

Листовка: информация за пациентта

Амвалкон-Ко 5 mg/160 mg/12,5 mg филмирани таблетки Amvalcon-Co 5 mg/160 mg/12,5 mg film-coated tablets

амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид
amlodipine/valsartan/hydrochlorothiazide

Прочетете внимателно цялата листовка, преди 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, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.
 - Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че призиците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
 - Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка.
- Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

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

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Примложение 2	
Код Роз. №	90200113
Разрешение №	68752
БГ/МА/МР -	07-05-2025
Одобрене №	

1. Какво представлява Амвалкон-Ко и за какво се използва

Амвалкон-Ко таблетки съдържат три вещества, наречени амлодипин, валсартан и хидрохлоротиазид. И трите вещества спомагат за контрола на високото кръвно налягане.

- Амлодипин принадлежи към група вещества, наречени „калициеви антагонисти“. Амлодипин спира преминаването на калция в стената на кръвоносните съдове, което предотвратява свиването на кръвоносните съдове.
- Валсартан принадлежи към група вещества, наречени „ангиотензин-II рецепторни блокери“. Ангиотензин II се произвежда от тялото и предизвиква свиване на кръвоносните съдове, като по този начин повишава кръвното налягане. Валсартан действа чрез блокиране на ефекта на ангиотензин II.
- Хидрохлоротиазид принадлежи към група вещества, наречени „тиазидни диуретици“. Хидрохлоротиазид увеличава обема на отделената урина, което също понижава кръвното налягане.

В резултат на действието на трите механизма, кръвоносните съдове се отпускат и кръвното налягане се понижава.

Амвалкон-Ко се използва за лечение на високо кръвно налягане при възрастни пациенти, чието кръвно налягане се контролира добре от приема на амлодипин, валсартан и хидрохлоротиазид и за които би било от полза да приемат една таблетка, съдържаща и трите вещества.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемате Амвалкон-Ко

Не приемайте Амвалкон-Ко

- ако сте бременно след 3-ия месец. (Преноръчва се също така да избегвате употребата на Амвалкон-Ко и в ранна бременност -- вижте подточка



„Бременност”);

- ако сте алергични към амлодипин или други калциеви антагонисти, валсартан, хидрохлоротиазид, сульфонамидни производни (лекарства, които се използват за лечение на гръден или никочни инфекции) или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Ако мислите, че може да сте алергични, не приемайте Амвалкон-Ко и се консултирайте с Вашия лекар;

- ако имате чернодробно заболяване, разрушаване на малките жълчни пътища в черния дроб (билиарна цироза), водещо до натрупване на жълчка в черния дроб (холестаза);
- ако имате тежки бъбречни проблеми или ако сте на диализно лечение;
- ако не можете да отделяте урина (анурия);
- ако имате твърде ниски нива на калий или натрий в кръвта, въпреки лечението за повишаване на нивата на калий или натрий в кръвта;
- ако имате твърде високи нива на калий в кръвта, въпреки лечението за намаляване на нивата на калий в кръвта;
- ако имате подагра (кристали пикочна киселина в ставите);
- ако имате много ниско кръвно налягане (хипотония);
- ако имате стеснение на аортната клапа (аортна стеноза) или кардиогенен шок (състояние при което сърцето не е в състояние да достави достатъчно кръв на тялото);
- ако имате сърдечна недостатъчност след инфаркт;
- ако имате диабет или нарушена бъбречна функция и се лекувате с лекарство за понижаване на кръвното налягане, съдържащо алискирен.

Ако някое от изброените по-горе се отнася за вас, не приемайте Амвалкон-Ко и се консултирайте с Вашия лекар.

Предупреждения и предизвикани мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Амвалкон-Ко:

- ако имате ниски нива на калий или магнезий в кръвта (със или без симптоми, като мускулна слабост, мускулни спазми, неправилен сърден ритъм);
- ако имате ниски нива на натрий в кръвта (със или без симптоми, като умора, обърканост, потрепване на мускулите, конвулсии);
- ако имате високи нива на калий в кръвта (със или без симптоми като гадене, повръщане, запек, стомашна болка, често уриниране, жажда, мускулна слабост и трептене);
- ако имате бъбречни проблеми, претърпели сте бъбречна трансплантиация или са Ви казали, че имате стесняване на бъбречните артерии;
- ако имате чернодробни проблеми;
- ако имате или сте имали сърдечна недостатъчност или коронарна артериална болест, особено ако Ви е предписана максималната доза Амвалкон-Ко (10 mg/320 mg/25 mg);
- ако сте имали инфаркт. Следвайте внимателно указанията на Вашия лекар за началната доза. Възможно е също така Вашият лекар да изследва бъбречната Ви функция;
- ако Вашият лекар Ви е казал, че имате стеснение на клапите на сърцето (наречено „аортна или митрална стеноза“) или, че дебелината на сърдечния мускул е увеличена над нормата (наречено „обструктивна хипертрофична кардиомиопатия“);
- ако имате хипералдостеронизъм. Това е състояние, при кое то надбъбречните жлези произвеждат прекалено много от хормона алдостерон. Ако това се отнася за Вас, не се препоръчва употребата на Амвалкон-Ко;
- ако имате заболяване, наречено системен лупус еритематодес (наречено още „вълчанка“ или „СЛЕ“);
- ако имате диабет (високи нива на кръвна захар);
- ако имате високи нива на холестерол или триглицериди в кръвта;



- ако имате кожни реакции, като обрив след излагане на слънце;
- ако сте имали алергични реакции към други лекарства за лечение на високо кръвно налягане или диуретици (вид лекарства, известни още като „обезводняващи таблетки“), особено ако имате астма или алергии;
- ако имате повръщане или диария;
- ако сте имали оток, особено в областта на лицето или гърлото, докато сте приемали други лекарства (включително инхибитори на ангиотензин конвертирация ензим). Ако получите такива симптоми, спрете приема на Амвалкон-Ко и се свържете веднага с Вашия лекар. Не трябва никога повече да приемате Амвалкон-Ко;
- ако имате замайване и/или Ви премалява по време на лечението с Амвалкон-Ко, информирайте Вашия лекар незабавно;
- ако имате отслабване на зрението или болка в окото. Това може да са симптоми на повищено налягане в окото и може да се случи в рамките на часове до седмица след започване на приема на Амвалкон-Ко. Това може да доведе до трайно зрително увреждане, ако не се лекува;
- ако приемате някое от следните лекарства, използвани за лечение на високо кръвно налягане:
 - АСЕ инхибитор (например еналаприл, лизиноприл, рамиприл), особено ако имате бъбречни проблеми, свързани с диабета;
 - алискирен;
- ако сте имали рак на кожата или ако развиете неочеквана кожна лезия по време на лечението. Лечението с хидрохлоротиазид, особено продължителната употреба на високи дози, може да повиши риска от някои видове рак на кожата и устните (немеланомен рак на кожата). Защитете кожата си от излагане на слънце и ултравиолетовите лъчи, докато приемате Амвалкон-Ко.

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 Амвалкон-Ко“.

Ако някое от изброените по-горе се отнася за Вас, консултирайте се с Вашия лекар.

Деца и юноши

Не се препоръчва употребата на Амвалкон-Ко при деца и юноши под 18 години.

Пациенти в старческа възраст (на възраст 65 години и повече)

Амвалкон-Ко може да се използва при пациенти на възраст 65 години и повече в същите дози, както при останалите възрастни и по същия начин, както са приемали до момента трите вещества, наречени амлодипин, валсартан и хидрохлоротиазид. Пациентите в старческа възраст, особено тези, приемащи максималната доза Амвалкон-Ко (10 mg/320 mg/25 mg), трябва да следят редовно кръвното си налягане.

Други лекарства и Амвалкон-Ко

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насърко сте приемали или с възможно да приемате други лекарства. Може да се наложи Вашият лекар да промени дозата Ви и/или да вземе други предпазни мерки. В някои случаи може да се наложи да спрете приема на едно от лекарствата. Това е особено важно, ако приемате някое от лекарствата, изброени по-долу:

- литий (лекарство, използвано за лечение на някои видове депресия);
- лекарства и вещества, които повишават нивото на калий в кръвта. Това включва калиеви добавки или заместители на солта, съдържащи калий, калий-съхраняващи лекарства и хепарин;



- АСЕ инхибитор или алискирен (вижте също информацията озаглавена „Не приемайте Амвалкон-Ко“ и „Предупреждения и предизвикателства“).

Приемайте с повишено внимание със:

- алкохол, сънотворни и анестетици (лекарства, които позволяват пациентите да бъдат подложени на хирургични операции и други манипулации);
- амантидин (лекарство за лечение на болестта на Паркинсон, а също и за лечение на и предизвикане от определени болести, причинени от вируси);
- антихолинергични средства (лекарства, които се използват за лечение на редица заболявания като стомашно-чревни спазми, спазъм на пикочния мехур, астма, морска болест, мускулни спазми, болест на Паркинсон и като част от лекарствата при анестезия);
- антиконвулсанти и стабилизатори на настроението, лекарства, които се използват за лечение на спилепсия и биполярни разстройства (напр. карбамазепин, фенитоин, фосфенитоин, примидон);
- холестирамин, холестинол или други смоли (вещества, използвани предимно за лечение на повишени нива на липидите в кръвта);
- симвастатин (лекарство, използвано за контрол на високия холестерол);
- циклоспорин (лекарство, кое се използва при трансплантиране за предотвратяване на отхвърлянето на трансплантирани орган или при някои други заболявания, например ревматоиден артрит или атопичен дерматит);
- цитотоксични лекарства (използват се за лечение на рак), като метотрексат или циклофосфамид;
- дигоксин или други дигиталисови гликозиди (лекарства, използвани за лечение на сърдечни проблеми);
- верапамил, дилтиазем (лекарства за сърце);
- йодни контрастни вещества (средства, които се използват при образните изследвания);
- лекарства за лечение на диабет (перорални средства като метформин или инсулин);
- лекарства за лечение на подагра, като алопуринол;
- лекарства, които могат да повишат нивото на кръвната захар (бета блокери, диазоксид);
- лекарства, които могат да индуцират „torsades de pointes“ (неправилен сърден ритъм), като антиаритмици (лекарства, които се използват за лечение на сърдечни проблеми) и някои антидепресанти;
- лекарства, които могат да намалят количеството на натрий в кръвта, като антидепресанти, антидепресанти, антиепилептични лекарства;
- лекарства, които могат да намалят количеството на калий в кръвта, като диуретици (отводняващи таблетки), кортикостероиди, лаксативи, амфотерицин или пенцицилин G;
- лекарства за повишаване на кръвното налягане, като адреналин или норадреналин;
- лекарства, използвани за ХИВ/СПИН (например ритонавир, индинавир, ислфинавир);
- лекарства, използвани за лечение на гъбични инфекции (например кетоконазол, итраконазол);
- лекарства за лечение на улцерации и възпаление на хранопровода (карбеноксолон);
- лекарства за облекчаване на болка и възпаление, особено нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), включително селективни циклооксигеназа 2 инхибитори (Сох-2 инхибитори);
- мускулни релаксанти (лекарства, които се използват за отпускане на мускулите, които се използват по време на операции);
- нитроглицерин и други нитрати или други вещества, наречени „вазодилататори“;
- други лекарства за лечение на високо кръвно налягане, включително метилдома, рифамицин (използва се например за лечение на туберкулоза), еритромицин, кларитромицин (антибиотици);
- жълт кантарион;



- дантролен (инфузия при тежки отклонения в телесната температура);
- витамин D и калиеви соли.

Амвалкон-Ко с храна, напитки и алкохол

Хората, на които е предписан Амвалкон-Ко, не трябва да консумират грейпфрут или сок от грейпфрут. Причината за това е, че грейпфрутът и сокът от грейпфрут могат да доведат до повишаване на плазмените нива на активното вещество амлодипин, косто от своя страна може да доведе до непредвидимо засилване на антихипертензивния ефект на Амвалкон-Ко. Говорете с Вашия лекар преди да писте алкохол. Алкохолът може да доведе до съильно понижаване на Вашето кръвно налягане и/или да повиши възможността за появя на замаяност или премаляване.

Бременност, кърмене и фертилитет

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

Бременност

Трябва да кажете на Вашия лекар, ако мислите, че сте бременна или с възможно да забременеете. По правило Вашият лекар ще Ви посъветва да спрете приема на Амвалкон-Ко преди да забременеете или в момента, в който разберете, че сте бременна и ще Ви посъветва да вземете друго лекарство вместо Амвалкон-Ко. Амвалкон-Ко не се препоръчва при ранна бременност и не трябва да се приема, ако сте бременна след 3-ия месец, тъй като може да причини сериозна вреда на Вашето бебе, ако се използва след третия месец от бременността.

Кърмене

Информирайте Вашия лекар, ако кърмите или възнищерявате да кърмите. Доказано е, че амлодипин преминава в кърмата в малки количества. Лечението с Амвалкон-Ко не се препоръчва на майки, които кърмят и Вашият лекар може да Ви назначи друго лечение, ако имате желание да кърмите, особено ако бебето Ви е новородено или с родено преждевременно.

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на косто и да с лекарство.

Шофиране и работа с машини

Това лекарство може да Ви накара да се чувствате замаяни, съниливи, да Ви се гади или да имате главоболие. Ако получите тези симптоми, не шофирайте и не работете с машини.

3. Как да приемате Амвалкон-Ко

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

Това ще Ви помогне да постигнете най-добрите резултати и ще понижи риска от нежелани реакции.

Обичайната доза на Амвалкон-Ко с една таблетка дневно.

- Най-добре е да приемате таблетките по едно и също време всеки ден, най-добре сутрин.
- Прегълтнете таблетката цяла с чаша вода.
- Може да приемате Амвалкон-Ко със или без храна. Не приемайте Амвалкон-Ко заедно с грейпфрут или сок от грейпфрут.

В зависимост от това как се повлиявате от лечението, Вашият лекар може да промени дозата, повишаване или понижаване на дозата.



Не надвишавайте предписаната доза.

Ако сте приели повече от необходимата доза Амвалкон-Ко

Ако случайно сте приели прескасно много таблетки Амвалкон-Ко, незабавно се свържете с Вашия лекар. Може да се нуждате от медицинска помощ.

Ако сте пропуснали да приемете Амвалкон-Ко

Ако сте пропуснали да приемете една доза от лекарството, приемете я веднага, когато се сстите, след което приемете следващата доза в обичайното за това време. Ако е наблизило времето за следващата доза, просто приемете следващата таблетка в обичайното време.

Не вземайте двойна доза (две таблетки наведнъж), за да компенсирате пропуснатата таблетка.

Ако сте сирели приема на Амвалкон-Ко

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

Спиралието на лечението с Амвалкон-Ко може да доведе до влошаване на Вашето заболяване. Не спирайте да приемате Вашето лекарство, докато Вашият лекар не Ви каже да го направите.

Винаги приемайте лекарството, дори да се чувствате добре.

Хората, които имат високо кръвно налягане, често не забелязват никакви признания на проблема. Мнозина се чувстват нормално. Много е важно да приемате това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар, за да получите най-добри резултати и да намалите риска от нежелани реакции.

Спазвайте определените посещения при лекаря дори да се чувствате добре.

4. Възможни нежелани реакции

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

Както при всяка комбинация, съдържаща три активни вещества, нежеланите реакции, свързани с всяка една от отделните съставки не могат да се изключат. Нежеланите реакции, съобщени при приема на Амвалкон-Ко или на някоя от трите му активни съставки (амлодипин, валсартан или хидрохлоротиазид) са изброени по-долу и могат да възникнат при употребата на Амвалкон-Ко.

Някои нежелани реакции могат да бъдат сериозни и да налагат незабавна лекарска намеса. Консултирайте се незабавно с лекар, ако получите някоя от следните сериозни нежелани реакции, след приема на това лекарство:

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 человека):

- замаяност;
- ниско кръвно налягане (усещане за прилошаване, премаляване, висяща загуба на съзнание).

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 человека):

- силно намаляване на количеството отдделена урина (намалена бъбречна функция).



Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 человека):

- спонтанно кървене;
- неправилен сърдечен ритъм;
- чернодробно нарушение.

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 человека):

- внезапно хрипотче, болка в гърдите, задух или затруднено дишане;
- подуване на клечачите, лицето или устните;
- подуване на езика и гърлото, което много затруднява дишането;
- тежки кожни реакции, включително силен кожен обрив, уртикария, зачервяване на кожата на цялото тяло, силен сърбеж, мехури, лющене и подуване на кожата, възпаление на лигавиците (синдром на Стивънс-Джонсън, токсична спидермална некролиза) или други алергични реакции;
- инфаркт;
- възпаление на панкреаса, който може да причини силна коремна болка и болка в гърба, придружени от тежко неразположение;
- слабост, образуване на синими, температура и чести инфекции;
- скованост.

Други нежелани реакции могат да включват:

Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 человека):

- ниски нива на калий в кръвта;
- повишаване на липидите в кръвта.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 человека):

- съниливост;
- сърциебиене;
- зачервяване на лицето;
- подуване на глезените (оток);
- коремна болка;
- стомашен дискомфорт след хранене;
- умора;
- главоболие;
- често уриниране;
- високи нива на никочна киселина в кръвта;
- ниски нива на магнезий в кръвта;
- ниски нива на натрий в кръвта;
- замаяност, премаляване при изправяне;
- намален апетит;
- гадене и новрънчанс;
- сърбящ обрив и други видове обрив;
- неспособност за постигане или поддържане на ерекция.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 человека):

- сърциебиене;
- световъртеж;
- зрителни нарушения;
- стомашен дискомфорт;
- болка в областта на гърдите;
- повишаване на уреята, креатинина и никочната киселина в кръвта;
- високи нива на калций, мазнини или натрий в кръвта;



- понижаване на калия в кръвта;
- лош дъх;
- диария;
- сухота в устата;
- наддаване на тегло;
- загуба на апетит;
- нарушения във вкусовите усещания;
- болки в гърба;
- отичане на ставите;
- мускулни крампи/слабост/болка;
- болки в крайниците;
- нарушения при стоеще прав или ходене;
- слабост;
- нарушения в координацията;
- замаяност при изправяне или след упражнения;
- липса на енергия;
- нарушения на съня;
- мравучкане или изтръпване;
- невронатия;
- висцална, краткограйна загуба на съзнание;
- понижаване на кръвното налягане при изправяне;
- кашлица;
- задух;
- възпалено гърло;
- прескомерно потене;
- сърбеж;
- подуване, зачервяване и болка по хода на някоя вена;
- зачервяване на кожата;
- трепор;
- промени в настроението;
- тревожност;
- депресия;
- безсъние;
- промени във вкуса;
- прималяване;
- загуба на усещане за болка;
- зрителни нарушения;
- увреждане на зрението;
- звуци в ушите;
- кихане/хрома, причинени от възпаление на лигавицата на носа (ринит);
- промяна в ритъма на изхождане;
- нарушен храносмилане;
- косопад;
- кожен сърбеж;
- промяна в цвета на кожата;
- нарушен уриниране;
- чести позиви за уриниране през нощта;
- увеличена честота на уриниране;
- дискомфорт или нараставане на гърдите при мъжете;
- болка;
- общо неразположение;



- намаляване на телесното тегло.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 человека):

- ниски нива на тромбоцитите (понякога с кървене или получаване на синими по кожата);
- глюкоза в урината;
- високи нива на кръвна захар;
- влошаване на диабета;
- дискомфорт в корема;
- запек;
- чернодробни нарушения, които могат да се проявят едновременно с пожълтяване на кожата и очите или потъмняване на урината (хемолитична анемия);
- повишена чувствителност на кожата при излагане на слънце;
- лилави петна по кожата;
- бъбречни нарушения;
- обърканост.

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 человека):

- намален брой бели кръвни клетки;
- намален брой тромбоцити в кръвта, който може да доведе до необичайна појава на синими или лесно кървене (увреждане на червените кръвни клетки);
- подуване на венците;
- подуване на корема (гастрит);
- възпаление на черния дроб (хепатит);
- пожълтяване на кожата (жълтеница);
- повишение на чернодробните ензими, което може да повлияе някои лабораторни изследвания;
- повишено напрежение в мускулите;
- възпаление на кръвоносните съдове, често съпроводено с кожен обрив;
- чувствителност към светлина;
- нарушения, включващи скованост, треперене и/или двигателни нарушения;
- висока температура, възпалено гърло или афти в устата, по-чести инфекции (липса или много ниски нива на белите кръвни клетки);
- бледа кожа, умора, задух, потъмняване на урината (хемолитична анемия, неестествен разпад на червени кръвни клетки в кръвоносните съдове или някъде другаде в тялото);
- обърканост, умора, потресване на мускулите и слизми, ускорено дишане (хипохлоремична алкалоза);
- силна болка в горната част на корема (възпаление на панкраса);
- затруднено дишане с висока температура, кашлица, хрипове, задух (респираторен дистрес, белодробен оток, пневмонит);
- лицев обрив, болка в ставите, мускулни нарушения, висока температура (лупус еритематодес);
- възпаление на кръвоносните съдове със симптоми като обрив, виолетово-червени петна, висока температура (васкулит);
- тежко кожно заболяване, причиняващо обрив, зачервяване на кожата, образуване на мехури по устните, очите или устата, белене на кожата, повишена температура (токсична спидермална некролиза).

С неизвестна честота (от наличните данни не може да се направи оценка на честотата):

- промени в кръвните изследвания за оценка на бъбречна функция, повишаване на нивата на калий в кръвта, понижаване на броя на червените кръвни клетки;
- отклонения в резултатите при изследване на червените кръвни клетки;



- понижен брой на някои видове бели кръвни клетки и тромбоцитите;
- повишаване на креатинина в кръвта;
- отклонения в чернодробните функционални показатели;
- силно намаляване на количеството на отделената урина;
- възпаление на кръвоносните съдове;
- слабост, получаване на синими и тежки инфекции (апластична анемия);
- намаляване на зрението или болка в очите поради повищено налягане (възможни симптоми на остра закрито-гълна глаукома);
- задух;
- силно намаляване на количеството на отделената урина (възможни при знаци на бъбренни нарушения или бъбренна недостатъчност);
- сериозно кожно заболяване, което предизвиква обрив, зачеряване на кожата, получаване на мехури по устните, очите или устата, белене на кожата, висока температура (еритема мултиформе);
- мускулни спазми;
- висока температура (пирексия);
- образуване на мехури по кожата (признак на заболяване, наречено булозен дерматит);
- рак на кожата и устните (немеланомен рак на кожата).

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вания лекар или фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване, в Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на новече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Амвалкон-Ко

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелаян върху картонната опаковка и блистера след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Амвалкон-Ко 5 mg/160 mg/12,5 mg филмирани таблетки, опаковани в PVC/PVDC/Alu блистери. Да не се съхранява над 30°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Амвалкон-Ко 5 mg/160 mg/12,5 mg филмирани таблетки, опаковани в PVC/PCTFE/Alu блистери. Да не се съхранява над 30°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Амвалкон-Ко 5 mg/160 mg/12,5 mg филмирани таблетки, опаковани в Alu/Alu блистери.

Лекарственият продукт не изисква специални температурни условия на съхранение. Да се съхранява в оригиналната опаковка., за да се предпази от светлина и влага.

Не използвайте опаковки на Амвалкон-Ко, които са повредени или имат при знаци на фалшифициране.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вания фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате – мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.



6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Амвалкон-Ко

Амвалкон-Ко 5 mg/160 mg/12,5 mg филмирани таблетки

- Активните вещества на Амвалкон-Ко са амлодипин (като амлодипинов бецилат), валсартан и хидрохлоротиазид. Всяка филмирана таблетка съдържа 5 mg амлодипин (като амлодипинов бецилат), 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид.
- Помощните вещества на Амвалкон-Ко са:
 - ядро на таблетката: кросповидон, колоиден безводен силициев диоксид, магнезиев стеарат, микрокристална целулоза;
 - покритие: хипромелоза (E464), титанов диоксид (E171), макрогол 4000/полиетиленгликол (E1521), талк.

Как изглежда Амвалкон-Ко и какво съдържа опаковката

Амвалкон-Ко 5 mg/160 mg/12,5 mg филмирани таблетки са бели, продълговати, двойно изпъкнали таблетки с вдълбнато релефно означение „„LL““ от едната страна и гладки от другата страна.

7 таблетки са опаковани в PVC/PVDC/Alu, PVC/PCTFE/Alu или Alu/Alu блистери. 4 блистера са поставени в картонсна кутия, с листовка за пациента.

10 таблетки са опаковани в PVC/PVDC/Alu, PVC/PCTFE/Alu или Alu/Alu блистери. 3 блистера са поставени в картонсна кутия, с листовка за пациента.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба и производител

ФАРМАКОНС АД
бул. „Нейо К. Яворов“ №44, ст.1
София 1164
България

Дата на последно преразглеждане на листовката

07/2024

