- възпаление на белия дроб (бронхит),
- възпалено гърло,
- възпалени синуси,
- повищено ниво на пикочна киселина
- ниско ниво на натрий
- чувство за тъга (депресия),
- трудно заспиване (безсъние),
- нарушение на съня
- зрителни смущения,
- замъглено виждане,
- затруднено дишане,



- коремна болка,
- запек,
- подуване на корема (диспепсия),
- гадене (повръщане),
- възпаление на стомаха (гастрит),
- нарушения на чернодробната функция (при пациенти от японски произход съществува по-голяма вероятност за развитие на тази нежелана реакция),
- зачервяване на кожата (ерitemа),
- алергични реакции като сърбеж или обрив,
- повищено потоотделение,
- копривна треска (уртикария),
- болка в ставите (артралгия) и болка в крайниците (болка в крака),
- мускулни крампи,
- активиране или влошаване на системен лупус еритематодес (заболяване, при което собствената имунна система атакува организма, което причинява болка в ставите, кожен обрив и треска),
- грипподобно заболяване,
- болка,
- повищено ниво на креатинин, чернодробни ензими или креатин фосфокиназа в кръвта.

Нежелани реакции, докладвани за всеки отделен компонент, може да са потенциални нежелани реакции за фиксираната дозова комбинация телмисартан и хидрохлортиазид, дори и да не са наблюдавани по време на клиничните проучвания за тази комбинация.

Телмисартан

Следните допълнителни нежелани реакции се съобщават при пациенти, приемащи само телмисартан:

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- инфекция на горните дихателни пътища (например възпалено гърло, възпалени синуси, простуда),
- инфекции на пикочните пътища,
- инфекция на пикочния мехур,
- намален брой на червените кръвни клетки (анемия),
- повишени нива на калий,
- забавен пулс (брadiкардия),
- кашлица,
- бъбречно увреждане, включително остра бъбречна недостатъчност,
- слабост.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души):

- намален брой на тромбоцитите (тромбоцитопения),
- увеличен брой на определени бели кръвни клетки (еозинофилия),
- сериозни алергични реакции (например свръхчувствителност, анафилактична реакция),
- понижени нива на кръвна захар (при пациенти с диабет),
- сънливост,
- разстроен стомах,
- екзема (кожно нарушение),
- лекарствен обрив,
- токсичен кожен обрив,
- болка в сухожилията (тендинит-подобни симптоми)
- понижен хемоглобин (кръвен протеин),

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души):

- прогресивно срастване на белодробната тъкан (интерстициална белодробна болест),



С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата):

Интестинален ангиоедем: подуване на червата, проявяващо се със симптоми като коремна болка, гадене, повръщане и диария, се съобщава след употребата на сходни продукти.

*Събитието може да е открито случайно или да е свързано с непознат до момента механизъм.

**Случаи на прогресивно срастване на белодробната тъкан са съобщавани по време на прием на телмисартан. Обаче, не е известно дали причината е телмисартан.

Хидрохлортиазид

Следните нежелани реакции се съобщават при пациенти приемащи само хидрохлортиазид:

Много чести (могат да засегнат над 1 на 10 души):

- повишени нива на липиди в кръвта.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- гадене,
- ниски нива на магнезий в кръвта,
- понижен апетит.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- остра бъбречна недостатъчност.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души):

- нисък брой тромбоцити (тромбоцитопения), което води до повишен риск от кървене или натъртвания (малки лилаво-червени петна по кожата или други тъкани, вследствие на кървене),
- високи нива на калций в кръвта,
- високи нива на кръвната захар,
- главоболие,
- коремен дискомфорт,
- пожълтяване на кожата или очите (жълтеница),
- излишък на жълчен сок в кръвта (холестаза),
- реакция на фоточувствителност,
- неконтролирани нива на глюкоза при пациенти с диагноза захарен диабет,
- захари в урината (глюкозурия).

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души):

- Абнормен разпад на червените кръвни клетки (хемолитична анемия),
- неспособност за нормално функциониране на костния мозък,
- намален брой бели кръвни клетки (левкопения, агранулоцитоза),
- сериозни алергични реакции (напр. свръхчувствителност),
- повищено pH поради ниски нива на хлор в кръвта (нарушен алкално-киселинен баланс, хипохлоремична алкалоза),
- остръ респираторен дистрес (признаките включват тежък задух, повищена температура, слабост и обърканост),
- възпаление на панкреаса,
- синдром, подобен на лупус (състояние, наподобяващо заболяване, наречено системен лупус еритематодес, при което собствената имунна система атакува организма),
- възпаление на кръвоносните съдове (некротизиращ васкулит).

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка за честотата):

- възпаление на слюнчените жлези,
- рак на кожата и устните (немеланомен рак на кожата),
- дефицит на кръвни клетки (апластична анемия),



- намалено зрение и болка в окото (възможни признания на натрупване на течност в съдовия слой на окото (хороидален излив) или остра закритоъгълна глаукома),
- нарушения на кожата като възпалени кръвоносни съдове в кожата, повищена чувствителност към слънчева светлина, обрив, зачеряване на кожата, образуване на мехури по устните, очите или в устата, лющене на кожата, треска (вероятни признания на еритема мултиформе),
- слабост,
- бъбречно увреждане,
- В изолирани случаи се наблюдават ниски нива на натрий, придружени от симптоми, свързани с мозъка или нервите (гадене, прогресивна дезориентация, липса на интерес или енергия).

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: Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +359 2 8903417, 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 Тезео НСТ

Да се съхранява на място недостъпно за деца.

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.

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от влага.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Тезео НСТ

Активните вещества са телмисартан и хидрохлоротиазид.

Всяка таблетка съдържа 80 mg телмисартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид.

Другите съставки са сорбитол (E420), натриев хидроксид, повидон 25 и магнезиев стеарат.

Как изглежда Тезео НСТ и какво съдържа опаковката

Тезео НСТ 80 mg/12,5 mg са почти бели до жълтеникави, продълговати, двойноизпъкнали таблетки, гравирани с “81” от едната страна, с размери: дължина 16,5 mm и ширина 8,3 mm.

Съдържание на опаковката

OPA/Aluminium/PVC-Алуминиеви блистери в картонена опаковка.

Големина на опаковката: 14, 28, 30, 56, 84, 90 или 98 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба

Zentiva, k. s.,

U kabelovny 130

102 37 Prague 10 – Dolní Měcholupy,

Чешка република



Производители

Zentiva, k. s.,
U kabelovny 130
102 37 Prague 10 – Dolní Měcholupy,
Чешка република

S.C. ZENTIVA S.A.,
B-dul. Theodor Pallady nr.50, sector 3,
Bucharest, cod 032266
Румъния

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба.

Това лекарство е регистрирано в страните членки на Европейското икономическо пространство под следните наименования:

Чешка Република	Tezeo HCT 80 mg/12.5 mg, tablety
България	Тезео НСТ 80 mg/12.5 mg таблетки
Естония	Tezeo HCT 80 mg/12.5 mg
Унгария	Tezeo HCT 80 mg/12.5 mg tabletta
Латвия	Tezeo HCT 80 mg/12.5 mg tablettes
Полша	Tezeo HCT
Румъния	Tezeo HCT 80 mg/12.5 mg comprimate
Словакия	Tezeo HCT 80 mg/12.5 mg tablety

Дата на последно преразглеждане на листовката:

12.12.2024 г.

