

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

**Coveram 5 mg/5 mg tabletit
Coveram 10 mg/5 mg tabletit
Coveram 5 mg/10 mg tabletit
Coveram 10 mg/10 mg tabletit
perindopriiliarginiini/amlodipiini**

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännystä lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännystä lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Coveram on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Coveram-tabletteja
3. Miten Coveram-tabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Coveram-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Coveram on ja mihin sitä käytetään

Coveram-tabletteja määritään kohonneen verenpaineen (hypertension) ja/tai stabiiliin sepelvaltimotaudin hoitoon (sepelvaltimotaudissa veren tulo sydämeen on vähentynyt tai estynyt). Potilaille, jotka jo ottavat perindopriilia ja amlodipiinia erillisinä tableteina, voidaan antaa niiden sijasta yksi Coveram-tabletti, joka sisältää molemmat aineet.

Coveram on kahden vaikuttavan aineen, perindopriiliin ja amlodipiiniin, yhdistelmä. Perindopriili on ACE:n (angiotensiiniä konverteerivan entsyymin) estääjä. Amlodipiini on kalsium-antagonisti (joka kuuluu dihydropyridiinien lääkeluokkaan). Yhdessä toimien ne laajentavat ja relaxsoivat verisuonia niin, että veri kulkee niiden läpi helpommin ja sydämen on helpompi ylläpitää hyvä verenkierros.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Coveram-tabletteja

Älä ota Coveram-tabletteja

- jos olet allerginen perindopriiliille tai jollekin muulle ACE:n estäjälle tai amlodipiiniille tai jollekin muulle kalsiumkanavan salpaajalle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos olet ollut raskaana yli 3 kuukautta (Coveram-tablettien käyttöä on syytä välttää myös alkuraskauden aikana – ks. kohta Raskaus)
- jos sinulla on aiemmin ACE:n estäjähoidon aikana esiintynyt oireita, kuten vinkuvaa hengitystä, kasvojen tai kielen turvotusta, kovaa kutinaa tai vaikeaa ihottumaa tai jos sinulla tai perheesi jäsenellä on esiintynyt näitä oireita (nk. angioedeema) muissa yhteyksissä
- jos sinulla on diabetes tai munuaisten vajaatoiminta ja sinua hoidetaan verenpainetta alentavalla lääkkeellä, joka sisältää aliskireeniä

- jos sinulla on aortan sydänläpän ahtauma (aorttastenoosi) tai kardiogeninen sokki (sairaus, jossa sydän ei pysty pumpaamaan riittävästi verta elimistöön)
- jos sinulla on vaikea-asteisesti matala verenpaine (hypotensio)
- jos sinulla on sydämen vajaatoiminta sydäninfarktin jälkeen
- jos saat dialyysihoitoa tai joitain muuta kehon ulkoista hoitoa veren suodattamiseksi. Voi olla, ettei Coveram sovi sinulle riippuen käytetystä laitteesta
- jos sinulla on munuaisongelma, jossa verenvirtaus munuaisiin on vähentynyt (munuaisvaltimon stenoosi)
- jos olet saanut tai parhaillaan saat hoitoa sakubitriilia ja valsartaania sisältävällä yhdistelmävalmisteella, joka on sydämen vajaatoiminnan hoitoon käytettävä lääke, sillä angioedeeman (äkillinen ihanalainen turvotus jollakin alueella, esim. nielussa) riski on suurentunut (ks. Varoitukset ja varotoimet sekä Muut lääkevalmisteet ja Coveram).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkarenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Coveram-tabletteja, jos:

- sinulla on hypertrofinen kardiomyopatia (sydänlihaksen sairaus) tai munuaisvaltimon stenoosi (munuaiseen verta tuovan verisuonen ahtauma)
- sinulla on sydämen vajaatoiminta
- sinulla on voimakkaasti kohonnut verenpaine (hypertensiivinen kriisi)
- sinulla on jokin muu sydänvaiva
- maksavaivoja
- sinulla on munuaisvaivoja tai saat dialyysihoitoa
- sinulla on aldosteroni-hormonin pitoisuus veressäsi on epänormaalilta suuri (primaari aldosteronismi)
- sinulla on verisuonten kollageenisairaus (sidekudossairaus), kuten systeeminen lupus erythematosus tai skleroderma
- sinulla on diabetes
- noudatat vähäsuolaista ruokavaliota tai käytät kaliumia sisältäviä suolankorvikkeita (hyvin tasapainossa oleva veren kaliumpitoisuus on vältämätön)
- olet iäkäs ja annostasi on tarpeen suurentaa
- otat mitä tahansa seuraavista korkean verenpaineen hoitoon käytetyistä lääkkeistä:
 - angiotensiini II -reseptorin salpaaja (tunnetaan myös sartaaneina, esimerkiksi valsartaani, telmisartaani, irbesartaani), erityisesti, jos sinulla on diabetekseen liittyviä munuaisongelmia
 - aliskireeni.

Lääkäri saattaa tarkistaa munuaistesi toiminnan, verenpaineen ja veresi elektrolyyttien (esim. kaliumin) määrän säännöllisesti.

Katso myös kohdassa "Älä otta Coveram-tabletteja"

- käytät jotakin seuraavista lääkkeistä, angioedeeman riski on tavanomaista suurempi:
 - rasekadotriili (ripulin hoitoon)
 - sirolimuusi, everolimuusi, temsirolimuusi ja muut mTor:in estäjiksi kutsuttujen lääkevalmisteiden ryhmään kuuluvat lääkkeet (elinsiirteiden hylkämisreaktioiden estoon ja syövän hoitoon)
 - sakubitriili (saatavana yhdistelmävalmisteena, joka sisältää myös valsartaania), jota käytetään pitkäaikaisen sydämen vajaatoiminnan hoitoon
 - linagliptiini, saksagliptiini, sitagliptiini, vildagliptiini ja myös muut gliptiine iksi kutsuttuun ryhmään kuuluvat lääkkeet (käytetään diabeteksen hoitoon)
- olet mustaihoinen, sillä sinulla saattaa olla tavanomaista suurempi angioedeeman riski ja tämän lääkkeen verenpainetta alentava vaikutus voi olla tavanomaista heikompi.

Angioedeema

Angioedeema (vaikea allerginen reaktio, johon liittyy kasvojen, huulten, kielen tai nielun turpoamista ja nielemis- tai hengitysvaikeuksia) on raportoitu potilailla, joita on hoidettu ACE:n estäjillä, Coveram mukaan lukien. Tätä voi esiintyä missä tahansa vaiheessa hoitoa. Jos sinulle ilmaantuu näitä oireita, lopeta Coveram-valmisten käyttö ja hakeudu heti lääkäriin. Ks. myös kohta 4.

Kerro lääkärille, jos arvelet olevasi raskaana tai saatat tulla raskaaksi. Coveram-tabletteja ei suositella käytettäväksi raskauden alkuvaheessa, eikä niitä saa käyttää jos olet ollut raskaana yli kolme kuukautta. Raskauden ensimmäisen kolmen kuukauden jälkeen käytettyneä ne voivat aiheuttaa vakavaa haittaa lapsellesi (ks. kohta Raskaus).

Ottavaisi Coveram-tabletteja sinun tulisi ilmoittaa lääkärillesi tai muulle sairaalahenkilökunnalle seuraavissa tapauksissa:

- jos olet menossa toimenpiteeseen, jossa käytetään nukutusta, ja/tai suureen leikkaukseen
- jos sinulla on hiljattain ollut ripulia tai oksentelua
- jos olet menossa LDL-afereesiin (kolesterolin poisto verestä koneellisesti)
- jos olet menossa siedätyshoitoon mehiläisen- tai ampaisenpistoonallergian lieventämiseksi.

Lapset ja nuoret

Coveram-tabletteja ei suositella lapsille eikä nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Coveram

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Sinun tulisi välttää Coveram-tablettien käyttöä seuraavien aineiden kanssa:

- litium (käytetään manian tai masennuksen hoitoon)
- estramustiini (käytetään syövän hoitoon)
- kaliumia sisältävästä lääkkeestä (esim. triamtereeni, amiloridi), kaliumlisät tai kaliumia sisältävästä suolan korvikkeesta, muut elimistön kaliumpitoisuutta suurentavat lääkkeet (kuten verihyytymien estoon käytettävä verenohernuslääke hepariini, bakteerien aiheuttamien infektioiden hoitoon käytettävä trimetopriimi ja kotrimoksatsoli, jotka tunnetaan myös nimellä trimetopriimi/sulfametoksatsoli)
- kaliumia sisältävästä lääkkeestä, joita käytetään sydämen vajaatoiminnan hoitoon: eplerenoni ja spironolaktoni annosvälillä 12,5–50 mg/vrk

Muut lääkkeet voivat vaikuttaa Coveram-hoitoon. Lääkäri on ehkä muutettava annostustasi ja/tai ryhdyttää muihin varotoimenpiteisiin. Muista kertoa lääkärillesi, jos käytät jotakin seuraavista lääkeistä, sillä näissä tapauksissa voi olla syytä erityiseen huolellisuuteen:

- muut verenpainelääkkeet, mukaan lukien angiotensiini II -reseptorin salpaajaa, aliskireeniä (katso tietoja myös kohdista "Älä otta Coveram-tabletteja" ja "Varoitukset ja varotoimet") tai diureetit (lääkkeet, joita lisäävät munuaisten virtsaneritystä)
- lääkkeet, joita käytetään useimmien ripulin hoitoon (rasekadotriili) tai elinsiirteiden hylkimisreaktioiden estämiseen (sirolimuusi, everolimuusi, temsirolimuusi ja muut mTor:in estäjäksi kutsuttujen lääkevalmisteiden ryhmään kuuluvat lääkkeet), ks. kohta Varoitukset ja varotoimet
- sakubitriilia ja valsartaania sisältävä yhdistelmävalmiste (käytetään pitkääikaisen sydämen vajaatoiminnan hoitoon). Ks. kohdat Älä otta Coveram-tabletteja ja Varoitukset ja varotoimet
- tulehduskipulääkkeet (esim. ibuprofeeni) tai suuriannoksinen asetyylisalisylihappo, aine, jota monet kivun lievittämiseen ja kuumeen alentamiseen sekä veren hyytymiseen estämiseen käytettävä lääkeet sisältävät
- diabeteksen hoitoon käytettävät lääkkeet (kuten insuliini)
- lääkkeet, joita käytetään mielenhäiriöiden, kuten masennuksen, ahdistuneisuuden, skitsofrenian ym. hoitoon (esim. trisykliset masennuslääkkeet, psykoosilääkkeet, imipramiinin kaltaiset masennuslääkkeet, neuroleptiset lääkkeet)
- immuunivastetta heikentävät lääkkeet (lääkkeitä, jotka heikentävät elimistön omaa vastustuskykyä), joita käytetään autoimmuunisairauksien hoitoon ja elinsiirtojen jälkeen (esim. siklosporiini, takrolimuusi)
- trimetopriimi ja kotrimoksatsoli (infektioiden hoitoon)
- allopurinoli (lääke kihdin hoitoon)
- prokaiiniamidi (epäsäännöllisen sydämen rytmien hoitoon)
- vasodilataattorit, mukaan lukien nitraatit (valmisteet, jotka laajentavat verisuonia)

- efedriini, noradrenaliini tai adrenaliini (alhaisen verenpaineen, shokin tai astman hoitoon käytettävä lääkkeet)
- baklofeeni tai dantroleeni (infusio), joita molempia käytetään lihasjäykkyyden hoitoon eräissä sairauksissa, kuten multipeliskleroosi; dantroleenia käytetään myös malignin hypertermian hoitoon anestesian aikana (oireita ovat korkea kuume ja lihasjäykkyys)
- jotkut antibiootit, kuten rifampisiini, erytromysiini, klaritromysiini (bakteerien aiheuttamien infektioiden hoitoon)
- mäkikuisma (*Hypericum perforatum*) (rohdosvalmiste masennuksen hoitoon)
- simvastiini (colesteroliipitoisuusia pienentävä lääke)
- epilepsialääkkeet, kuten karbamatepiini, fenobarbitali, fenytoini, fosfenytoini, primidoni itrakonatsoli, ketokonatsoli (lääkkeitä, joita käytetään sieni-infektioiden hoitoon)
- alfasalpaajat, joita käytetään eturauhasen liikasvun hoitoon, kuten pratsosiini, alfutsosiini, doksatsosiini, tamsulosiini, teratsosiini
- amifostiini (käytetään muiden lääkkeiden tai syövän hoidon yhteydessä käytettävän sädehoidon aiheuttamien haittavaikutusten estämiseen tai vähentämiseen)
- kortikosteroidit (käytetään erilaisten sairauksien hoitoon, mukaan lukien vaikea astma ja reuma)
- kultasuolat, erityisesti jos lääke annetaan suoneen (käytetään reuman oireiden hoitoon)
- ritonavíiri, indinavíiri, nelfinavíiri (ns. proteaasin estääjä, joita käytetään HIV-infektion hoitoon).

Coveram ruuan ja juoman kanssa

Coveram tulisi ottaa ennen ateriaa.

Coveram-tabletteja käyttävä potilaat eivät saa juoda greippimehua tai syödä greippihedelmiä, koska greipit tai greippimehu voivat suurentaa vaikuttavan aineen, amlodipiinin, pitoisuutta veressä, mistä saattaa aiheutua ennakoimatonta Coveram-valmisteeseen liittyvää verenpaineen laskun voimistumista.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaus

Kerro lääkärille, jos arvelet olevasi raskaana (tai saatat tulla raskaaksi). Yleensä lääkäri tuolloin neuvoo sinua lopettamaan Coveram-tablettien käytön ennen raskautta tai heti kun tiedät olevasi raskaana ja neuvoo sinua käyttämään toista lääkettä Coveram-tablettien sijasta. Coveram-tabletteja ei suositella käytettäväksi raskauden alkuvaiheessa ja niittä ei saa käyttää raskauden kolmen ensimmäisen kuukauden jälkeen, sillä ne voivat aiheuttaa vakavaa haittaa lapsellesi, jos niitä käytetään kolmannen raskauskuukauden jälkeen.

Imetyks

Amlodipiinin on osoitettu erityyvin pieninä määrinä rintamaitoon. Kerro lääkärille, jos imetät tai aiot aloittaa imettämisen. Coveram-tablettien käyttöä ei suositella imettäville äideille ja lääkäri voi valita sinulle toisen hoidon, jos haluat imettää, erityisesti, jos lapsesi on vastasyntynyt tai syntynyt keskosena.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Coveram saattaa vaikuttaa ajokykyysi ja kykyysi käyttää koneita. Jos tableteista aiheutuu pahoinvointia, huimausta, heikotusta, väsymystä tai päänsärkyä, älä aja äläkä käytä koneita. Ota heti yhteyttä lääkäriin.

Coveram sisältää laktoosimonohydraattia

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, ota yhteyttä lääkäriin ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Coveram-tabletteja otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määritellyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkärltä tai apteekista, jos olet epävarma. Niele tabletti lasillisen kanssa vettä, mielellään aina samaan aikaan päivästä, aamuisin ennen ateriaa. Lääkärisi päättää sinulle sopivasta oikeasta annoksesta. Tämä on yleensä yksi tabletin päivässä.

Coveram-valmistetta määräätään yleensä potilaille, jotka jo ottavat erikseen perindopriili- ja amlodipiinitabletteja.

Käyttö lapsille ja nuorille

Käyttöä lapsille ja nuorille ei suositella.

Jos otat enemmän Coveram-tabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokesukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi. Todennäköisin yliannostuksen vaikutus on matala verenpaine, mikä aiheuttaa huimausta ja pyörtymisen tunteen. Jos näin tapahtuu, makuulla olo jalat kohotettuna voi auttaa. Keuhkoihisi voi kertyä ylimäärin nestettä (keuhkoedeema) aiheuttaen hengenahdistusta, joka voi kehittyä 24-48 tunnin kuluessa lääkevalmisteen ottamisesta.

Jos unohdat ottaa Coveram-annoksen

On tärkeää ottaa lääke joka päivä, koska säännöllinen lääkitys vaikuttaa parhaiten. Jos kuitenkin unohdat ottaa Coveram-annoksen, ota seuraava annos tavalliseen aikaan. Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Coveram-tablettien oton

Koska Coveram-hoito on yleensä elinikäistä, keskustele lääkärisi kanssa ennen kuin lopetat tabletteien käytön.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Jos sinulle ilmaantuu jokin seuraavistaoireista, lopeta heti lääkkeen käyttö ja kerro tästä **väittömästi** lääkäriillesi:

- äkillinen hengityksen vinkuminen, rintakipu, hengästyneisyys tai hengitysvaikeudet
- silmäluomien, kasvojen tai huualten turvotus
- kielen ja nielun turvotus, mistä aiheutuu vaikeita hengitysvaikeuksia
- vaikeat ihoreaktiot, kuten raju ihottuma, nokkosihottuma, ihmisen punoitus koko kehon alueella, voimakas kutina, rakkulat ihossa, ihmisen hilseily ja turvotus, limakalvotulehdus (Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi) tai muu allerginen reaktio
- vaikea huimaus tai pyörtyminen
- sydänkohtaus, epätavallisen nopea tai poikkeava sydämen syke tai rintakipu
- haimatulehdus, joka saattaa aiheuttaa voimakasta vatsa- ja selkäkipua, johon liittyy voimakasta huonovointisuutta.

Seuraavia **yleisesti esiintyviä haittavaikutuksia** on raportoitu. Jos sinulle aiheutuu näistä haittaa tai jos ne kestäävät pidempään kuin yhden viikon, käänny lääkärin puoleen.

- Hyvin yleiset haittavaikutukset (saattavat esiintyä useammalla kuin yhdellä henkilöllä 10:stä): turvotus (nesteen kertyminen elimistöön).

- Yleiset haittavaikutukset (saattavat esiintyä korkeintaan yhdellä käyttäjällä kymmenestä): päänsärky, heitehuimaus, väsymys (etenkin hoidon alussa), kiertohuimaus, tunnottomuuden tai kihelmoinnin tunne raajoissa, näköhäiriöt (kahtena näkeminen mukaan lukien), tinnitus (korvien soiminen), sydämentykytykset (tietoisuus sydämen sykkeestä), punastelu, sekava olo matalan verenpaineen takia, yskä, hengenahdistus, pahoinvoindi, oksentelu, vatsakipu, makuainstin häiriöt, dyspepsia tai ruoansulatushäiriöt, muuttunut suolen toiminta, ripuli, ummetus, allergiset reaktiot (kuten ihottumat, kutina), lihaskouristukset, väsymys, heikotus, nilkkojen turpoaminen (raajojen turvotus).

Muut raportoidut haittavaikutukset luetellaan seuraavassa. Jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole tässä pakkausselosteessa mainittu tai kokemasi haittavaikutus on vakava, kerro niistä lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle.

- Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattavat esiintyä korkeintaan yhdellä käyttäjällä sadasta): mielialan muutokset, ahdistuneisuus, masennus, unettomuus, unihäiriöt, vapina, pyörtyminen, kivuntunteen häviäminen, epätasainen sydämen syke, riniitti (tukkoinen tai vuotava nenä), hiustenlähtö, punaisia laikkuja iholla, ihmän värimuutos, selkäkipu, lihassärky (lihaskipu), nivelsärky (nivelkipu), rintakipu, virtsaamishäiriö, lisääntynyt virtsaamistarve, erityisesti yöllä, lisääntynyt virtsaamistiheys, kipu, sairaudentunne, bronkospasmi (puristava tunne rinnassa, hengityksen vinkuminen ja hengenahdistus), kuiva suu, angioedeema (oireita ovat hengityksen vinkuminen ja kasvojen tai kielen turvotus), rakkularyppäiden muodostuminen ihmelle, munuaisvaivat, impotenssi, lisääntynyt hikoilu, eosinofilli (erääntyyppisten valkosolujen) runsaus, epämiellyttävä tunne rannoissa tai rintojen kasvu miehillä, painon nousu tai lasku, takykkaria, vaskulitti (verisuonitulehdus), valoyliherkkyysreaktio (ihon herkistyminen auringonvalolle), kuume, kaatuminen, laboratorioarvojen muutokset: veren suuri kaliumpitoisuus, joka korjautuu, kun lääke lopetetaan, pieni natriumpitoisuus, diabeetikoilla hypoglykemia (veren alhainen sokeripitoisuus), veren ureapitoisuuden ja seerumin kreatiiniinpitoisuuden nousu.
- Harvinaiset haittavaikutukset (saattavat esiintyä korkeintaan yhdellä käyttäjällä tuhannesta): akuutti munuaisten vajaatoiminta; antidiureettisen hormonin epääsianmukaisen erityksen oireyhtymän (SIADH) oireet: tumma virtsa, pahoinvoindi tai oksentelu, lihaskrampit, sekavuus ja kouristuskohtaukset; psoriaasin pahaneminen; laboratorioarvojen muutokset: maksentsyymien nousu, korkea seerumin bilirubiinitaso.
- Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (saattavat esiintyä korkeintaan yhdellä käyttäjällä kymmenestä tuhannesta): sydämen ja verisuiston häiriöt (rintakipu, sydänkohtaus ja aivohalvaus), eosinofillinen pneumonia (tiettytyyppinen harvinainen keuhkokuumu), silmäluomien, kasvojen tai hultuen turpoaminen, kielen ja nielun turpoaminen, mistä aiheutuu vaikeita hengitysvaikeuksia, vaikeat ihoreaktiot, kuten raju ihottuma, nokkosihottuma, ihmän punoitus koko keholla, voimakas kutina, rakkulat ihmossa, ihmän hilseily ja turpoaminen, limakalvojen tulehdus (Stevens-Johnsonin oireyhtymä), erythema multiforme (ihottuma, joka alkaa usein punaisilla kutiavilla laikuilla kasvoissa, käsivarsissa tai jalossa), valoyliherkkyys, veriarvojen muutokset, kuten veren valko- ja punasolujen määrän väheneminen, matala hemoglobiini, verihiualeiden määrän pieneminen, veren häiriöt, haimatulehdus, josta saattaa aiheutua voimakasta vatsa- ja selkäkipua, johon liittyy voimakasta huonovointisuutta, maksan toimintahäiriöt, maksatulehdus (hepatiitti), ihmän muuttuminen keltaireksi (ikterus), suurentuneet maksentsyymiärvot, jotka saattavat vaikuttaa joihinkin lääketieteellisiin testeihin, vatsan turpoaminen (gasteritti), hermoston häiriö, josta saattaa aiheutua heikotusta, kihelmointia tai tunnottomuutta, lihaksen liikajännitys, ikenien turvotus, liikaa sokeria veressä (hyperglykemia).
- Tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin): vapina, jäykä asento, kasvojen ilmeettömyys, hitaat liikkeet ja laahustava, horjuva kävely, värimuutos, puutuminen ja kipu sormissa tai varpaissa (Raynaud'n oireyhtymä).

Jos sinulla esiintyy näitä oireita, ota yhteys lääkäriisi mahdollisimman pian.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkikenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä

pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Coveram-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä läkettä kotelossa tai putkessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Pidä pakaus tiiviisti suljettuna. Herkkä kosteudelle. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolo-suhteita.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Coveram sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat perindopriiliarginiini ja amlodipiini.
Coveram 5 mg/5 mg: yksi tabletti sisältää 5 mg perindopriiliarginiinia ja 5 mg amlodipiinia.
Coveram 10 mg/5 mg: yksi tabletti sisältää 10 mg perindopriiliarginiinia ja 5 mg amlodipiinia.
Coveram 5 mg/10 mg: yksi tabletti sisältää 5 mg perindopriiliarginiinia ja 10 mg amlodipiinia.
Coveram 10 mg/10 mg: yksi tabletti sisältää 10 mg perindopriiliarginiinia ja 10 mg amlodipiinia.
- Muut aineet tabletissa ovat: laktoosimonohydraatti, magnesiumstearaatti (E 470B), mikrokiteinen selluloosa (E 460), vedetön kolloidinen piidioksidi (E 551).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Coveram 5 mg/5 mg tabletit ovat valkoisia, sauvamaisia tabletteja, joiden pituus on 8,5 mm ja leveys 4,5 mm, joissa kaiverrus 5/5 toisella puolella ja ☰ toisella puolella.

Coveram 10 mg/5 mg tabletit ovat valkoisia, kolmionmuotoisia tabletteja, 9,5 mm x 8,8 mm x 8,8 mm, joissa kaiverrus 10/5 toisella puolella ja ☰ toisella puolella.

Coveram 5 mg/10 mg tabletit ovat valkoisia, nelönmuotoisia tabletteja, joiden pituus on 8 mm ja leveys 8 mm, joissa kaiverrus 5/10 toisella puolella ja ☰ toisella puolella.

Coveram 10 mg/10 mg tabletit ovat valkoisia, pyöreitä tabletteja, joiden läpimitta on 8,5 mm, joissa kaiverrus 10/10 toisella puolella ja ☰ toisella puolella.

Tabletteja on saatavilla 5, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 100, 120 tai 500 tabletin rasioissa. Kaikkia pakkauksia ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Les Laboratoires Servier

50, rue Carnot

92284 Suresnes cedex – Ranska

Paikallinen edustaja

Servier Finland Oy

Puh: +358 (0)9 279 80 80

Valmistaja

Les Laboratoires Servier Industrie

905 route de Saran

45520 Gidy - Ranska

ja

Servier (Ireland) Industries Ltd

Gorey Road

Arklow - Co. Wicklow – Irlanti

ja

Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.

Ul. Annopol 6B

03-236 Warsaw – Puola

Tällä lääke valmis teella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluviissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Alankomaat	COVERAM arg
Belgia	COVERAM
Bulgaria	PRESTARIUM-CO
Irlanti	ACERYCAL
Italia	COVERLAM
Kreikka	COVERAM
Kypros	COVERAM
Latvia	PRESTERAM
Liettua	PRESTERAM
Luxemburg	COVERAM
Malta	COVERAM
Portugali	COVERAM
Puola	Co-Prestarium
Ranska	COVERAM
Romania	PRESTANCE
Slovakia	PRESTANCE
Slovenia	PRESTANCE
Suomi	COVERAM
Tshekki	PRESTANCE
Viro	COVERAM

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 18.10.2022

Bipacksedel: Information till patienten

**Coveram 5 mg/5 mg tabletter
Coveram 10 mg/5 mg tabletter
Coveram 5 mg/10 mg tabletter
Coveram 10 mg/10 mg tabletter**
perindoprilarginin/amlodipin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Coveram är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Coveram
3. Hur du tar Coveram
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Coveram ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Coveram är och vad det används för

Coveram används för behandling av högt blodtryck (hypertoni) och/eller behandling av stabil kranskärlsjukdom (ett tillstånd där blodförsörjningen till hjärtat är reducerad eller blockerad). Patienter som redan tar perindopril och amlodipin i separata tablettor kan i stället få en tabletter Coveram som innehåller båda ingredienserna.

Coveram är en kombination av två aktiva innehållsämnen, perindopril och amlodipin. Perindopril är en så kallad ACE-hämmare, där ACE står för angiotensinkonverterande enzym. Amlodipin är en kalciumantagonist och tillhör en läkemedelsklass som kallas dihydropyridiner. Tillsammans vidgar de blodkärlen och verkar avslappnande på dem så att blodet lättare passerar och att hjärtat lättare kan upprätthålla ett bra blodflöde.

2. Vad du behöver veta innan du tar Coveram

Ta inte Coveram

- om du är allergisk mot perindopril eller någon annan ACE-hämmare, eller mot amlodipin eller mot någon annan kalciumkanalblockerare, eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du är gravid mer än 3-månader (Det är också bäst att undvika Coveram under de första graviditetsmånaderna – se ”Graviditet”)
- om du har upplevt symtom som pipande andning, svullnad av ansikte eller tunga, stark klåda eller svåra hudutslag under tidigare behandling med ACE-hämmare, eller om du eller en familjemedlem har haft dessa symtom under några andra omständigheter (detta tillstånd kallas angioödem)
- om du har diabetes eller nedsatt njurfunktion och behandlas med ett blodtryckssänkande läkemedel som innehåller aliskiren
- om du har förträngning av hjärtklaffarna i aorta (aortastenos) eller kardiogen chock (ett tillstånd där hjärtat inte kan förse kroppen med blod i tillräcklig mängd)

- om du har mycket lågt blodtryck (hypotoni)
- om du har haft hjärtsvikt efter en hjärtinfarkt
- om du får dialys eller någon annan typ av blodfiltrering. Beroende på vilken apparat som används är det möjligt att Coveram inte är lämpligt för dig
- om du har njurproblem där blodflödet till dina njurar är nedsatt (njurartärstenos)
- om du har behandlats eller för tillfället behandlas med ett kombinationsläkemedel som innehåller sakubitril och valsartan som används vid hjärtsvikt, eftersom det finns en ökad risk för angioödem (plötslig svullnad under huden, t.ex. i halsen) (se ”Varningar och försiktighet” och ”Andra läkemedel och Coveram”).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Coveram om du:

- har hypertrof kardiomyopati (en hjärtmuskelsjukdom) eller njurartärstenos (förträngning av den artär som förser njurarna med blod)
- har hjärtsvikt
- har kraftig blodtrycksökning (hypertensiv kris)
- har annat hjärtproblem
- har leverproblem
- har njurproblem eller om du får dialysbehandling
- har onormalt höga nivåer av ett hormon som kallas aldosteron i blodet (primär aldosteronism)
- har kollagen sjukdom (bindvävssjukdom), t.ex. systemisk lupus erythematosus (SLE) eller skleroderma
- har diabetes
- står på saltfattig kost eller använder saltsubstitut som innehåller kalium (det är mycket viktigt att ha en välbalanserad kaliumnivå i blodet)
- är äldre och din dos behöver ökas
- tar något av följande läkemedel som används för att behandla högt blodtryck:
 - en angiotensin II-receptorblockerare (ARB) (kallas även för sartaner – till exempel valsartan, telmisartan, irbesartan), särskilt om du har diabetesrelaterade njurproblem
 - aliskiren.

Din läkare kan behöva kontrollera njurfunktion, blodtryck och mängden elektrolyter (t.ex. kalium) i blodet med jämna mellanrum.

Se även informationen under rubriken ”Ta inte Coveram”.

- tar något av följande läkemedel, risken för angioödem är förhöjd:
 - racecadotril (använts för att behandla diarré)
 - sirolimus, everolimus, temsirolimus och andra läkemedel som hör till klassen så kallade mTOR-hämmare (använts för att förhindra avstötning av transplanterade organ och för behandling av cancer)
 - sakubitril (finns tillgänglig som kombinationsläkemedel med valsartan) som används för att behandla långvarig hjärtsvikt
 - linagliptin, saxagliptin, sitagliptin, vildagliptin och andra läkemedel som hör till en klass som kallas gliptiner (använts för att behandla diabetes)
- är svarthyad eftersom risken för angioödem kan vara större och den blodtryckssänkande effekten av detta läkemedel kan vara lägre.

Angioödem

Angioödem (en allvarlig allergisk reaktion som orsakar svullnad av ansikte, läppar, tunga eller hals, vilket kan ge svårigheter att svälja eller andas) har rapporterats hos patienter som behandlats med ACE-hämmare, inklusive Coveram. Detta kan inträffa närsomhelst under behandlingen. Om du upplever ovannämnda symtom, ska du sluta ta Coveram och omedelbart uppsöka läkare. Se även avsnitt 4.

Om du tror att du är gravid (eller kan bli gravid) under behandlingen, kontakta din läkare. Coveram rekommenderas inte att användas i början av graviditeten och får inte användas om du är mer än 3 månader gravid, eftersom det kan orsaka allvarliga skador på ditt barn (se ”Graviditet”).

När du tar Coveram bör du också upplysa din läkare eller sjukvårdspersonalen om du:

- kommer att genomgå allmän narkos och/eller en större operation
- nyligen har lidit av diarré eller kräkningar (varit magsjuk)
- kommer att genomgå LDL-aferes (avlägsnande av kolesterol från blodet med hjälp av en maskin)
- kommer att genomgå en desensibiliseringstillstånd för att minska effekterna av allergi mot bin eller getingstick.

Barn och ungdomar

Coveram rekommenderas inte för barn eller ungdomar.

Andra läkemedel och Coveram

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Du bör undvika att ta Coveram tillsammans med:

- litium (använts för behandling av bipolär sjukdom)
- estramustin (använts vid cancerbehandling)
- kaliumsparande läkemedel (t. ex. triamteren, amilorid), kaliumsupplement eller kaliuminnehållande saltsubstitut, andra läkemedel som kan öka mängden kalium i kroppen (såsom heparin, som är ett blodförtunnande läkemedel och används för att förhindra blodpropp, trimetoprim och cotrimoxazol, kallas även trimetoprim/sulfametoxazol, som används mot bakterieinfektioner)
- kaliumsparande läkemedel som används för behandling av hjärtsvikt: eplerenon och spironolakton vid doser mellan 12,5 mg och 50 mg per dag

Behandlingen med Coveram kan påverkas av andra mediciner. Din läkare kan behöva ändra din dos och/eller vidta andra försiktighetsåtgärder. Tala om för din läkare om du tar någon av nedanstående mediciner eftersom detta kan kräva extra försiktighet:

- andra läkemedel för behandling av förhöjt blodtryck inklusive en angiotensin II-receptorblockerare (ARB), aliskiren (se även informationen under rubrikerna "Ta inte Coveram" och "Varningar och försiktighet" eller diureтика (mediciner som minskar mängden urin som produceras av njurarna)
- läkemedel som oftast används för att behandla diarré (racecadotril) eller förhindra avstötning av transplanterade organ (sirolimus, everolimus, temsirolimus och andra läkemedel som hör till klassen så kallade mTOR-hämmare). Se avsnitt "Varningar och försiktighet"
- kombinationsläkemedel som innehåller sakubitril och valsartan (använts för att behandla långvarig hjärtsvikt). Se avsnitt "Ta inte Coveram" och "Varningar och försiktighet"
- anti-inflammatoriska läkemedel (t.ex. ibuprofen) i smärtstillande syfte eller acetylsalicylsyra i höga doser, en substans som finns i många läkemedel som används för att lindra smärta och sänka feber samt för att förhindra blodproppar
- mediciner för behandling av diabetes (t.ex. insulin)
- mediciner mot psykiska åkommor som depression, ångest, schizofreni osv. (däribland tricykliska antidepressiva, antipsykotika, imipraminliknande antidepressiva och neuroleptika)
- immunsuppressiva läkemedel (mediciner som reducerar kroppens försvarsmekanismer) som används vid behandling av autoimmuna sjukdomar eller efter transplantationer (t.ex. ciklosporin, takrolimus)
- trimetoprim och co-trimoxazol (för behandling av infektioner)
- allopurinol (för behandling av gikt)
- prokainamid (för behandling av oregelbunden hjärtrytm)
- vasodilatorer, däribland nitrater (läkemedel som vidgar blodkärlen)
- efedrin, noradrenalin eller adrenalin (mediciner som används mot lågt blodtryck, chock eller astma)
- baklofen eller dantrolen (infusion) som båda används mot muskelstelhet vid sjukdomar som multipel skleros. Dantrolen används också för att behandla malign hypertermi under narkos (bland symptomen finns mycket hög feber och muskelstelhet)

- vissa antibiotika som rifampicin, erytromycin, klaritromycin (för behandling av infektioner som orsakas av bakterier)
- Johannesört (*Hypericum perforatum*) (ett naturläkemedel som används för behandling av depression)
- simvastatin (läkemedel som sänker kolesterolhalten)
- antiepileptiska medel som karbamazepin, fenobarbital, fenytoin, fosfenytoin och primidon
- itrakonazol, ketokonazol (mediciner mot svampinfektioner)
- alfablockerare som används vid behandling av förstorad prostata; däribland prazosin, alfuzosin, doxazosin, tamsulosin och terazosin
- amifostin (använts för att förebygga eller minska biverkningarna från andra läkemedel eller strålterapi som används vid behandling av cancer)
- kortikosteroider (använts för behandling av olika tillstånd som svår astma och reumatoid artrit)
- guldsalter, särskilt vid intravenös administrering (använts för att behandla symtomen vid reumatoid artrit)
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (så kallade proteashämmare för behandling av HIV).

Coveram med mat och dryck

Coveram ska tas före en måltid.

Patienter som tar Coveram ska inte dricka grapefruktjuice eller äta grapefrukt eftersom grapefrukt och grapefruktjuice kan öka halten av den aktiva substansen amlodipin i blodet, vilket kan leda till en oförutsedd ökning av den blodtrycksänkande effekten av Coveram.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Om du tror att du är gravid (eller kan bli gravid) under behandlingen, kontakta din läkare. Din läkare kommer antagligen att råda dig att sluta ta Coveram om du planerar graviditet eller så fort du vet att du är gravid. Din läkare kommer att rekommendera, att du tar något annat läkemedel i stället. Coveram rekommenderas inte att användas i början av graviditeten och får inte användas om du är mer än 3 månader gravid, eftersom det kan orsaka allvarliga skador på ditt barn om det används efter den tredje graviditetsmånaden.

Amning

Små mängder amlodipin utsöndras i bröstmjölk. Berätta för din läkare om du ammar eller kommer att börja amma. Coveram får inte användas av ammande mödrar. Din läkare väljer kanske ett annat läkemedel åt dig om du önskar amma, speciellt om ditt barn är nyfött eller prematur.

Körförmåga och användning av maskiner

Coveram kan påverka din förmåga att köra bil och använda maskiner. Om tabletterna orsakar illamående, yrsel, svaghet, trötthet eller huvudvärk, ska du inte köra bil eller använda maskiner. Kontakta omedelbart läkare.

Coveram innehåller laktosmonohydrat

Om du inte tål vissa sockerarter bör du kontakta din läkare innan du använder denna medicin.

3. Hur du tar Coveram

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Svälj tabletten med ett glas vatten, helst vid samma tid varje dag; gärna på morgonen, före frukost. Din läkare bestämmer vilken dos som är lämplig för dig. En vanlig dos är en tablett per dag.

Coveram ordinaras vanligen till patienter som redan tar perindopril och amlodipin som separata tablettter.

Användning för barn och ungdomar

Användning rekommenderas inte till barn och ungdomar.

Om du har tagit för stor mängd av Coveram

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Den troligaste effekten av en överdos är lågt blodtryck vilket kan ge yrsel eller svimmingskänslor. Om detta händer kan det hjälpa om du lägger dig ner med benen i högläge. Du kan få vätskeansamling i dina lungor (lungödem) vilket orsakar andningsproblem, detta kan uppkomma 24-48 timmar efter intag.

Om du har glömt att ta Coveram

Det är viktigt att du tar din medicin varje dag eftersom behandlingen fungerar bäst om den är regelbunden. Om du ändå glömmer att ta en tablett av Coveram, tar du bara nästa tablett vid den vanliga tiden. Ta inte dubbel dos för att kompensera för den glömda tabletten.

Om du slutar att ta Coveram

Eftersom behandlingen med Coveram vanligen är livslång, bör du rådgöra med din läkare innan du slutar att ta tabletterna.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om du märker någon av nedanstående biverkningar, sluta genast att ta läkemedlet och kontakta **omedelbart** din läkare:

- plötslig pipande andning, bröstmärta, andfåddhet eller svårigheter att andas
- svullnad av ögonlock, ansikte eller läppar
- svullnad av tunga och svalg vilket orsakar svåra andningssvårigheter
- svåra hudreaktioner inklusive kraftiga hudutslag, nässelutslag, hudrodnad över hela kroppen, svår klåda, blåsor, fjällande och svullen hud, inflammation i slemhinnor (Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekroly) eller andra allergiska reaktioner
- stark yrsel eller svimningar
- hjärtattack, ovanligt snabb eller onormal hjärtrytm eller bröstmärta
- inflammation i bukspottkörteln som kan orsaka svår buksmärta och ryggsmärta med stark sjukdomskänsla.

Följande **vanliga biverkningar** har rapporterats. Om någon av dessa biverkningar orsakar problem eller om de varar längre än en vecka, kontakta din läkare.

- Mycket vanliga biverkningar (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare): ödem (vätskeansamling).
- Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare): huvudvärk, yrsel, trötthet (speciellt i början av behandlingen), svindel, känslobortfall eller stickande känsla i extremiteter, synrubbningar (inklusive dubbelseende), tinnitus (öronsusningar), palpitationer (medvetenhet om hjärtslag), rodnad, vimmelkantighet på grund av lågt blodtryck, hosta, andnöd, illamående, kräkningar, buksmärter, smakrubbningar, dyspepsi eller matsmältningsbesvär, förändrad avföringsfrekvens, diarré, förstopning, allergiska reaktioner (t.ex. hudutslag eller klåda), muskelkramper, trötthet, svaghet, svullnad av vristerna (perifert ödem).

Andra biverkningar som har rapporterats finns uppräknade nedan. Om du får några biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

- Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare): humörsvängningar, ångest, depression, sömlöshet, sömnubbningar, darrningar, swimming, förlust av smärtkänsla, oregelbunden puls, rinit (nästäppa eller rinnsnuva), hårvavfall, röda fläckar på huden, missfärgning av huden, ryggsmärta, artralgi (ledsmärta), myalgi (muskelsmärta), bröstsmärta, urineringsstörning, ökade urinträngningar; särskilt nattetid, olustkänsla, tät urineringar, smärta, sjukdomskänsla, bronkospasmer (tryck över brösten, pipande andning och andnöd), muntrörelse, angioödem (symtom som pipande andning, svullnad av ansikte eller tunga), blåsbildning på huden, njurproblem, impotens, ökad svettning, ökad mängd eosinofiler (en typ av vita blodkroppar), obehag i brösten eller bröstförstoring hos män, viktökning eller viktminkning, takykardi (snabb hjärtfrekvens), vaskulit (blodkärlsinflammation), fotosensitivitetsreaktion (hudens ökade känslighet mot solljus), feber, fall, förändrade laboratorievärden: hög halt av kalium i blodet som går tillbaka vid avbrott av behandlingen, låg halt av natrium, hypoglykemi (mycket lågt blodsocker) hos diabetespatienter, ökad halt av urea och kreatinin i blodet.
- Sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare): akut njursvikt; symtom på ett tillstånd som kallas SIADH (inadekvat utsöndring av antidiuretiskt hormon): mörk urin, illamående eller kräkningar, muskelkramper, förvirring och krampanfall; försämring av psoriasis; förändrade laboratorievärden: ökad halt av leverenzym, hög halt av bilirubin i serum.
- Mycket sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare): hjärt-kärlsjukdom (angina, hjärtinfarkt och stroke), eosinofil pneumoni (en sällsynt form av lunginflammation), svullnad av ögonlock, ansikte eller läppar, svullnad av tunga och svalg vilket orsakar svåra andningssvårigheter, svåra hudreaktioner inklusive kraftiga hudutslag, nässelutslag, hudrodnad över hela kroppen, svår klåda, blåsor, fjällande och svullen hud, inflammation i slemhinnor (Stevens-Johnsons syndrom), erythema multiforme (en typ av hudutslag som ofta börjar med röda, kliande fläckar i ansiktet, på benen eller på armarna), ljuskänslighet, förändrade blodvärden såsom lågt antal vita och röda blodkroppar, lågt hemoglobinvärde, lågt antal blodplättar, blodrubbningar, inflammation i buksottkörteln som kan orsaka svår buksmärta och ryggsmärta med stark sjukdomskänsla, onormal leverfunktion, leverinflammation (hepatit), gulfärgning av huden (ikterus), ökning av leverenzym som kan påverka vissa medicinska test, buksvullnad (gastrit), nervrubbning som kan orsaka svaghet, stickningar eller känslobortfall, förhöjd muskelpänning, svullnad i tandköttet, för mycket socker i blodet (hyperglykemi).
- Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): darrning, stel kroppshållning, uttryckslöst ansikte, långsamma rörelser och släpande, ostadig gång, missfärgning, domning och smärta i fingrar eller tår (Raynauds fenomen).

Om du har dessa symtom, kontakta läkare så fort som möjligt.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Coveram ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och flaskan. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Tillslut förpackningen väl. Fuktkänsligt. Förvaras i originalförpackningen. Inga särskilda temperaturanvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är perindoprilarginin och amlodipin.
Coveram 5 mg/5 mg: en tablett innehåller 5 mg perindoprilarginin och 5 mg amlodipin.
Coveram 10 mg/5 mg: en tablett innehåller 10 mg perindoprilarginin och 5 mg amlodipin.
Coveram 5 mg/10 mg: en tablett innehåller 5 mg perindoprilarginin och 10 mg amlodipin.
Coveram 10 mg/10 mg: en tablett innehåller 10 mg perindoprilarginin och 10 mg amlodipin.
- Övriga innehållsämnen är: laktosmonohydrat, magnesiumstearat (E470B), mikrokristallin cellulosa (E460), kiseldioxid (E551).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Coveram 5 mg/5 mg tablett är vita, stavformade tablett, 8,5 mm långa och 4,5 mm breda, med 5/5 ingravering på ena sidan och ☰ på andra sidan.

Coveram 10 mg/5 mg tablett är vita, trekantiga tablett, 9,5 mm x 8,8 mm x 8,8 mm, med 10/5 ingravering på ena sidan och ☰ på andra sidan.

Coveram 5 mg/10 mg tablett är vita, fyrkantiga tablett, 8 mm långa och 8 mm breda, med 5/10 ingravering på ena sidan och ☰ på andra sidan.

Coveram 10 mg/10 mg tablett är vita, runda tablett med en diameter på 8,5 mm och 10/10 ingravering på ena sidan och ☰ på andra sidan.

Tabletterna finns i kartonger om 5, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 100, 120 eller 500 tablett.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att finnas tillgängliga.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Les Laboratoires Servier
50, rue Carnot
92284 Suresnes Cedex – Frankrike

Ombud

Servier Finland Oy
Tel: +358 (0)9 279 80 80

Tillverkare

Les Laboratoires Servier Industrie
905 route de Saran
45520 Gidy – Frankrike

och
Servier (Irland) Industries Ltd
Gorey Road
Arklow - Co. Wicklow – Irland

och
Anpharm Przedsiebiorstwo Farmaceutyczne S.A.
Ul. Annopol 6B
03-236 Warszawa – Polen

Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetssområdet under namnen:

Belgien	COVERAM
Bulgarien	PRESTARIUM-CO
Cypern	COVERAM
Estland	COVERAM
Finland	COVERAM
Frankrike	COVERAM
Grekland	COVERAM
Irland	ACERYCAL
Italien	COVERLAM
Lettland	PRESTERAM
Litauen	PRESTERAM
Luxemburg	COVERAM
Malta	COVERAM
Nederlanderna	COVERAM arg
Polen	Co-Prestarium
Portugal	COVERAM
Rumänien	PRESTANCE
Slovakien	PRESTANCE
Slovenien	PRESTANCE
Tjeckiska republiken	PRESTANCE

Denna bipacks edel ändrade s senast 18.10.2022