

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

**Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/5 mg tabletit
Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/10 mg tabletit
Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/5 mg tabletit
Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/10 mg tabletit**

perindopriili-tert-butyyliamiini/amlodipiini

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Perindopril/Amlodipin Krka on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Perindopril/Amlodipin Krka -valmistetta
3. Miten Perindopril/Amlodipin Krka -valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Perindopril/Amlodipin Krka -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Perindopril/Amlodipin Krka on ja mielin sitä käytetään

Perindopril/Amlodipin Krka -tableteja määritään kohonneen verenpaineen (hypertension) ja/tai stabiilin sepelvaltimotaudin hoitoon (sepelvaltimotaudissa veren tulo sydämeen on vähentynyt tai estynyt). Potilaille, jotka jo ottavat perindopriilia ja amlodipiinia erillisinä tabletteina, voidaan antaa niiden sijasta yksi Perindopril/Amlodipin Krka -tabletti, joka sisältää molemmat aineet.

Perindopril/Amlodipin Krka on kahden vaikuttavan aineen perindopriiliin ja amlodipiinin yhdistelmä. Perindopriili on ACE:n (angiotensiiniä konverteerivan entsyymin) estääjä. Amlodipiini on kalsium-antagonisti (joka kuuluu dihydropyridiinien lääkehuokkaan). Yhdessä toimien ne laajentavat ja relaxoivat verisuonia niin, että veri kulkee niiden läpi helpommin ja sydämen on helpompi ylläpitää hyvä verenkerto.

Perindopriilia ja amlodipiinia, joita Perindopril/Amlodipin Krka sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkikenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Perindopril/Amlodipin Krka -valmistetta

Älä ota Perindopril/Amlodipin Krka -tablettuja

- jos olet allerginen (yliperkkä) perindopriiliille tai jollekin muulle ACE:n estäjälle, tai amlodipiinille tai jollekin muulle kalsiumkanavan salpaajalle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos olet ollut raskaana yli 3 kuukautta (Perindopril/Amlodipin Krka -tablettien käyttöä on sytytä 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 sydänlääpän ahtauma (aorttastenoosi) tai kardiogeinen 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 jotain muuta kehon ulkoista hoitoa veren suodattamiseksi. Voi olla, ettei Perindopril/Amlodipin Krka sovi sinulle riippuen käytetystä laitteesta.
- jos sinulla on munuaisongelma, jossa verenvirtaus munuasiin on vähentynyt (munuaisvaltimon stenoosi)
- jos olet ottanut tai parhaillaan otat sakubitriilia ja valsartaania sisältävää yhdistelmävalmistetta, joka on aikuisten eräänlainen pitkääikaisen (kroonisen) sydämen vajaatoiminnan hoitoon käytettävä lääke, sillä angioedeeman (ihonalaisen kudoksen nopea turpoaminen esim. kurkussa) riski on tavanomaista suurempi.

Varoitukset ja varotoimet

Jos sinulla on jokin seuraavista tiloista, keskustele lääkärisi kanssa ennen kuin otat

Perindopril/Amlodipin Krka -tabletteja:

- hypertrofinen kardiomyopatia (sydänlihaksen sairaus) tai munuaisvaltimon stenoosi (munuaiseen verta tuovan verisuunten ahtauma)
- sydämen vajaatoiminta
- voimakkaasti kohonnut verenpaine (hypertensiivinen kriisi)
- jokin muu sydänvaiva
- maksavaivoja
- munuavisavaivoja tai saat dialyysihoitoa
- aldosteroni-hormonin pitoisuus veressäsi on epänormaalin suuri (primaari aldosteronismi)
- verisuonten kollageenisairaus (sidekudossairaus), kuten systeeminen lupus erythematosus tai skleroderma
- diabetes
- jos noudatat vähäsuolaista ruokavaliota tai käytät kaliumia sisältäviä suolankorvikkeita (hyvin tasapainossa oleva veren kaliumpitoisuus on vältämätön)
- jos olet iäkäs ja annostasi on tarpeen suurentaa
- jos 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 munuasisongelmia
 - aliskireeni.

Lääkäri saattaa tarkistaa munuaistesit toiminnan, verenpaineen ja veresi elektrolyyttien (esim. kaliumin) määärän säännöllisesti. Katso myös kohdassa ”Älä otta Perindopril/Amlodipin Krka -tabletteja”.

- jos otat jotakin seuraavista lääkkeistä, angioedeeman riski on tavallista suurempi:
 - rasekadotriili (käytetään ripulin hoitoon)
 - sirolimuusi, everolimuusi, temsirolimuusi tai muut ns. mTOR:in estäjien ryhmään kuuluvat lääkeet (käytetään elinsiirteiden hylkimisreaktioiden estoon)
 - sakubitriili (saatavana yhdistelmävalmisteena, joka sisältää myös valsartaania), jota käytetään pitkääikaisen sydämen vajaatoiminnan hoitoon
 - linagliptiini, saksagliptiimi, sitagliptiini, vildagliptiini ja myös muut gliptiineiksi kutsuttuun ryhmään kuuluvat lääkeet (käytetään diabeteksen hoitoon).
- olet mustaihoinen, sillä sinulla saattaa olla tavanomaista suurempi angioedeeman riski ja tämän lääkkeen verenpainetta alentava vaikutus voi olla tavanomaista heikompi kuin ei-mustaihoinilla potilailla.

Angioedeema

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

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

Ottuessasi Perindopril/Amlodipin Krka -tabletteja sinun pitää ilmoittaa lääkäriillesi 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 ampiaisenpistollaergian lieventämiseksi.

Lapset ja nuoret

Perindopril/Amlodipin Krka -tabletteja ei suositella lapsille eikä nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Perindopril/Amlodipin Krka

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

Sinun on välttettävä Perindopril/Amlodipin Krka -tablettien käyttöä seuraavien aineiden kanssa:

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

Muut lääkkeet voivat vaikuttaa Perindopril/Amlodipin Krka -hoitoon. Muista kertoa lääkäriillesi, jos käytät jotakin seuraavista lääkeistä, sillä näissä tapauksissa voi olla syytä erityiseen huolellisuuteen:

- muut verenpainelääkkeet, mukaan lukien angiotensiini II -reseptorin salpaajat, aliskireeni (katso tietoja myös kohdista "Älä ota Perindopril/Amlodipin Krka -tableteja" ja "Varoitukset ja varotoimet") tai diureetit (lääkkeet, jotka lisäävät munuaisten virtsanerystä).
- lääkkeet, joita käytetään useimmten ripulin hoitoon (rasekadotriili) tai elinsiirteiden hylkinisreaktioiden estämiseen (sirolimuusi, everolimuusi, temsirolimuusi ja muut mTor-kinaasin estäjiksi kutsuttujen lääkevalmisteiden ryhmään kuuluvat lääkkeet). Ks. kohta "Varoitukset ja varotoimet".
- sakubitriilia ja valsartaania sisältävä yhdistelmävalmiste (käytetään pitkääkaisen sydämen vajaatoiminnan hoitoon). Ks. kohta "Varoitukset ja varotoimet".
- tulehduskipulääkkeet (esim. ibuprofeeni) tai suuriannoksinen asetyylisalisylihappo, aine, jota monet kivun lievittämiseen ja kuumeen alentamiseen sekä veren hyytymisestä estämiseen käytettäväät lääkkeet sisältävät
- diabeteksen hoitoon käytettäväät lääkkeet (kuten insuliini)
- lääkkeet, joita käytetään mielerterveyshäiriöiden, kuten masennuksen, ahdistuneisuuden, skitsofrenian ym. hoitoon (esim. trisykliset masennuslääkkeet, psykoosilääkkeet, imipramiinin kaltaiset masennuslääkkeet, neuroleptit)
- 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)
- prokainiamidi (epäsäännöllisen sydämen rytmin hoitoon),
- vasodilataattorit, mukaan lukien nitraatit (valmisteet, jotka laajentavat verisuonia)
- efedriini, noradrenaliini tai adrenaliini (alhaisen verenpaineen, sokin tai astman hoitoon käytettävä lääkkeet)
- baklofeeni tai dantroleeni (infusio), joita molempia käytetään lihasjäykkyyden hoitoon eräissä sairauksissa, kuten multipeliskleroosissa; dantroleenia käytetään myös malignin hypertermian hoitoon anestesian aikana (oireita ovat korkea kuume ja lihasjäykkyys)
- jotkut antibiootit, kuten rifampisiini, erytromysiini, klaritromysiini (käytetään bakteeri-infektiioihin)
- mäkkikuisma (*Hypericum perforatum*) (rohdosvalmiste masennuksen hoitoon)
- simvastatiini (kolesterolipitoisuuden pienentävä lääke)
- epilepsialääkkeet, kuten karbamatepiini, fenobarbitaali, fenytoini, fosfenytoini, primidoni itrakonatsoli, ketokonatsoli (lääkkeitä, joita käytetään sieni-infektioiden hoitoon)
- alfasalpaajat, joita käytetään eturauhasen liikakasvun 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)
- ritonaviiri, indinaviri, nelfinaviri (ns. proteaasin estäjä, joita käytetään HIV-infektion hoitoon).

Perindopril/Amlodipin Krka ruuan ja juoman kanssa

Perindopril/Amlodipin Krka otetaan ennen ateriaa.

Perindopril/Amlodipin Krka -tabletteja käyttävät potilaat eivät saa juoda greippimehua tai syödä greippiä, koska greipit tai greippimehu voivat suurentaa vaikuttavan aineen, amlodipiinin, pitoisuutta veressä, mikä voi johtaa Perindopril/Amlodipin Krka -valmisten verenpainetta alentavan vaikutuksen arvaamattomaan voimistumiseen.

Raskaus ja imetyks

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 Perindopril/Amlodipin Krka -tablettien käytön ennen raskautta tai heti kun tiedät olevasi raskaana ja neuvoo sinua käyttämään toista lääkettä Perindopril/Amlodipin Krka -tablettien sijasta. Perindopril/Amlodipin Krka -tabletteja ei suositella käytettäväksi raskauden alkuvaiheessa, ja niitä 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 erittynä pieninä määrinä rintamaitoon. Kerro lääkärille, jos imetät tai aiot aloittaa imettämisen. Perindopril/Amlodipin Krka -tablettien käyttöä ei suositella imettäville äideille, ja lääkäri voi valita sinulle toisen hoidon, jos haluat imettää, erityisesti, jos lapsesi on vastasyntynyt tai syntynyt keskosena.

Ajamine ja koneiden käyttö

Perindopril/Amlodipin Krka saattaa vaikuttaa ajokykyyn ja kykyyn käyttää koneita. Jos tableteista aiheutuu pahoinvointia, huimausta, heikostusta, väsymystä tai päänsärkyä, älä aja äläkä käytä koneita. Ota heti yhteyttä lääkäriin.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen

vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Perindopril/Amlodipin Krka sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

3. Miten Perindopril/Amlodipin Krka -valmistetta otetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Niele tabletti vesilasillisen kera, mielellään aina samaan aikaan päivästä, aamuisin ennen ateriaa. Lääkärisi päättää sinulle sopivasta oikeasta annoksesta. Tämä on yleensä yksi tabletti päivässä.

Perindopril/Amlodipin Krka -valmistetta määritetään yleensä potilaille, jotka jo ottavat perindopriilia ja amlodipiinia erillisinä tabletteina.

Käyttö lapsille ja nuorille

Käyttöä lapsille ja nuorille ei suositella.

Jos otat enemmän Perindopril/Amlodipin Krka -valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkyystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähoiden saamiseksi.

Yliannostuksen todennäköisin vaiketus on matala verenpaine, mikä aiheuttaa huimausta tai 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 Perindopril/Amlodipin Krka -valmistetta

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

Jos lopetat Perindopril/Amlodipin Krka -valmisteen oton

Koska Perindopril/Amlodipin Krka -hoito on yleensä elinikäistä, keskustele lääkärisi kanssa ennen kuin lopetat tablettien käytön.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos sinulle ilmaantuu jokin seuraavista oireista, lopeta heti lääkkeen käyttö ja kerro tästä välittömästi lääkärillesi:

- äkillinen hengityksen vinkuminen, rintakipu, hengästyneisyys tai hengitysvaikeudet
- silmäluomien, kasvojen tai huulten turvotus
- kielen ja nielun turvotus, mistä aiheutuu vaikeita hengitysvaikeuksia

- vaikeat ihoreaktiot, kuten raju ihottuma, nokkosihottuma, ihmisen punoitus koko kehon alueella, voimakas kutina, rakkulat ihmossa, 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 kestävät pidempään kuin yhden viikon, käänny lääkärin puoleen.

- Hyvin yleiset haittavaikutukset (saattavat esiintyä useammalla kuin yhdellä henkilöllä 10:stä): turvotus (nesteen kertyminen elimistöön).
- Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä): päänsärky, heitehuimaus, unelaisuus (etenkin hoidon alussa), kiertohuimaus, tunnottomuuden tai kihelmoinnin tunne raajoissa, näköhäiriöt (kahtena näkeminen mukaan lukien), tinnitus (korvien soiminen), sydämentykyykset (tietoisuus sydämen sykkeestä), punastelu, sekava olo matalan verenpaineen takia, yskä, hengenahdistus, pahoinvohti, oksentelu, vatsakipu, makuaistin 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 pakkauselosteessa mainittu tai kokemasi haittavaiketus on vakava, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.

- Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta): mielialan muutokset, ahdistuneisuus, masennus, unettomuus, unihäiriöt, vapina, pyörtyminen, kivuntunteen häviäminen, epätasainen sydämen syke, riniitti (tukkoinen tai vuotava nenä), hiustenlähtö, punaisia laikkuja ihmulla, ihmisen värimuutos, selkäkipu, nivelsärky (nivelkipu), lihassärky (lihaskipu), rintakipu, virtsaamishäiriö, lisääntynyt virtsaamistarve 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, eosinofilien (erääntyypisten valkosolujen) runsaus, epämiellyttävä tunne rannoissa tai rintojen kasvu miehillä, painon nousu tai lasku, takykardia, vaskuliitti (verisuonitulehdus), valoyliherkkyysreaktio (ihmisen herkistyminen auringonvalolle), kuume, kaatuminen, laboratorioarvojen muutokset: veren suuri kaliumpitoisuus, joka korjautuu, kun lääke lopetetaan, pieni natriumpitoisuus, diabeetikoilla hypoglykemia (veren hyvin alhainen sokeripitoisuus), veren ureapitoisuuden ja seerumin kreatiiniipitoisuuden nousu.
- Harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta): akuutti munuaisten vajaatoiminta; antidiureettisen hormonin epääsianmukaisen erityksen oireyhtymän (SIADH) oireet: tumma virtsa, pahoinvohti tai oksentelu, lihaskrampit, sekavuus ja kouristuskohtaukset; vähentynyt tai loppunut virtsaneritys; psoriaasin pahaneminen; laboratorioarvojen muutokset: maksentsyymien nousu, korkea seerumin bilirubiinitaso.
- Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta): sydämen ja verisuiston häiriöt (rintakipu, sydänkohtaus ja aivohalvaus), eosinofilinen pneumonia (tiettyyypinen harvinainen keuhkokuume), silmäluomien, kasvojen tai huulten turpoaminen, kielen ja nielun turpoaminen, mistä aiheutuu vaikeita hengitysvaikeuksia, vaikeat ihoreaktiot, kuten raju ihottuma, nokkosihottuma, ihmisen punoitus koko keholla, voimakas kutina, rakkulat ihmossa, ihmisen hilseily ja turpoaminen, limakalvojen tulehdus (Stevens-Johnsonin oireyhtymä), erythema multiforme (ihottuma, joka alkaa usein punaisilla kutiavilla laikuilla kasvoissa, käsivarsissa tai jaloissa), valoyliherkkyys, veriarvojen muutokset, kuten veren valko- ja punasolujen määrän vähentyminen, matala hemoglobiini, verihiualeiden määrän pienentyminen,

veren häiriöt, haimatulehdus, josta saattaa aiheutua voimakasta vatsa- ja selkäkipua, johon liittyy voimakasta huonovointisuutta, maksan toimintahäiriöt, maksatulehdus (hepatiitti), ihan muuttuminen keltaiseksi (ikterus), suurentuneet maksaentsyymiarvot, jotka saattavat vaikuttaa joihinkin lääketieteellisiin kokeisiin, vatsan turpoaminen (gastrütti), hermoston häiriö, josta saattaa aiheutua heikotusta, kihelmöintiä tai tunnottomuutta, lihaksen liikajännitys, ikenien turvotus, liikaa sokeria veressä (hyperglykemia).

- Haimavaikutukset, joiden esiintymistäheys on tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyyvyyden arviointiin): vapina, vartalon jäykkyys, kasvojen ilmeettömyys, hitaat liikkeet ja köpöttävä, epätasapainoinen kävely, värimuutos, puutuminen ja kipu sormissa tai varpaissa (Raynaud'n oireyhtymä).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haimavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haimavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haimavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haimavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haimavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Perindopril/Amlodipin Krka -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä läpipainopakkauksessa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle. Herkkä kosteudelle.

Tämä lääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Perindopril/Amlodipin Krka sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat perindoprili-tert-butyylimiini ja amlodipiini.
Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/5 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 4 mg perindoprili-tert-butyylimiinia (mikä vastaa 3,34 mg perindoprilia) ja 5 mg amlodipiinia (besilaattina).

Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/10 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 4 mg perindoprili-tert-butyylimiinia (mikä vastaa 3,34 mg perindoprilia) ja 10 mg amlodipiinia (besilaattina).

Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/5 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 8 mg perindoprili-tert-butyylimiinia (mikä vastaa 6,68 mg perindoprilia) ja 5 mg amlodipiinia (besilaattina).

Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/10 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 8 mg perindoprili-tert-butyylimiinia (mikä vastaa 6,68 mg perindoprilia) ja 10 mg amlodipiinia (besilaattina).

- Muut aineet ovat natriumvetykarbonaatti, mikrokiteinen selluloosa (E460), esigelatinoitu maissitärkkelys, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A), kolloidinen vedetön piidioksidi ja magnesiumstearaatti (E470b). Katso kohta 2 "Perindopril/Amlodipin Krka sisältää natriumia".

Lääke valmisten kuvaus ja pakauskoot

Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/5 mg tabletit

Valkoinen tai lähes valkoinen, pyöreä, hieman kaksoiskupera viistoreunainen tabletti, jonka toisella puolella on kaiverrus U 1. Halkaisija: 7 mm.

Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/10 mg tabletit

Valkoinen tai lähes valkoinen, kapselinmuotoinen, kaksoiskupera tabletti, jonka toisella puolella on jakouurre. Jakourteen toisella puolella on kaiverrus U ja toisella puolella 2. Mitat:

12,5 mm × 5,5 mm. Jakouurre on tarkoitettu vain nielemisen helpottamiseksi eikä jakamiseksi yhtä suuriin annoksiin.

Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/5 mg tabletit

Valkoinen tai lähes valkoinen, pyöreä, kaksoiskupera viistoreunainen tabletti, jonka toisella puolella on kaiverrus U 3. Halkaisija: 9 mm.

Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/10 mg tabletit

Valkoinen tai lähes valkoinen, pyöreä, kaksoiskupera viistoreunainen tabletti, jonka toisella puolella on jakouurre. Jakourteen toisella puolella on kaiverrus U ja toisella puolella 4. Halkaisija: 9 mm.

Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Tabletit ovat saatavana pahvikoteloiissa, jotka sisältävät

- 10, 30, 60, 90 ja 100 tablettia läpipainopakkauksissa
- 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1, 90 x 1 ja 100 x 1 tabletti yksittäispakatuissa läpipainopakkauksissa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

KRKA, d.d., Novo Mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Valmistajat

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Strasse 5, 27472 Cuxhaven, Saksa

Tämä pakausseloste on tarkistettu viimeksi 4.4.2024

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean verkkosivulla www.fimea.fi.

Bipacksedel: Information till patienten

**Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablett
Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablett
Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablett
Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/10 mg tablett**

perindopril-tert-butylamin/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 eller apotekspersonal.
- 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 eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Perindopril/Amlodipin Krka är och vad det används för

Perindopril/Amlodipin Krka används för behandling av högt blodtryck (hypertoni) och/eller behandling av stabil kranskärlssjukdom (ett tillstånd där blodförsörjningen till hjärtat är reducerad eller blockerad). Patienter som redan tar perindopril och amlodipin i separata tablettter kan i stället få en tablett Perindopril/Amlodipin Krka som innehåller båda ingredienserna.

Perindopril/Amlodipin Krka 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.

Perindopril-tert-butylamin och amlodipin som finns i Perindopril/Amlodipin Krka kan också vara godkända för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Perindopril/Amlodipin Krka

Ta inte Perindopril/Amlodipin Krka

- om du är allergisk (överkänslig) mot perindopril eller någon annan ACE-hämmare, eller mot amlodipin eller mot någon annan kalciumkanalblockerare, eller mot något av övriga innehållsämnen i Perindopril/Amlodipin Krka
- om du är gravid mer än 3 månader (det är också bäst att undvika Perindopril/Amlodipin Krka under de första graviditetsmånaderna – se ”Graviditet”)
- om du har upplevt symptom 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 symptom 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 hjärtskärvarna 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 Perindopril/Amlodipin Krka inte är lämpligt för dig.
- om du har njurproblem där blodflödet till dina njurar är nedsatt (njurartärstenos)
- om du har tagit eller tar sakubitil/valsartan, ett läkemedel som används för att behandla en sorts långvarig (kronisk) hjärtsvikt hos vuxna, eftersom det ökar risken för angioödem (snabb svullnad under huden i ett område som t.ex. strupen).

Varningar och försiktighet

Om något av nedanstående tillstånd stämmer på dig ska du rådfråga din läkare innan du tar Perindopril/Amlodipin Krka:

- hypertrof kardiomyopati (en hjärtnuskelsjukdom) eller njurartärstenos (förträngning av den artär som förser njurarna med blod)
- hjärtsvikt
- kraftig blodtrycksökning (hypertensiv kris)
- annat hjärtproblem
- leverproblem
- njurproblem eller om du får dialysbehandling
- onormalt höga nivåer av ett hormon som kallas aldosteron i blodet (primär aldosteronism)
- kollagen sjukdom (bindvävssjukdom), t.ex. systemisk lupus erythematosus (SLE) eller skleroderma
- diabetes
- du står på saltfattig kost eller använder saltsubstitut som innehåller kalium (det är mycket viktigt att ha en välbalanserad kaliumnivå i blodet)
- om du är äldre och din dos behöver ökas
- om du 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 jämma mellanrum. Se även informationen under rubriken "Ta inte Perindopril/Amlodipin Krka".

- om du tar något av följande läkemedel, ökar risken för angioödem:
 - racecadotril (används för att behandla diarré)
 - sirolimus, everolimus, temsirolimus och andra läkemedel som tillhör klassen av så kallade mTOR -hämmare (används för att undvika avstötning av transplanterade organ)
 - sakubitil (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 (används för att behandla diabetes).
- är svarthyad eftersom risken för angioödem kan vara större och den blodtryckssänkande effekten av detta läkemedel kan vara lägre än hos icke-svarta patienter.

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 perindopril. Detta kan inträffa närsomhelst under behandlingen. Om du upplever ovannämnda symtom, ska du sluta ta Perindopril/Amlodipin Krka och omedelbart uppsöka läkare. Se även avsnitt 4.

Om du tror att du är gravid (eller kan bli gravid) under behandlingen, kontakta din läkare. Perindopril/Amlodipin Krka 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 Perindopril/Amlodipin Krka 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 bi- eller getingstick

Barn och ungdomar

Perindopril/Amlodipin Krka rekommenderas inte för barn och ungdomar.

Andra läkemedel och Perindopril/Amlodipin Krka

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

Du bör undvika att ta Perindopril/Amlodipin Krka tillsammans med:

- litium (använts för behandling av bipolär sjukdom)
- estramustin (använts vid cancerbehandling)
- kaliumsparande läkemedel (t.ex. triamteren, amilorid), kaliumtillskott 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 Perindopril/Amlodipin Krka kan påverkas av andra läkemedel. Tala om för din läkare om du tar något av nedanstående läkemedel 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 Perindopril/Amlodipin Krka” och ”Varningar och försiktighet” eller diureтика (mediciner som ökar 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 Perindopril/Amlodipin Krka” 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
- läkemedel för behandling av diabetes (t.ex. insulin)
- läkemedel mot psykiska åkommor som depression, ångest, schizofreni etc. (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 (mot infektioner orsakade av bakterier)
- Johannesört (*Hypericum perforatum*) (ett naturläkemedel som används för behandling av depression)
- simvastatin (läkemedel som sänker kolesterolhalten)
- antiepileptiska medel som karbamazepin, fenobarbital, fenytoin, fosfentyoin och primidon
- itrakonazol, ketokonazol (läkemedel mot svampinfektioner)
- alfablockerare som används vid behandling av förstorad prostata; där ibland 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 symptom vid reumatoid artrit)
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (så kallade proteashämmare för behandling av HIV).

Perindopril/Amlodipin Krka med mat och dryck

Perindopril/Amlodipin Krka ska tas före en måltid.

Patienter som tar Perindopril/Amlodipin Krka 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 Perindopril/Amlodipin Krka.

Graviditet och amning

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 Perindopril/Amlodipin Krka 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. Perindopril/Amlodipin Krka 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. Perindopril/Amlodipin Krka 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

Perindopril/Amlodipin Krka 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.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Perindopril/Amlodipin Krka inne håller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Perindopril/Amlodipin Krka

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

Svälg 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.

Perindopril/Amlodipin Krka ordinarer 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 Perindopril/Amlodipin Krka

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 svimningskänslor. 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 Perindopril/Amlodipin Krka

Det är viktigt att du tar ditt läkemedel varje dag eftersom behandlingen fungerar bäst om den är regelbunden. Om du ändå glömmer att ta en tablett av Perindopril/Amlodipin Krka, 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 Perindopril/Amlodipin Krka

Eftersom behandlingen med Perindopril/Amlodipin Krka 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 eller apotekspersonal.

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, bröstsmärta, 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, toxic epidermal necrolysis) eller andra allergiska reaktioner
- stark yrsel eller svimningar
- hjärtattack, ovanligt snabb eller onormal hjärtrytm eller bröstsmärta
- 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 i ansikte och hals, 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): humörsvägningar, ångest, depression, sömnlöshet, sömnrubbingar, darrningar, swimming, förlust av smärtkänsla, oregelbunden puls, rinit (nästäppa eller rinnsnuva), hårvavfall, röda fläckar på huden, missfärgning av huden, ryggsmärta, artralgia (ledsmärta), myalgi (muskelsmärta), bröstsmärta, urineringstörning, ökade urinträngningar; särskilt nattetid, tät urineringar, smärta, sjukdomskänsla, bronkospasmer (tryck över bröstet, 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 bröstet eller bröstförförstoring hos män, viktökning eller viktminskning, 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; symptom på ett tillstånd som kallas SIADH (inadekvat utsöndring av antidiuretiskt hormon): mörk urin, illamående eller kräkningar, muskelkramper, förvirring och krampanfall; minskad eller ingen urinutsöndring; 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): hjärtkärlsjukdom (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 bukspottkörteln som kan orsaka svår buksmärta och ryggsmärta med stark sjukdomskänsla, onormal leverfunktion, leverinflammation (hepatit), gulfärgning av huden (gulsot), 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): darrningar, stel kroppshållning, nedsatt ansiktsmimik, långsamma rörelser och släpande obalanserad gång, missfärgning, domning och smärta i fingrar eller tår (Raynauds fenomen).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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 Perindopril/Amlodipin Krka ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.
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 perindopril-tert-butylamin och amlodipin.

Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/5 mg tabletter

Varje tablett innehåller 4 mg perindopril-tert-butylamin (motsvarande 3,34 mg perindopril) och 5 mg amlodipin (som besilat).

Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/10 mg tabletter

Varje tablett innehåller 4 mg perindopril-tert-butylamin (motsvarande 3,34 mg perindopril) och 10 mg amlodipin (som besilat).

Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/5 mg tabletter

Varje tablett innehåller 8 mg perindopril-tert-butylamin (motsvarande 6,68 mg perindopril) och 5 mg amlodipin (som besilat).

Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/10 mg tabletter

Varje tablett innehåller 8 mg perindopril-tert-butylamin (motsvarande 6,68 mg perindopril) och 10 mg amlodipin (som besilat).

- Övriga innehållsämnen är natriumvätekarbonat, mikrokristallin cellulosa (E460), pregelatinisrad majsstärkelse, natriumstärkelseglykolat (typ A), kolloidal vattenfri kiseldioxid och magnesiumstearat (E470b). Se avsnitt 2 ”Perindopril/Amlodipin Krka innehåller natrium”.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlek

Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/5 mg tabletter

Vita till nästan vita, runda, aningen bikonvexa tabletter med avfasade kanter, graverad med U 1 på ena sidan av tabletten. Diameter: 7 mm.

Perindopril/Amlodipin Krka 4 mg/10 mg tabletter

Vita till nästan vita, kapselformade, bikonvexa tabletter med skåra på ena sidan. Tabletterna är graverad med U på ena sidan och 2 på den andra sidan av brytskåran. Dimensioner: 12,5 mm × 5,5 mm. Brytskåran är inte till för att dela tabletten i lika stora doser utan enbart för att underlätta nedsväljning.

Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/5 mg tabletter

Vita till nästan vita, runda, bikonvexa tabletter med avfasade kanter, graverad med U 3 på ena sidan av tabletten. Diameter: 9 mm.

Perindopril/Amlodipin Krka 8 mg/10 mg tabletter

Vita till nästan vita, runda, bikonvexa tabletter med avfasade kanter och en skåra på ena sidan.

Tabletterna är graverad med U på ena sidan och 4 på den andra sidan av brytskåran. Diameter: 9 mm.
Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Tabletterna finns tillgängliga i en kartong som innehåller

- 10, 30, 60, 90 eller 100 tabletter i blisterförpackningar
- 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1, 90 x 1 eller 100 x 1 tabletter i endosblisterförpackningar

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

KRKA, d.d., Novo Mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

Tillverkare

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien
TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Strasse 5, 27472 Cuxhaven, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 4.4.2024

Ytterligare information om detta läkemedel finns på webbplatsen för Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea www.fimea.fi.