

A faixa de dosagem efetiva é de 12,5-50 mg por dia.

A dose inicial recomendada é de 12,5 ou 25 mg por dia. Na dose definida, o efeito total é alcançado após 3-4 semanas.

Se 25 ou 50 mg por dia não reduzirem adequadamente os valores da pressão arterial, o seu médico irá orientá-lo a tomar outro medicamento para a hipertensão juntamente com Easymiz. Tratamento da acumulação de líquidos (edema) causada por problemas cardíacos, renais ou hepáticos O seu médico decidirá qual a dose mais eficaz para si e mantê-lo-á por um tempo limitado.

As doses não devem exceder 50 mg por dia.

Paciente com insuficiência renal

Nenhum ajuste de dose inicial é necessário em pacientes com insuficiência renal leve a moderada. O uso de Easymiz é contra-indicado em pacientes com incapacidade de urinar (anúria) e em pacientes com insuficiência renal grave.

Paciente com insuficiência hepática

Nenhum ajuste de dose inicial é necessário para pacientes com insuficiência hepática leve a moderada. A hidroclorotiazida é contra-indicada em pacientes com insuficiência hepática grave (ver "Etapa de Precauções").

Se tomar mais Easymiz do que deveria

Em caso de ingestão acidental de uma sobredosagem de Easymiz, informe imediatamente o seu médico ou dirija-se ao hospital mais próximo.

A ingestão de uma superdose de hidroclorotiazida está associada à perda de eletrólitos (potássio, cloro, sódio) e flúidos causados pela micção excessiva. Os sinais e sintomas mais comuns são náuseas e sonolência. Ele também pode ter espasmos musculares e um agravamento dos distúrbios do ritmo cardíaco (arritmias) se estiver a tomar medicamentos para o coração (glicosídeos cardíacos) juntamente com digitálicos) ou alguns medicamentos para distúrbios do ritmo cardíaco (antiarrítmicos).

Caso se tenha esquecido de tomar Easymiz

Não tome uma dose dupla para compensar uma dose esquecida.

Se parar de tomar Easymiz

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Possíveis efeitos colaterais

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos colaterais, embora nem todos os indivíduos os apresentem.

Efeitos colaterais muito frequentes (podem afetar mais de 1 em cada 10 pessoas)

- níveis baixos de potássio no sangue
- aumento do colesterol e triglicéridos no sangue

Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em cada 10 pessoas)

- aumento dos níveis de ácido úrico no sangue
- diminuição dos níveis de magnésio no sangue
- níveis baixos de sódio no sangue
- queda repentina da pressão arterial quando você se levanta (hipotensão ortostática)
- diminuição do apetite
- náusea e vômito
- urticária e outras formas de erupção cutânea
- impotência sexual

Efeitos secundários raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)

- redução do número de plaquetas no sangue, por vezes resultando em manchas vermelho-acastanhadas na pele (roxa)
- aumento dos níveis de cálcio no sangue
- aumento dos níveis de açúcar no sangue, agravamento da sua diabetes
- depressão
- distúrbios do sono
- tontura
- dor de cabeça
- alfinetes e agulhas (parestesia)
- visão prejudicada
- distúrbios do ritmo cardíaco (arritmias)
- desconforto abdominal, fadiga, diarreia
- dano hepático devido a um defeito na secreção da bile (colestase intra-hepática)
- descoloração amarela da pele, membranas mucosas e olhos (icterícia)
- aparecimento de manchas ou vermelhidão na pele após exposição à luz solar ou lâmpadas solares (reações de fotossensibilidade)
- presença de açúcar na urina (glicosúria)

Efeitos colaterais muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas)

- redução grave dos glóbulos brancos (agranulocitose, leucopenia), redução do número de glóbulos vermelhos no sangue devido à sua elevada destruição (anemia hemolítica) e redução da atividade da medula óssea
- Reações alérgicas
- produção excessiva de base associada a baixos níveis de cloro (alcalose hipoclorêmica)
- problemas pulmonares graves (desconforto respiratório, incluindo pneumonite e edema pulmonar)
- inflamação do pâncreas (pancreático)
- reações semelhantes ao lúpus eritematoso cutâneo (doença autoimune), surto de lúpus eritematoso cutâneo
- inflamação dos vasos sanguíneos com morte tecidual (vasculite necrotizante)
- reações cutâneas graves (necrólise epidérmica tóxica)
- Efeito indesejável com frequência desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis)
- redução do número de glóbulos vermelhos devido à falta de produção (anemia aplástica)
- diminuição da visão ou dor ocular devido à alta pressão (possíveis sinais de acúmulo de líquido na camada vascular do olho (derrame de coróide) ou glaucoma agudo de ângulo fechado)
- reação auditiva que pode evoluir para descamação da pele ou erupção cutânea inflamatória (eritema multiforme)
- contrações súbitas e involuntárias dos músculos (espasmos musculares)
- disfunção renal, insuficiência renal grave
- cansaço
- febre
- câncer de pele e lábio (câncer de pele não melanoma)

Relatando efeitos colaterais

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo os não mencionados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico.

5. Como Conservar Easymiz

Armazenar abaixo de 25°C. Proteger da

luz e da umidade.

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Medicamento sujeito a receita médica.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior após "EXP".

A data de validade refere-se ao último dia desse mês.

Não use este medicamento se notar sinais óbvios de danos na embalagem.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Isso ajudará a proteger o meio ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a de Composição Easymiz

- A substância ativa é a Hidroclorotiazida.

- Cada comprimido não revestido contém 25 mg de Hidroclorotiazida.

- Os outros componentes são Pó de celulose microcristalina, estearato de magnésio, Aerosil (Sílica Anidra Coloidal), amido pré-gelatinizado e lauril sulfato de sódio.

Easymiz está disponível em caixinha de 6 x 10 Comprimidos.

Este folheto foi revisado pela última vez em Dezembro de 2022.

MA Holder:



MS Lab
92 rue de Lévis
75017 PARIS FRANCE
www.mslabfrance.com

[Click Here to Know More](#)