

يسارتان سيلكزيتيل هيدروكلوروتيازيد

12.5/16 12.5/8

8. التداخلات الدوائية مع أدوية أخرى :

لتفادي التفاعلات الممكنة بين عدة أدوية ينبغي إعلام الطبيب أو الصيدلي عن أي دواء آخر قيد الاستعمال، خاصةً باشتراك مع :

(سيبرونولاكتون اميلوريد يامتيرين)، املاح البوتاسيوم و الليثيوم

ايضا دوية يمكن ان تسبب اختلالا خطيرا (استيمزول بيريديل ديفيمانيول اريه وميسين IV هال ترين، بنتامدين، سولتوبريد، سبارفلوكسين، فينكامين)

في حالة دواء معطى بدون وصفة طبية .

9-

كروس كرميلوز الصوديوم سابق للهمنة سيليلوز بلوري دقيق هيدروكسي بروبيل سيليلوز بولي اتيلان غليكول سترات المغنيزيوم أكسيد الحديد (12.5/ 16) .

3-

يضم هذا الدواء:

الانجيوتانسين الثاني

4-

علاج فرط ضغط الدم الشرياني الاساسي عندما لا يتم التحكم في الضغط الشرياني بصفة جيدة يسارتان سيلكزيتيل هيدروكلوروتيازيد

5-

مقدار الجرعة وطريقة الإستعمال :

في فترة العلاج بهذا الدواء يجب الطبيب بسرعة لانه وحده القادر على تغيير العلاج حسب حالتك.

6-

يجب في حالة استعمال ه

ينبغي استشارة الطبيب الصيدلي

10- سيقاه

يجب الاحتياط من طرف سائقي و مستخدمي الآلات سبب إمكانية

11. التأثيرات غير المرغوب فيها و المزعجة:

تم الإبلاغ عن الآثار الجانبية التالية:

الرأس، غثيان.

التهاب الكبد الوجه، الشفا / الديدن والقدمين /

بالظهر أو بالمفاصل أو بالعضل.

اختلال عمل الكليتين لحد ضعف الأداء عند بعض المتداولين.

غير عادي.

شعور خفيف بالوخز، عدم وضوح الرؤية، امسك، تعب، اعتلال البنكرياس.

تغير تركيبة الدم لا سيما البوتاسيوم والصوديوم و الخلايا الدموية (الحمراء والبيضاء) تزايد الكرياتيد الانزيمات الكبدية

الرجاء إعلام الطبيب أو الصيدلاني بأي تأثير جانبي غير مرغوب فيه لم يتم كره في ه حتى يعطيك رأيه بسرعة.

12-

يجب إبلاغ الطبيب حتى يعطيك رأيه بسرعة .

13- نسيان تناول جرعة أو أكثر:

في حالة نسيتم أخذ لمره ، لا تزيدوا أبدا الجرعة التالية، بل تابعوا

14- الاحتياطات خاصة بالحفظ:

يحفظ في العلبة الخارج الأصلية ، 25 درجة مئوية.

لا يتك في متناول الأطفال.

لايستعمل بعد انتهاء تاريخ الصلاحية

1

دواء مرخص به تحت الرقم :

CO-ATABEK 8 /12,5mg :12/06 E 230/447

CO-ATABEK 16 /12,5mg :12/06 E 231/447

CO-ATABEK®

Candésartan cilexetil, hydrochlorothiazide Comprimés sécables 8 mg/12,5 mg et 16mg/12,5mg

1-FORME ET PRESENTATION

CO-ATABEK 8 /12,5mg : Comprimés sécables. Boite de 30 comprimés.

CO-ATABEK 16 /12,5mg : Comprimés sécables. Boite de 30 comprimés.

2-COMPOSITION

CO-ATABEK 8 mg/12,5mg:

Chaque comprimé sécable contient :

Candésartan cilexetil 8 mg.
Hydrochlorothiazide 12,5 mg.

CO-ATABEK 16mg/12,5 mg:

Chaque comprimé sécable contient :

Candésartan cilexetil 16mg.
Hydrochlorothiazide 12,5 mg.

Excipients :

croscarmellose sodique, lactose, amidon de maïs pré-gélatinisé, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, polyéthylène glycol, stéarate de magnésium, poloxamer, (oxyde de fer pour le co-atabek® 16mg/12,5mg)

Excipient à effet notoire : Lactose.

3-CLASSE THERAPEUTIQUE

Combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II et d'un diurétique.

4-INDICATIONS THERAPEUTIQUES

CO-ATABEK® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle lorsque la pression artérielle est insuffisamment contrôlée par le candésartan cilexetil seul ou l'hydrochlorothiazide seul.

5-POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie

La dose habituelle de CO-ATABEK® est de un comprimé de 8 mg/12,5mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter cette dose à 16 mg/12,5 mg une fois par jour en fonction de l'évolution de votre pression artérielle.

RESPECTEZ STRICTEMENT LA POSOLOGIE INDIQUEE PAR VOTRE MEDECIN.

Si vous avez l'impression que l'effet de CO-ATABEK® est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode et voie d'administration :

Voie orale

CO-ATABEK® peut être avalé avec un peu d'eau pendant ou entre les repas.

CO-ATABEK® doit être pris tous les jours. Essayer de prendre CO-ATABEK® chaque jour au même moment pour éviter tout oubli.

6-CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au candésartan, aux sulfamides ou à l'un des constituants du médicament,
- Maladie du foie ou maladie rénale sévère
- A partir du 2^{ème} trimestre de la grossesse.
- Au cours de l'allaitement

Sauf avis contraire de votre médecin, ce médicament est déconseillé dans les cas suivants :

- si vous prenez du lithium, certains médicaments donnant des troubles graves du rythme cardiaque, certains diurétiques hyperkaliémiques (spironolactone, amiloride, triamterène seuls ou associés...), des sels de potassium.
- Au cours du premier trimestre de la grossesse.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Informez votre médecin ou votre pharmacien des maladies ainsi que des allergies que vous avez ou que vous avez eues, en particulier :

- maladies des reins : insuffisance rénale, rétrécissement des artères rénales, transplantation, hémodialyse.
- Maladie du cœur : sténose des valves aortiques ou mitrale, cardiomyopathie, insuffisance cardiaque congestive sévère
- Diabète, goutte ;
- Maladie du foie ;
- Troubles de la circulation sanguine au niveau du cerveau ;
- Hyperaldostérionisme primaire ;
- Hyperkaliémie

Dans certains cas, votre médecin pourra être amené à surveiller périodiquement le taux de potassium et de sodium sanguins ainsi que votre fonction rénale (taux d'urée et de créatinine sanguins).

Informez également votre médecin si vous avez présenté récemment des vomissements ou des diarrhées en quantité importante, si vous suivez un régime sans sel ou si vous prenez des médicaments tels que des diurétiques.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin ou votre dentiste que vous prenez CO-ATABEK®. En effet, associé à certains médicaments anesthésiques, ce médicament peut provoquer une baisse de votre pression artérielle.

Le diurétique contenu dans ce médicament peut induire une réaction positive lors du contrôle antidopage.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

8-INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, notamment en cas d'association à certains types de diurétiques (spironolactone, amiloride, triamterène seuls ou associés), des sels de potassium, du lithium, des médicaments susceptibles d'induire des troubles graves du rythme cardiaque (astémisole, bépridil, diphémanil, érythromycineIV, halofantrine, sultopride, sparfloxacine et vincamine) même s'il s'agit de médicament obtenu sans ordonnance.

9-GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse :

Si vous êtes enceinte ou vous envisagez une grossesse, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. En effet ce médicament est déconseillé au cours du premier trimestre de grossesse et il est contre indiqué durant le deuxième et troisième trimestre de la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'utilisation de CO-ATABEK® est contre indiquée au cours de l'allaitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

10- CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, la survenue possible de vertiges ou de fatigue au cours du traitement doit être prise en compte.

11- EFFETS INDESIRABLES

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

- Vertiges, céphalées, nausées,
- hépatites, angio-œdème (gonflement de la face, des lèvres, de la langue et/ou du larynx entraînant une difficulté à respirer ou à avaler, gonflement des mains et des pieds),
- démangeaisons importantes de la peau, réactions cutanées anormales.
- douleurs dorsales, arthralgies (douleurs des articulations), myalgies (douleurs musculaires),
- altération de la fonction rénale pouvant aller jusqu'à l'insuffisance rénale chez des patients à risque,
- sensations de picotement, vision floue, constipation,
- fatigue,
- affection du pancréas.
- modification du bilan biologique (modification des taux sanguins de potassium, de sodium et des cellules sanguines (globules rouges et blancs), augmentation de la créatinine dans le sang, augmentation de certains enzymes du foie, augmentation du taux de lipides.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

12- SURDOSAGE

En cas de surdosage, prévenez immédiatement votre médecin afin qu'il vous donne rapidement son avis.

13-OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES :

Si vous oubliez de prendre CO-ATABEK®, ne prenez pas un comprimé en plus mais reprenez votre traitement normalement.

14- CONSERVATION :

A conserver dans l'emballage externe d'origine à une température ne dépassant pas 25° C. Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Médicament autorisé n° : CO-ATABEK 8 /12,5mg :12/06 E 230/447
CO-ATABEK 16 /12,5mg :12/06 E 231/447

Fabricant /Conditionneur/Exploitant :

Laboratoires BEKER, Algérie

ZA, extension Dar El Beïda 16100, Alger

