

**ЛИСТОВКА**

## Листовка: информация за пациентта

### Амолкон 40 mg/5 mg филмирани таблетки Олмесартан медоксомил/Амлодипин

### Amolcon 40 mg/5 mg film-coated tablets Olmesartan medoxomil/Amlodipine

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, почитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че призначите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

#### Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Амолкон и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да приемате Амолкон
3. Как да приемате Амолкон
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Амолкон
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рев. № ..... <i>20200012</i>	Разрешение № ..... <i>66409</i> , 28-08-2024
БГЛАМР - ..... <i>66409</i>	Одобрение № ..... <i>66409</i>

#### 1. Какво представлява Амолкон и за какво се използва

Амолкон съдържа две активни вещества, наречени олмесартан медоксомил и амлодипин (под формата на амлодипинов бензилат). И двете вещества спомагат за контрола на високото кръвно налягане.

- Олмесартан медоксомил принадлежи към група лекарства, наречени „ангиотензин-II рецепторни антагонисти“, които понижават кръвното налягане посредством разширяване на кръвоносните съдове.
- Амлодипин принадлежи към група вещества, наречени „блокери на калциевите канали“. Амлодипин спира преминаването на калция в стената на кръвоносния съд, което предотвратява свиването на кръвоносните съдове и по този начин също така понижава кръвното налягане.

Действието и на двете активни вещества допринася за преустановяване на свиването на кръвоносните съдове, така че кръвоносният съд се отпуска и кръвното налягане се понижава.

Амолкон се прилага за лечение на високо кръвно налягане при пациенти, при които кръвното налягане не се контролира достатъчно при самостоятелно приложение на олмесартан медоксомил или амлодипин.

#### 2. Какво трябва да знаете преди да приемате Амолкон

**Не приемайте Амолкон**



- Ако сте алергични към олмесартан медоксомил, амлодипин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- Ако сте алергични към определена група блокери на калциевите канали (дихидропиридини).
- Ако сте бременна след 3-ти месец от бременността. Препоръчително е да се избягва употребата на Амолкон и по време на ранна бременност – вижте подточка „Бременност, кърмене и фертилитет“.
- Ако имате диабет или нарушена бъбречна функция и се лекувате с лекарство за понижаване на кръвното налягане, съдържащо алискирен.
- Ако имате тежки проблеми с черния дроб, ако отделянето на жълчка е нарушенено или преминаването на жълчка в жълчния мехур е затруднено (например при камъни в жълчката) или ако имате жълтеница (пожълтяване на кожата и очите).
- Ако имате много ниско кръвно налягане.
- Ако страдате от недостатъчност на кръвоснабдяване на тъканите със симптоми като ниско кръвно налягане, slab пулс, участена сърдечна дейност (шок, включително кардиогенен шок). Кардиогенен шок означава шок, вследствие на тежки сърдечни нарушения.
- Ако оттиchanето на кръвта от сърцето е нарушенено (например поради стесняване на аортата (аортна стеноза)).
- Ако имате намален сърден дебит (което води до задух или периферни отоци) след сърден инфаркт (остър миокарден инфаркт).

## **Предупреждения и предпазни мерки**

**Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Амолкон.**

**Говорете с Вашия лекар, ако приемате някое от следните лекарства, използвани за лечение на високо кръвно налягане:**

- ACE инхибитор (например еналаприл, лизиноприл, рамиприл), особено ако имате бъбречни проблеми, свързани с диабета;
- алискирен.

Вашият лекар може периодично да проверява бъбречната Ви функция, кръвното налягане и количеството на електролитите (например калий) в кръвта Ви.

Вижте също информацията, озаглавена „Не приемайте Амолкон“.

**Говорете с Вашия лекар, ако имате някой от следните здравословни проблеми:**

- проблеми с бъбреците или имате трансплантиран бъбrek;
- чернодробно заболяване;
- сърдечна недостатъчност или проблеми със сърдечните клапи или сърдечния мускул;
- тежко повръщане, диария, лечение с високи дози „отводняващи“ (диуретици) или ако спазвате диета, бедна на сол;
- повишени нива на калий в кръвта;
- проблеми с надбъбречните жлези (жлези, които образуват хормони и са разположени над бъбреците).

Свържете се с Вашия лекар, ако получите диария, която е тежка, продължителна и причинява значителни загуби на тегло. Вашият лекар може да оцени Вашите симптоми и да прецени как да продължи лечението на високото кръвно налягане.

Както при всяко лекарство, което понижава кръвното налягане, рязкото понижаване на кръвното налягане при пациенти с нарушено кръвоснабдяване на сърцето или мозъка, може да доведе до



сърдечен инфаркт или до инсулт. Но ради това Вашият лекар внимателно ще проследява кръвното Ви налягане.

Трябва да информирате Вашия лекар, ако смятате, че сте бременнона (или планирате бременност). Амокон не се препоръчва в ранна бременност и не трябва да се приема след 3-тия месец от бременността, тъй като това може сериозно да увреди Вашето бебе, ако се използва в този период на бременността (вижте подготка „Бременност, кърмене и фертилитет“).

#### Деца и юноши

Амокон не се препоръчва при деца и юноши под 18-годишна възраст.

#### Други лекарства и Амокон

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, накърто сте приемали или е възможно да приемате косто и да е от следните лекарства:

- **Други лекарства, понижаващи кръвното налягане**, тъй като ефектът на Амокон може да се увеличи. Може да се наложи Вашият лекар да промени дозата Ви и/или да вземе други предпазни мерки.  
Ако приемате АСЕ инхибитор или алискирен (Вижте също информацията, озаглавена „Не приемайте Амокон“ и „Предупреждения и предпазни мерки“).
- **Добавки, които съдържат калий, заместители на солта, които съдържат калий, „отводняващи таблетки“ (диуретици) или хенарин** (за разреждане на кръвта и предотвратяване съсирането на кръвта). Употребата на тези лекарства едновременно с Амокон може да доведе до повишаване на нивата на калия в кръвта.
- **Литий** (лекарство, което се прилага за лечение на разстройства в поведението и някои типове депресия), когато се прилага едновременно с Амокон може да повиши токсичността на лития. Ако трябва да приемате литий, Вашият лекар ще измери нивата на литий в кръвта Ви.
- **Нестероидни противовъзпалителни средства** (НСПВС, лекарства, използвани за облекчаване на болка, оток и други симптоми на възпаление, включително артрит), приложени едновременно с Амокон могат да повишат риска от бъбречна недостатъчност. Ефектът на Амокон може да бъде понижен от НСПВС.
- **Колесевелам хидрохлорид**, лекарство, което намалява нивата на холестерол в кръвта Ви, тъй като ефектът на Амокон може да намалее. Вашият лекар може да Ви посъветва да приемате Амокон поне 4 часа преди колесевелам хидрохлорид.
- **Определени антиациди** (лекарства за нарушен храносмилане или киселини), тъй като може леко да попаднат ефекта на Амокон.
- **Лекарства, прилагани за лечение на ПН/СПИН** (например ритонавир, индинавир, нелфинавир) или за лечение на гъбични инфекции (например кетоконазол, итраконазол).
- **Дигтиазем, верапамил**, (лекарства, които се прилагат при проблеми със сърдечния ритъм и високо кръвно налягане).
- **Рифампицин, еритромицин, кларитромицин** (антибиотици), лекарства, които се използват за лечение на туберкулоза или други инфекции.
- **Жълт кантарион** (*Hypericum perforatum*), билка.
- **Дантролен** (инфузия за тежки отклонения в температурата на тялото).
- **Симвастатин**, вещество, което се прилага за намаляване на нивата на холестерола и мазнините (триглицеридите) в кръвта.
- **Такролимус, циклоспорин**, използвани за контрол на Вашата имуна система, позволяващи на Вашето тяло да приеме трансплантирани органы.

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, накърто сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.



### **Амолкон с храна, напитки и алкохол**

Сок от грейпфрут и плод грейпфрут не трябва да се приемат от хора, които приемат Амолкон. Това е така, защото грейпфрутът и сокът от грейпфрут може да доведат до увеличаване на нивото в организма на активното вещество амлодинин, косто може да причини непредвидимо усилване на понижаващия кръвното налягане ефект на Амолкон.

### **Старческа възраст**

Ако сте на възраст над 65 години, Вашият лекар редовно ще проследява кръвното Ви налягане при всяко повишаване на дозата, за да се увери, че кръвното налягане не се понижава много.

### **Чернокожи пациенти**

Както и при други подобни лекарства, понижаващият кръвното налягане ефект на Амолкон може да бъде в известна степен по-слаб при чернокожи пациенти.

### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

### **Бременност**

Трябва да информирате Вашия лекар, ако смятате, че сте бременна (или планирате бременност). По правило Вашият лекар ще Ви посъветва да преустановите приема на Амолкон, ако планирате бременност или веднага след като разбересте, че сте бременна и ще Ви посъветва да приемате друго лекарство вместо Амолкон. Амолкон не се препоръчва при ранна бременност и не трябва да се приема след 3-тия месец от бременността, тъй като може сериозно да увреди Вашето бебе, ако се използва след третия месец от бременността.

Ако забременеете по време на лечение с Амолкон, моля, незабавно информирайте и посетете Вашия лекар.

### **Кърмене**

Информирайте Вашия лекар, ако кърмите или Ви предстои кърмене. Установено е, че амлодинин преминава в кърмата в малки количества. Амолкон не се препоръчва при жени, които кърмят. Вашият лекар може да назначи друго лечение, ако желаете да кърмите, особено, ако детето Ви е новородено или е родено преждевременно.

### **Шофиране и работа с машини**

По време на лечение на високо кръвно налягане, може да се чувствате неразположени или замаяни, или да получите главоболие. Ако това се случи, не шофирайте и не използвайте машини, докато симптомите не отшумят. Обърнете се към Вашия лекар за съвет.

### **Амолкон съдържа натрий.**

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на филмирана таблетка, т.е. на практика не съдържа натрий.

## **3. Как да приемате Амолкон**

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза на Амолкон е една таблетка дневно.



Таблетките могат да се приемат със или без храна. Погълнете таблетката с малко течност (например с чаша вода). Таблетката не трябва да се дъвче. Не приемайте таблетките със сок от грейпфрут.

#### **Ако сте приемли повече от необходимата доза Амолкон**

Ако сте приемли повече таблетки от необходимото, може да усетите, че кръвното Ви налягане е ниско със симптоми като замаяност, ученстен или забавен пулс.

Ако сте приемли повече таблетки от необходимото или ако дете случайно погълне таблетки, незабавно отидете при Вашия лекар или в най-близкото специално отделение и вземете опаковката на лекарството си или тази листовка с Вас.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Амолкон**

Ако сте пропуснали да приемете една доза, на следващия ден вземете обичайната си доза.

**Не взимайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата.**

#### **Ако сте спрели приема на Амолкон**

Важно е да продължите да приемате Амолкон, освен ако Вашият лекар не Ви каже да спрете.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

### **4. Възможни нежелани реакции**

Като всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

**Следните две нежелани реакции могат да бъдат сериозни.**

Алергични реакции, които могат да засегнат цялото тяло, с оток на лицето, устата и/или ларинекса (гласните връзки) едновременно със сърбеж и обрив могат да настъпят в хода на лечение с Амолкон. **Ако това се случи, спрете приема на Амолкон и незабавно се свържете с Вашия лекар.**

Амолкон може да причини силно понижаване на кръвното налягане при предразположени лица или вследствие на алергична реакция. Това може да предизвика тежко замайване или припадъци. **Ако това се случи, спрете приема на Амолкон, незабавно се свържете с Вашия лекар и легнете.**

#### **Други възможни нежелани реакции с Амолкон**

##### **Чести (могат да засегнат до 1 на 10 пациенти)**

Замаяност; главоболие; оток на глезените, ходилата, краката, китките или ръцете; умора.

##### **Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 пациенти)**

Замаяност при изправяне; липса на енергия; изтръгване или мравучкане на ръцете или краката; световъртеж; усещане за сърцебиене; ученстена сърдечна дейност; ниско кръвно налягане със симптоми като замаяност, висен на свят; затруднено дишане; кашлица; гадене, повръщане; нарушен храносмилане; диария; занек; сухота в устата, болка в горната част на корема; кожен обрив; крампи; болка в ръцете и краката; болка в гърба; необходимост от по-често уриниране; понижена сексуална активност; невъзможност за постигане или поддържане на ереција; слабост.



Също така са наблюдавани някои промени в резултатите на кръвните тестове, които включват следното: повишаване, както и понижаване на нивата на калия в кръвта, повишени нива на креатинина в кръвта, повишени нива на никочната киселина, повишени чернодробни показатели (нива на гама-глутамил трансферазата).

#### **Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 пациенти)**

Свръхчувствителност към лекарства; припадъци; зачеряване и усещане за затопляне на лицето; червен сърбящ обрив (копривна треска), подуване на лицето.

#### **Нежелани реакции, съобщени при употребата на олмесартан медоксомил и амлодипин поотделно, но не при употребата на Амолкон, или наблюдавани с по-висока честота**

#### **Олмесартан медоксомил**

##### **Чести (могат да засегнат до 1 на 10 пациенти)**

Бронхит; възпалено гърло; течащ или занушен нос; кашлица; коремна болка; стомашно разстройство; диария; нарушен храносмилане; гадене; болка в ставите или костите, болка в гърба; кръв в урината; инфекция на никочните пътища; болка в гърдите; грипоподобни симптоми; болка. Промени в резултатите на кръвните изследвания като повишени стойности на липидите (хипертриглицеридемия); повишени нива на urea и никочна киселина в кръвта и повишаване на показателите за чернодробна и мускулна функция.

##### **Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 пациенти)**

Понижен брой на вид кръвни клетки, т. нар. тромбоцити, което може да доведе до лесно появяване на синими или удължаване на времето на кървене; бързи алергични реакции, които могат да засегнат цялото тяло и да доведат до затруднено дишане, както и до бързо понижаване на кръвното налягане, което може да доведе дори до припадък (анафилактични реакции); ангина (болка или дискомфорт в гърдите, известно като ангина пекторис); сърбеж, кожен обрив, алергичен кожен обрив, уртикария; подуване на лицето; мускулна болка; чувство на неразположение.

#### **Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 пациенти)**

Подуване на лицето, устата и/или ларингса (гласните връзки); остро бъбречно нарушение и бъбречна недостатъчност; листаргия.

#### **Амлодипин**

##### **Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 пациенти)**

Оток (задържане на течност).

##### **Чести (могат да засегнат до 1 на 10 пациенти)**

Коремна болка; гадене; оток на глезните; съпливост; зачеряване и усещане за затопляне на лицето, зрителни нарушения (включително двойно виждане и замъглено виждане), усещане за сърцебисие; диария, запек, нарушен храносмилане, крамни, слабост, затруднено дишане.

##### **Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 пациенти)**

Проблеми със съня; нарушения на съня; промени в настроението, включително и беспокойство, депресия, раздразнителност; треска; промени във вкуса; припадъци; шум в ушите (тинитус); влошаване на ангина пекторис (болка или дискомфорт в гърдите); неправилна сърдечна дейност; течащ или занушен нос; косопад; пурпурни точки или петна по кожата вследствие на мащи кръвоизливи (пурпурна); промяна в цвета на кожата; повишено изпотяване; кожен обрив, сърбеж, червен сърбящ обрив (копривна треска); болка в ставите и мускулите; проблеми при уриниране; спешни позиви за уриниране през нощта, необходимост от по-често уриниране (анурея на мащи).



урина); увеличаване на гърдите при мъже; болка в гърдите; болка, чувство на неразположенис; увеличаване или намаляване на телесното тегло.

**Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 пациенти)**

Объркане.

**Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 пациенти)**

Понижаване на броя на белите кръвни клетки, което може да новини риска от инфекция; понижаване броя на един вид кръвни клетки, наречени тромбоцити, което води до лесно посиняване или увеличено време на кървене; повишаване на кръвната захар; повишена плътност на мускулите и повишена резистентност към насилини движения (повишен мускулен тонус); изтръпване или мравучкане на ръцете или краката; сърдечен удар; възпаление на кръвоносните съдове; възпаление на черния дроб или панкресаса; възпаление на стомашната лигавица; уплътняване на вените; повишени чернодробни ензими; покъртяване на кожата и очите; повишена чувствителност на кожата към светлина; алергични реакции (сърбеж, обрив, оток на лицето, устата и/или ларинкса (гласните връзки)) едновременно със сърбеж и обрив, тежки кожни реакции, включително изразен кожен обрив, кончивна треска, зачеряване на кожата на цялото тяло, силен сърбеж, појва на мехури, излюцоваване и подуване на кожата, възпаление на лигавиците, понякога животозастрашаващи.

**С неизвестна честота (честотата не може да бъде определена въз основа на наличните данни)**

Трепереща скованта поза, маскоподобно лице, бавни движения и объркана, нестабилна походка.

**Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата  
ул. „Дамян Груев“ № 8  
1303, София  
тел.: +359 28903417  
уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Когато съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

**5. Как да съхранявате Амолкон**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху блистера и картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява при температура под 30°C.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.



## **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

### **Какво съдържа Амолкон**

- Активните вещества са олмесартан медоксомил и амлюдинин (като бензилат).  
Всяка таблетка съдържа 40 mg олмесартан медоксомил и 5 mg амлюдинин (като бензилат).
- Другите съставки са:
  - сърцевина на таблетката: микрокристална целулоза, кроскармелоза натрий, колоиден безводен силициев диоксид, магнезиев стеарат;
  - обвивка: поливинилов алкохол, частично хидролизиран, макрогол 3350, талк, титанов диоксид (Е171), жълт железен оксид (Е172).

### **Как изглежда Амолкон и какво съдържа опаковката**

Амолкон 40 mg/5 mg са жълти, кръгли, двойноизпъкнали таблетки, с вдълбнато изображение „I“ от едната страна и гладки от другата страна.

Амолкон 40 mg/5 mg филмирани таблетки се предлага в блистери от алюминиево фолио, поставени в картонена кутия, по 28 и 30 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

### **Притежател на разрешението за употреба и производител**

ФАРМАКОНС АД  
бул. „Пейо К. Яворов“ № 44, ст. I  
София 1164  
България

### **Дата на последно преразглеждане на листовката**

06/2024

