

Notice : information du patient**Tritazide 5 mg / 25 mg comprimés**

Ramipril/Hydrochlorothiazide

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Tritazide et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tritazide ?
3. Comment prendre Tritazide ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tritazide ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Tritazide et dans quel cas est-il utilisé ?

Tritazide est une association de deux médicaments appelés ramipril et hydrochlorothiazide.

Le ramipril fait partie d'un groupe de médicaments appelés IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion). Il agit en :

- Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle
- Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins
- Facilitant le pompage par votre cœur du sang à travers l'organisme.

L'hydrochlorothiazide appartient à un groupe de médicaments appelés « diurétiques thiazidiques ». Il agit en augmentant la quantité d'urine que vous produisez. Ceci diminue votre pression artérielle.

Tritazide est utilisé pour traiter une pression artérielle élevée. Les deux substances actives œuvrent ensemble à réduire votre pression artérielle. Elles sont utilisées ensemble lorsque votre traitement par une seule d'entre elles n'a pas été efficace.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tritazide ?

Ne prenez jamais Tritazide

- Si vous êtes allergique au ramipril, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique à tout autre médicament semblable à Tritazide (autres IEC ou sulfamides). Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angioedème ». Les signes comportent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.
- Si vous avez pris ou prenez le sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour le traitement d'une forme d'insuffisance cardiaque chronique chez l'adulte.
- Si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, Tritazide pourrait ne pas vous convenir
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères
- Si vous avez des quantités anormales de substances salées (calcium, potassium, sodium) dans votre sang
- Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale)
- Au cours des **6 derniers mois de la grossesse** (voir rubrique ci-après « Grossesse et allaitement »)
- Si vous allaitez (voir rubrique ci-après « Grossesse et allaitement »)
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Ne prenez pas Tritazide si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre Tritazide.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Tritazide :

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux
- Si vous avez perdu une grande quantité de sels ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suiez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avez subi une dialyse)
- Si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeille ou de guêpe (désensibilisation)
- Si vous allez recevoir un anesthésique. Celui-ci pourrait vous être donné pour une intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre traitement par Tritazide un jour avant ; demandez conseil à votre médecin
- Si votre taux sanguin de potassium est élevé (d'après les résultats de vos tests sanguins)
- Si vous prenez des médicaments ou souffrez de maladies qui sont susceptibles de réduire les taux de sodium dans votre sang. Votre médecin pourra effectuer régulièrement des analyses sanguines, en particulier pour vérifier les taux de sodium dans votre sang, surtout si vous êtes une personne âgée.
- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter le risque d'angioedème, une réaction allergique sévère, comme des inhibiteurs mTOR (p.ex. temsirolimus, évérolimus, sirolimus), de la vildagliptine, des inhibiteurs de la néprilysine (NEP) (comme le racécadotril) ou le sacubitril/valsartan. Pour le sacubitril/valsartan voir rubrique 2 « Ne prenez jamais Tritazide ».

Notice

Approved CCDSv20 WS1427

Basis: approved 310122

- Si vous avez eu des problèmes respiratoires ou pulmonaires (notamment une inflammation ou un liquide dans les poumons) à la suite d'une prise d'hydrochlorothiazide dans le passé. Si vous développez un essoufflement sévère ou des difficultés à respirer après avoir pris Tritazide, consultez immédiatement un médecin.
- Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène telle qu'une sclérodermie ou un lupus érythémateux systémique.
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être enceinte (ou susceptible de le devenir). Tritazide est déconseillé au cours des 3 premiers mois de la grossesse et peut gravement nuire à votre bébé au-delà de 3 mois de grossesse (voir rubrique ci-après « Grossesse et allaitement »).
- Si vous constatez une diminution de votre vision ou une douleur aux yeux. Ces dernières pourraient être des symptômes d'une accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien) ou d'une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil (glaucome) et pourraient se produire dans un délai de quelques heures à quelques semaines après la prise de Tritazide. Sans traitement, cela peut entraîner une perte de vision permanente. Si vous étiez auparavant allergique à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela.
Vous devez arrêter votre traitement par Tritazide et consulter rapidement votre médecin.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - aliskirenVotre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais Tritazide ».
- Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée inattendue pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme à fortes doses, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non-mélanome). Protégez votre peau des rayonnements solaires et UV lorsque vous prenez Tritazide.

Enfants et adolescents

L'utilisation de Tritazide est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans, aucune information n'étant disponible chez cette population.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), parlez-en à votre médecin avant de prendre Tritazide.

Autres médicaments et Tritazide

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament car Tritazide peut avoir une incidence sur certains autres médicaments. Par ailleurs, certains médicaments peuvent avoir une incidence sur Tritazide.

Informez votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent rendre Tritazide moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine)

Notice

Approved CCDSv20 WS1427

Basis: approved 310122

- Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Informez votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent augmenter la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec Tritazide :

- Sacubitril/valsartan utilisé pour traiter une forme d'insuffisance cardiaque chronique chez l'adulte (voir la rubrique "Ne prenez jamais Tritazide")
- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine)
- Les médicaments susceptibles d'abaisser la quantité de potassium dans votre sang. Ceux-ci incluent les médicaments pour la constipation, les diurétiques, l'amphotéricine B (utilisé pour les infections fongiques) et l'ACTH (utilisé pour tester si vos glandes surrénales fonctionnent correctement)
- Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie)
- Les médicaments pour les problèmes cardiaques, y compris les problèmes de votre rythme cardiaque
- Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels la ciclosporine
- Les diurétiques tels que le furosémide
- Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, le triamterène, l'amiloride, les sels de potassium, la triméthoprime seul ou en combinaison avec le sulfaméthoxazole (pour des infections) et l'héparine (utilisée pour fluidifier le sang)
- Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels la prednisolone
- Les suppléments calciques
- L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang)
- Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque)
- La choléstyramine (donnée pour réduire les quantités de lipides dans votre sang)
- La carbamazépine (donnée pour l'épilepsie)
- L'héparine (utilisée pour diminuer la coagulation du sang)
- Temsirolimus (contre le cancer)
- Sirolimus, évérolimus (pour la prévention de rejet d'organes)
- Vildagliptine (utilisé pour le traitement du diabète de type 2)
- Racécadotril (utilisé pour traiter la diarrhée)
- Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « Ne prenez jamais Tritazide » et « Avertissements et précautions »)

Informez votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils pourraient être affectés par Tritazide :

- Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline. Tritazide pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez Tritazide
- Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). Tritazide pourrait augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithiémie). Votre lithiémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.
- Les médicaments donnés pour relâcher vos muscles.
- La quinine (donnée pour le paludisme)

Notice

Approved CCDSv20 WS1427

Basis: approved 310122

- Les médicaments contenant de l'iode, pouvant être utilisés avant de passer un scanner ou une radiographie à l'hôpital
- La pénicilline (donnée pour des infections)
- Les médicaments donnés pour fluidifier le sang et pris par la bouche (anticoagulants oraux) tels que la warfarine.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), parlez-en à votre médecin avant de prendre Tritazide.

Tests

Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre votre médicament :

- Si vous devez passer un test de la fonction parathyroïdienne. Tritazide pourrait affecter les résultats du test
- Si vous êtes une personne sportive devant passer un test antidopage. Tritazide pourrait donner un résultat positif.

Tritazide avec des aliments et de l'alcool

- La prise d'alcool avec Tritazide peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de tête légère. Si vous vous préoccupez de savoir la quantité d'alcool que vous pouvez boire alors que vous prenez Tritazide, discutez-en avec votre médecin, les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool pouvant avoir des effets additifs.
- Tritazide peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être enceinte (ou susceptible de le devenir). Vous ne devez pas prendre Tritazide au cours des 12 premières semaines de la grossesse, et vous ne devez pas le prendre du tout à partir de la 13^e semaine, son utilisation au cours de la grossesse pourrait être nuisible au bébé. Si vous tombez enceinte alors que vous prenez Tritazide, informez-en immédiatement votre médecin. Un passage à un traitement alternatif convenable doit être réalisé à l'avance en cas de grossesse planifiée.

Allaitement

Vous ne devez pas prendre Tritazide si vous allaitez

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pourriez ressentir des étourdissements en prenant Tritazide. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez la prise de Tritazide ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

Tritazide contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Tritazide ?

Notice

Approved CCDSv20 WS1427

Basis: approved 310122

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Combien en prendre

Traitement d'une pression artérielle élevée

Votre médecin ajustera la quantité à prendre jusqu'à ce que votre pression artérielle soit contrôlée.

Sujet âgé

Votre médecin réduira la dose initiale et ajustera votre traitement plus lentement.

Comment prendre ce médicament

- Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour, en général le matin.
- Avalez les comprimés entiers avec un liquide.
- N'écrasez pas et ne mâchez pas les comprimés.

Si vous avez pris plus de Tritazide que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Tritazide, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-Poison (tél 070.245.245).

Informez votre médecin ou allez immédiatement au service des urgences de l'hôpital le plus proche. Ne conduisez pas jusqu'à l'hôpital, faites-vous emmener par quelqu'un ou appelez une ambulance. Prenez la boîte de médicaments avec vous pour que le médecin sache ce que vous avez pris.

Si vous oubliez de prendre Tritazide

- Si vous oubliez une dose, prenez votre dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez de prendre Tritazide et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants : vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical urgent :

- Gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge rendant difficile la déglutition ou la respiration, ainsi que des démangeaisons et des éruptions cutanées. Ceci peut être le signe d'une réaction allergique grave à Tritazide
- Réactions cutanées sévères y compris une éruption, des ulcères buccaux, une aggravation d'une maladie de peau préexistante, une rougeur, des vésicules ou une desquamation de la peau (tel que le syndrome de Stevens-Johnson, la nécrolyse épidermique toxique ou l'érythème polymorphe).

Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez :

Notice

Approved CCDSv20 WS1427

Basis: approved 310122

- Un rythme cardiaque rapide, irrégulier ou fortement ressenti (palpitations), une douleur dans la poitrine, une contraction de la poitrine ou des problèmes plus graves, y compris une crise cardiaque et un accident vasculaire cérébral
- Un essoufflement, une toux ou une fièvre durant plus de 2 ou 3 jours. Ceux-ci pourraient être des signes de problèmes pulmonaires, y compris une inflammation
- Des ecchymoses apparaissant facilement, un saignement inhabituellement prolongé, tout saignement manifeste (par ex. saignement des gencives), des taches pourpres ou des rougeurs sur la peau, ou des infections inhabituellement faciles à contracter, un mal de gorge et une fièvre, une sensation de fatigue, de défaillance, d'étourdissement, ou une pâleur cutanée. Ceux-ci pourraient être les signes de problèmes sanguins ou de moelle osseuse.
- Des douleurs à l'estomac sévères pouvant atteindre le dos. Ceci pourrait être le signe d'une pancréatite (inflammation du pancréas).
- Une fièvre, des frissons, une fatigue, une perte d'appétit, des douleurs d'estomac, des nausées, une coloration jaune de la peau ou des yeux (jaunisse). Ceux-ci pourraient être les signes de problèmes hépatiques tels qu'une hépatite (inflammation du foie) ou de lésions hépatiques.
- Diminution de la vision ou douleur dans les yeux due à une pression élevée [signes possibles d'une accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien) ou d'un glaucome aigu à angle fermé].

Autres effets indésirables éventuels :

Informez votre médecin si l'un ou l'autre des symptômes suivants s'aggrave ou dure plus de quelques jours.

Fréquent (pouvant survenir chez 1 personne sur 10 au maximum)

- Maux de tête, sensation de faiblesse ou de fatigue
- Sensation de vertiges. Ceci est plus susceptible de se produire au début de la prise de Tritazide ou au début de la prise d'une dose plus forte
- Toux sèche irritative ou bronchite
- Examen sanguin montrant une élévation inhabituelle de la quantité de sucre dans votre sang. Si vous êtes diabétique, ceci pourrait aggraver votre diabète
- Examens sanguins montrant une élévation inhabituelle de vos taux sanguins d'acide urique ou de lipides.
- Douleurs, rougeurs et gonflement des articulations

Peu fréquent (pouvant survenir chez 1 personne sur 100 au maximum)

- Eruption cutanée avec ou sans zone surélevée
- Rougeurs du visage, défaillance, hypotension (pression artérielle anormalement basse), en particulier lorsque vous vous levez ou vous asseyez dans le lit rapidement
- Problèmes d'équilibre (vertiges)
- Démangeaisons et sensations cutanées inhabituelles telles que des sensations d'engourdissement, de picotements, de piqûres d'aiguilles, de brûlure ou de fourmillement (paresthésies)
- Perte ou modification du goût des aliments
- Problèmes de sommeil
- Sentiment de dépression, d'anxiété, nervosité ou se sentir inhabituellement flageolant
- Nez bouché, inflammation des sinus (sinusite), essoufflement
- Inflammation des gencives (gingivite), gonflement de la bouche
- Rougeur, démangeaison, gonflement ou larmoiement des yeux
- Bourdonnement d'oreilles
- Vision trouble

Notice

Approved CCDSv20 WS1427

Basis: approved 310122

- Chute de cheveux
- Douleur dans la poitrine
- Douleurs musculaires
- Constipation, douleurs gastriques ou intestinales
- Indigestion ou nausées
- Augmentation de la quantité d'urine dans la journée
- Transpiration plus importante ou sensation de soif inhabituelle
- Diminution ou perte d'appétit (anorexie)
- Rythme cardiaque accéléré ou irrégulier
- Gonflement des bras et des jambes. Ceci pourrait être un signe de rétention d'eau inhabituelle
- Fièvre
- Incapacité sexuelle chez l'homme
- Examens sanguins montrant une diminution du nombre de globules rouges, de globules blancs ou de plaquettes, ou du taux d'hémoglobine
- Examens sanguins montrant des modifications de la fonction hépatique, pancréatique ou rénale.
- Examens sanguins montrant une quantité inhabituellement basse de potassium dans votre sang

Très rare (pouvant survenir chez 1 personne sur 10 000 au maximum)

- Nausées, diarrhée ou brûlures épigastriques.
- Rougeur et gonflement de la langue, bouche sèche
- Examens sanguins montrant une quantité inhabituellement élevée de potassium dans votre sang
- Détresse respiratoire aiguë (les signes comprennent un essoufflement sévère, de la fièvre, une faiblesse et une confusion).

Autres effets indésirables rapportés :

Informez votre médecin si l'un ou l'autre des symptômes suivants s'aggrave ou dure plus de quelques jours.

- Difficulté de concentration, sensation d'agitation ou de confusion
- Changement de couleur de doigts et des orteils lorsque vous avez froid, avec picotements ou sensations douloureuses lorsque vous vous réchauffez. Ceci pourrait être un syndrome de Raynaud
- Augmentation de la taille des seins chez l'homme
- Caillots sanguins
- Trouble de l'audition
- Diminution de la quantité de larmes
- Coloration des objets en jaune
- Déshydratation
- Gonflement, douleur ou rougeur de la joue (inflammation d'une glande salivaire)
- Gonflement intestinal appelé « angioœdème intestinal », se présentant par des symptômes tels que des douleurs abdominales, des vomissements et une diarrhée
- Sensibilité inhabituelle au soleil
- Ecaillage ou pelage sévères de la peau ; éruption cutanée avec démangeaisons et grosseurs, ou autres réactions cutanées telles qu'une éruption rouge du visage ou du front
- Eruption ou ecchymoses cutanées
- Taches rouges sur la peau et froideur des extrémités
- Problème au niveau des ongles (ex. détachement ou chute d'un ongle)
- Raideur musculo-squelettique ou incapacité à bouger la mâchoire (tétanie)
- Faiblesse ou crampes musculaires
- Réduction de la libido chez l'homme ou la femme

Notice

Approved CCDSv20 WS1427

Basis: approved 310122

- Sang dans les urines. Ceci pourrait être un signe de problème rénal (néphrite interstitielle)
- Augmentation inhabituelle de la quantité de sucre dans les urines
- Augmentation du nombre de certains globules blancs du sang (éosinophilie) découvert lors d'un test sanguin
- Examens sanguins montrant un nombre insuffisant de cellules sanguines (pancytopénie)
- Examens sanguins montrant une modification de la quantité des sels tels que le sodium, le calcium, le magnésium et le chlorure dans votre sang
- Urines concentrées (de couleur foncée), nausées ou vomissements, crampes musculaires, confusion pouvant s'expliquer par une sécrétion inappropriée de l'hormone antidiurétique. Si vous développez ces symptômes, veuillez contacter votre médecin au plus vite.
- Réactions ralenties ou perturbées
- Modification des odeurs
- Difficulté respiratoire ou aggravation d'un asthme
- Cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non mélanome)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique : Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé – Division Vigilance – Boîte Postale 97 – 1000 Bruxelles Madou – Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be – E-mail : adr@afmps.be

Luxembourg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé – Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance
En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Tritazide ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

N' utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Tritazide

Chaque comprimé contient 5 mg de ramipril et 25 mg d'hydrochlorothiazide.

Les autres composants sont : hypromellose, amidon de maïs pré-gélatinisé, cellulose microcristalline et stéaryle fumarate de sodium.

Aspect de Tritazide et contenu de l'emballage extérieur

Tritazide 5 mg / 25mg comprimés sont des comprimés oblongs, de couleur blanche à presque blanche de 10 x 5,6 mm, avec une barre de cassure. Sur chaque face les lettres "HNW" et le logo de l'entreprise sont gravés.

Le comprimé peut être divisé en deux demi-doses égales.

Tritazide 5 mg / 25mg comprimés sont fournis en conditionnements de 10, 14, 18, 20, 28,30, 45, 50, 56, 98, 99, 100, 300 ou 320 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Aluminium).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché et fabricant**Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché**

Sanofi Belgium
Leonardo Da Vincilaan 19
1831 Diegem
Tel: 02.710.54.00
e-mail: info.belgium@sanofi.com

Fabricant

Sanofi S.r.l.
Strada Statale 17
IT - 67019 Scoppito

ou

S.C. ZENTIVA S.A., ou
B-dul Theodor Pallady nr.
50, Sector 3
Bucuresti, 032266,
Roumanie

Sanofi-Aventis Deutschland
Industriepark Hoechst
Brüningstraße 50
DE - 65926 Frankfurt am Main

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché

BE : BE167815
LU : 2006119121

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale

Ce médicament est autorisé dans les Etats Membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

Autriche : Tritazide 5 mg / 25 mg Tabletten
Belgique : Tritazide 5 mg / 25 mg tabletten / comprimés / Tabletten
Bulgarie : Tritazide 5 Plus 5 mg / 25 mg таблетки
Chypre : Triatec Plus 5 mg / 25 mg δισκία
République Tchèque : Tritazide 5 mg / 25 mg tablety
Estonie : Cardace Plus 5 mg / 25 mg tabletid
Allemagne : Delix 5 Plus 5 mg / 25 mg Tabletten
Grèce : Triatec Plus 5 mg / 25 mg δισκία
Hongrie : Tritace HCT 5 mg / 25 mg tableta
Italie : Triatec HCT 5 mg / 25 mg compresse

Notice
Approved CCDSv20 WS1427
Basis: approved 310122

Luxembourg : Tritazide 5 mg/ 25 mg tabletten / comprimés / Tabletten

Pologne : Tritazide 5 Comb 5 mg / 25 mg tabletki

Portugal : Triatec Composto Forte 5 mg / 25 mg comprimido

Roumanie : Tritazide 5 Plus 5 mg / 25 mg comprimate

République Slovaque : Tritazide 5 mg / 25 mg tablety

Slovénie : Tritazide 5 mg / 25 mg tablete

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : 07/2023

Notice

Approved CCDSv20 WS1427

Basis: approved 310122