

FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

Indapamida toLife 1,5 mg Comprimidos de libertação prolongada Indapamida

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Indapamida toLife e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Indapamida toLife
3. Como tomar Indapamida toLife
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Indapamida toLife
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O QUE É INDAPAMIDA TOLIFE E PARA QUE É UTILIZADO

Indapamida toLife é um medicamento utilizado para reduzir a pressão arterial alta (hipertensão) em adultos.

É um comprimido de libertação prolongada, contendo indapamida como substância ativa. A indapamida é um diurético. A maioria dos diuréticos aumentam a quantidade de urina produzida pelos rins. Contudo, a indapamida é diferente dos outros diuréticos, pois só provoca um ligeiro aumento na quantidade de urina produzida.

Adicionalmente, a indapamida alarga os vasos sanguíneos para que o sangue passe mais facilmente. Isto ajuda a baixar a pressão sanguínea.

2. O QUE PRECISA DE SABER ANTES DE TOMAR INDAPAMIDA TOLIFE

Não tome Indapamida toLife:

- se tem alergia à indapamida, a qualquer outra sulfonamida ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6);
- se tem doença renal grave;

- se tem doença de fígado grave ou sofre duma condição chamada encefalopatia hepática (doença degenerativa do cérebro);
- se tem baixos níveis de potássio no seu sangue.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar Indapamida toLife:

- se tem problemas de fígado,
- se tem diabetes,
- se sofre de gota,
- se tem algum problema do ritmo cardíaco ou problemas com os seus rins,
- se precisar de fazer um teste para ver como funciona a sua glândula paratiroide.
- Se sentir uma diminuição na visão ou dor ocular. Estes podem ser sintomas de acumulação de líquido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou um aumento da pressão no olho e podem ocorrer dentro de horas a semanas depois de tomar Indapamida toLife. Se não for tratada pode levar à perda permanente da visão. Se já teve alergia à penicilina ou sulfonamidas pode ter maior risco de desenvolver estes sintomas.

Deve falar com o seu médico se teve reações de fotossensibilidade.

O seu médico pode mandar fazer análises ao sangue para detetar níveis baixos de sódio ou potássio ou níveis altos de cálcio.

Se pensa que alguma destas situações se pode aplicar a si ou se tem questões ou dúvidas acerca da toma deste medicamento, deve falar com o seu médico ou farmacêutico.

Os desportistas devem ser alertados para o facto deste medicamento conter uma substância ativa que pode originar uma reação positiva nos controlos antidoping.

Outros medicamentos e Indapamida toLife

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Não deve tomar Indapamida toLife com lítio (usado para tratar a depressão) devido ao risco do aumento dos níveis de lítio no sangue.

Deve falar com o seu médico se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos, pois pode ser necessário cuidado especial:

- medicamentos usados para tratar problemas do ritmo cardíaco (por ex: quinidina, hidroquinidina, disopiramida, amiodarona, sotalol, ibutilida, dofetilida, digitálicos);
- medicamentos usados para tratar perturbações mentais tais como a depressão, ansiedade, esquizofrenia... (por ex: antidepressores tricíclicos, medicamentos antipsicóticos, neurolépticos);
- bepridilo (usado para tratar angina de peito, uma condição que causa dor no peito);
- cisaprida, difemanilo (usados para tratar problemas gastrointestinais);

- esparfloxacina, moxifloxacina, eritromicina injetável (antibióticos para tratar infeções);
- vincamina injetável (usada no tratamento sintomático das alterações das funções cognitivas em idosos, incluindo perda de memória);
- halofantrina (medicamento antiparasitário usado para tratar certos tipos de malária);
- pentamidina (usada para tratar certos tipos de pneumonia);
- mizolastina (usada para tratar reações alérgicas, tais como febre dos fenos);
- anti-inflamatórios não esteroides para alívio da dor (por ex: ibuprofeno) ou doses elevadas de ácido acetilsalicílico;
- inibidores da enzima de conversão da angiotensina (IECA) (usados para tratar a pressão arterial alta e insuficiência cardíaca);
- anfotericina B injetável (medicamento antifúngico);
- corticosteroides por via oral usados para tratar várias condições, incluindo asma grave e artrite reumatoide;
- laxantes e estimulantes;
- baclofeno (para tratar rigidez muscular que ocorre em doenças como a esclerose múltipla);
- alopurinol (para tratar a gota);
- diuréticos poupadores de potássio (amilorida, espironolactona, triamtereno);
- metformina (para tratar diabetes);
- meio de contraste iodado (usado para exames envolvendo raios X);
- comprimidos de cálcio ou outros suplementos de cálcio;
- ciclosporina, tacrolimus ou outros medicamentos para deprimir o sistema imunitário após transplante de um órgão, para tratamento de doenças autoimunes, ou doenças reumáticas ou dermatológicas graves;
- tetracosactido (para tratar a doença de Crohn).

Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Este medicamento não é recomendado durante a gravidez. Quando uma gravidez é planeada ou está confirmada, a mudança para um tratamento alternativo deve ser iniciada o mais cedo possível. Por favor fale com o seu médico se está grávida ou se deseja engravidar.

A substância ativa é excretada no leite. O aleitamento não é recomendado se está a tomar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Este medicamento pode causar efeitos indesejáveis devido à descida da pressão arterial, tais como tonturas ou cansaço (ver secção 4). Estes efeitos indesejáveis ocorrem principalmente após o início do tratamento e após aumentos da dose. Se isto ocorrer, deve evitar conduzir e exercer atividades que requerem que esteja alerta. No entanto, com um bom controlo, estes efeitos secundários provavelmente não ocorrem.

Indapamida toLife contém lactose mono-hidratada

Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

3. COMO TOMAR INDAPAMIDA TOLIFE

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose recomendada é um comprimido por dia, de preferência de manhã. Os comprimidos podem ser tomados com ou sem alimentos. Os comprimidos devem ser engolidos inteiros com água e não devem ser esmagados nem mastigados. O tratamento da pressão arterial alta é normalmente prolongado.

Se tomar mais Indapamida toLife do que deveria

Se tomou muitos comprimidos, deve contactar o seu médico ou farmacêutico imediatamente. Uma dose muito grande de Indapamida toLife pode provocar náuseas, vômitos, descida da pressão arterial, câibras, vertigens, sonolência, confusão e alterações da quantidade de urina produzida pelos rins.

Caso se tenha esquecido de tomar Indapamida toLife

Se se esqueceu de tomar a dose do seu medicamento, tome a próxima dose à hora habitual. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Indapamida toLife

Como o tratamento para a pressão arterial alta é normalmente prolongado, deve falar com o seu médico antes de parar de tomar este medicamento.

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

4. EFEITOS INDESEJÁVEIS POSSÍVEIS

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Pare de tomar o medicamento e fale imediatamente com o seu médico, se sentir algum dos seguintes efeitos indesejáveis:

- Angioedema e/ou urticária. O angioedema é caracterizado pelo inchaço da pele das extremidades ou face, inchaço dos lábios ou língua, inchaço das mucosas da garganta ou vias respiratórias resultando em dificuldade em respirar ou engolir. Se isto acontecer, contacte o seu médico imediatamente (Muito raro) (pode afetar até 1 em cada 10.000 pessoas),
- Reações graves na pele, incluindo erupção intensa na pele, vermelhidão da pele no corpo inteiro, comichão intensa, bolhas, descamação e inchaço da pele, inflamação das

mucosas (Síndrome de Stevens-Johnson) ou outras reações alérgicas (Muito raro) (pode afetar até 1 em cada 10.000 pessoas),

- Batimentos cardíacos irregulares que colocam a vida em risco (Frequência desconhecida),
- Inflamação no pâncreas que pode causar graves dores abdominais e dor nas costas acompanhada com uma sensação de muito mal-estar (Muito raro) (pode afetar até 1 em cada 10.000 pessoas),
- Doença do cérebro causada por doença hepática (Encefalopatia hepática) (Frequência desconhecida),
- Inflamação do fígado (Hepatite) (Frequência desconhecida).

Por ordem decrescente de frequência, outros efeitos indesejáveis podem incluir:

Frequente (pode afetar até 1 em cada 10 pessoas):

- Erupção vermelha na pele;
- Reações alérgicas, principalmente dermatológicas, em pessoas com predisposição para reações alérgicas ou asmáticas;
- Valores baixos de potássio no sangue.

Pouco frequente (pode afetar até 1 em cada 100 pessoas):

- Vômitos;
- Pontos vermelhos na pele (Púrpura);
- Valores baixos de sódio no sangue, que podem levar à desidratação e pressão arterial baixa;
- Impotência (incapacidade de obter ou manter uma ereção).

Raro (pode afetar até 1 em cada 1.000 pessoas):

- Sensação de cansaço, dor de cabeça, picadas e formigamento (parestesia), vertigens;
- Perturbações gastrointestinais (tais como náuseas, prisão de ventre), boca seca;
- Valores baixos de cloreto no sangue;
- Valores baixos de magnésio no sangue.

Muito raro (pode afetar até 1 em cada 10.000 pessoas):

- Alterações nas células sanguíneas, tal como trombocitopenia (diminuição do número de plaquetas que provoca o aparecimento fácil de equimoses ou hematomas e hemorragia nasal), leucopenia (diminuição do número dos glóbulos brancos que pode provocar febre inexplicada, garganta irritada ou outros sintomas semelhantes a gripe, se isto ocorrer contacte o seu médico) e anemia (diminuição do número dos glóbulos vermelhos);
- Níveis elevados de cálcio no sangue;
- Irregularidades do ritmo cardíaco, descida da pressão arterial;
- Doença renal;
- Função hepática anormal.

Frequência desconhecida (não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):

- Desmaio;
 - Se sofrer de lúpus eritematoso sistémico (um tipo de doença colagénica), este pode piorar;
 - Foram também comunicados casos de reações de fotossensibilidade (alteração do aspeto da pele), após exposição ao sol ou a radiações UVA artificiais;
 - Falta de visão ao longe (miopia);
 - Visão turva;
 - Alterações visuais;
 - Diminuição da visão ou dor nos olhos devido a pressão elevada (possíveis sinais de acumulação de líquido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou glaucoma agudo de ângulo fechado).
-
- Podem ocorrer alterações nos parâmetros laboratoriais (análises ao sangue) e o seu médico pode pedir a realização de análises ao sangue para controlar a sua situação. Podem ocorrer as seguintes alterações nos parâmetros laboratoriais:
 - aumento do ácido úrico, uma substância que pode causar ou agravar a gota (articulação/ões dolorosa/s, especialmente nos pés),
 - aumento dos níveis da glucose no sangue, nos doentes diabéticos,
 - aumento dos níveis das enzimas do fígado,
 - Eletrocardiograma com um traçado anormal.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

Se algum dos efeitos indesejáveis se agravar ou se detetar quaisquer efeitos indesejáveis não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

5. COMO CONSERVAR INDAPAMIDA TOLIFE

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.
O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.
Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior.
O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.
Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. CONTEÚDO DA EMBALAGEM E OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de Indapamida toLife

- A substância ativa é a indapamida, na dosagem de 1,5 mg.
- Os outros componentes são:
Núcleo do comprimido: Lactose mono-hidratada, amido pré-gelatinizado, hipromelose, sílica coloidal anidra e estearato de magnésio.
Revestimento: Hipromelose, macrogol 6000 e dióxido de titânio (E171).

Qual o aspeto de Indapamida toLife e o conteúdo da embalagem

Indapamida toLife apresenta-se na forma de comprimidos de libertação prolongada brancos ou esbranquiçados, redondos, biconvexos e revestidos por película.
Cada embalagem contém 10, 15, 30 e 60 comprimidos de libertação prolongada.
É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Towa Pharmaceutical, S.A.
Av. do Forte, 3, Edif. Suécia IV, Piso 0
2794-093 Carnaxide
Portugal

Fabricantes:

Iberfar – Indústria Farmacêutica, S.A.
Rua Consiglieri Pedroso, 121-123, Queluz de Baixo,
2734-501 Barcarena, Portugal

ou

Heumann Pharma Gmbh & Co. Genérica KG
Südwestpark 50 – 90449 Nürnberg
Alemanha

ou

Generis Farmacêutica, S.A.
Rua João de Deus, nº 19
Venda Nova

2700-487 Amadora
Portugal

Este folheto foi revisto pela última vez em agosto de 2022.