

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

• ПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
• Странка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. №	2020013
Разрешение №	G/MA/MP - 62752, 07-05-2025
Одобрение №	/

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

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

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

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

Всяка филмирана таблетка съдържа 5 mg амлодипин (amlodipine) като амлодипинов бецилат (as amlodipine besilate), 160 mg валсартан (valsartan) и 12,5 mg хидрохлоротиазид (hydrochlorothiazide).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка.

Бели, продълговати, двойноизпъкнали таблетки с вдлъбнато релефно означение „LLL“ от едната страна и гладки от другата страна.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Лечение на ессенциална хипертония като заместителна терапия при възрастни пациенти, при които е постигнат задоволителен контрол върху артериалното налягане с комбинацията амлодипин, валсартан и хидрохлоротиазид (НСТ), прилагани като три отделни лекарствени форми или като фиксирана двойна комбинация и отделна лекарствена форма.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Препоръчителната доза Амвалкон-Ко е една таблетка дневно, за предпочитане сутрин.

Преди да преминат на лечение с Амвалкон-Ко пациентите трябва да бъдат на фиксирани дози от съответните монокомпоненти, които приемат по същото време. Дозата на Амвалкон-Ко се определя на база дозите на отделните компоненти от комбинацията в момента на преминаването.

Максималната препоръчителна доза Амвалкон-Ко е 10 mg/320 mg/25 mg.



Специални популации

Бъбречно увреждане

Поради хидрохлоротиазидната компонента Амвалкон-Ко е противопоказан при пациенти с анурия (вж. точка 4.3) и при пациенти с тежко бъбречно увреждане (скорост на гломерулна филтрация (GFR) $<30 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) (вж. точки 4.3, 4.4 и 5.2).

Не се налага корекция на началната доза при пациенти с леко до умерено бъбречно увреждане (вж. точки 4.4 и 5.2).

Чернодробно увреждане

Поради валсартановата компонента Амвалкон-Ко е противопоказан при пациенти с тежко чернодробно увреждане (вж. точка 4.3). При пациенти с леко до умерено чернодробно увреждане без холестаза, максималната препоръчвана доза валсартан е 80 mg и поради тази причина Амвалкон-Ко не е подходящ при тази група пациенти (вж. точки 4.3, 4.4 и 5.2).

Препоръки за дозата на амлодипин при пациенти с леко до умерено чернодробно увреждане не са установени. При преминаване на подходящи пациенти с хипертония (вж. точка 4.1) и чернодробно увреждане към лечение с Амвалкон-Ко, трябва да се използва най-ниската налична доза амлодипин.

Сърдечна недостатъчност и коронарна болест на сърцето

Съществува ограничен онит с употребата на Амвалкон-Ко, особено в максимални дози, при пациенти със сърдечна недостатъчност и коронарна болест на сърцето. Препоръчва се повишено внимание при пациенти със сърдечна недостатъчност и коронарна болест на сърцето, особено при прилагане на максималната доза амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид 10 mg/320 mg/25 mg.

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

Препоръчва се повишено внимание, включително по-често мониториране на артериалното налягане, при пациенти в старческа възраст, особено при прилагане на максималната доза Амвалкон-Ко 10 mg/320 mg/25 mg, тъй като данните за употреба при тази пациентска популация са ограничени. При преминаване на подходящи пациенти с хипертония (вж. точка 4.1) към лечение с Амвалкон-Ко, трябва да се използва най-ниската налична доза амлодипин.

Педиатрична популация

Няма съответно приложение на Амвалкон-Ко в педиатричната популация (пациенти на възраст под 18 години) за показанието лечение на есенциална хипертония.

Пачин на приложение

Перорално приложение

Амвалкон-Ко може да се приема със или без храна.

Таблетките трябва да се погълнат цели с малко количество вода, по едно и също време всеки ден, за предпочитане сутрин.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активните вещества, други сулфонамидни производни, дихидрониридинови производни или към някои от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- Втори и трети триместър на бременността (вж. точки 4.4 и 4.6).



- Чернодробно увреждане, билиарна цироза или холестаза.
- Тежко бъбречно увреждане ($\text{GFR} < 30 \text{ ml/min/1,73 m}^2$), анурия и при пациенти на диализа.
- Едновременната употреба на Амвалкон-Ко с алискирен-съдържащи продукти е противопоказана при пациенти със захарен диабет или бъбречно увреждане ($\text{GFR} < 60 \text{ ml/min/1,73 m}^2$) (вж. точки 4.5 и 5.1).
- Рефракторна хипокалиемия, хипонатриемия, хиперкалициемия и симптоматична хиперурикемия.
- Тежка хипотония.
- Шок (включително кардиогенен шок).
- Обструкция на изхода на лява камера (напр. хипертрофична обструктивна кардиомиопатия и високостепенна аортна стеноza).
- Хемодинамично нестабилна сърдечна недостатъчност след остръ миокарден инфаркт.

4.4 Специални предупреждения и предизвикателни мерки при употреба

Безопасността и ефикасността на амлодипин при хипертонична криза не са установени.

Пациенти с натриев- и/или обемен дефицит

Екзесивна хипотония, включително ортостатична хипотония, се наблюдава при 1,7% от пациентите, лекувани с максималната доза амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид (10 mg/320 mg/25 mg) спрямо 1,8% при пациентите на валсартан/хидрохлоротиазид (320 mg/25 mg), 0,4% при пациентите на амлодипин/валсартан (10 mg/320 mg) и 0,2% при пациентите на хидрохлоротиазид/амлодипин (25 mg/10 mg) в хода на контролирано изпитване при пациенти с умерена до тежка, неусложнена хипертония.

При пациенти с натриев и/или обемен дефицит, приемащи високи дози диуретици е възможно да възникне симптоматична хипотония след започване на лечението с Амвалкон-Ко. Амвалкон-Ко трябва да се прилага само след коригиране на предшестващ натриев и/или обемен дефицит.

Ако при лечение с Амвалкон-Ко настъпи екзесивна хипотония, пациентът трябва да бъде поставен в легнало положение и при необходимост да се приложи интравенозна инфузия с физиологичен разтвор. Лечението може да бъде продължено след като се стабилизира артериалното налягане.

Изменения в серумните електролити

Амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид

В хода на контролираното клинично изпитване на амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид при много от пациентите противоположните ефекти на валсартан 320 mg и хидрохлоротиазид 25 mg върху нивата на серумния калий почти се неутрализират взаимно. При други пациенти, единият или другият ефект може да доминира. Периодично, на подходящи интервали от време, трябва да се изследват нивата на серумните електролити с цел откриване на възможни електролитни нарушения.

Периодично изследване на нивата на серумните електролити, по-специално на калий, трябва да се провежда на определени интервали от време с цел откриване на възможни електролитни нарушения, особено при пациенти с други рискови фактори като нарушенна бъбречна функция, лечение с други лекарствени продукти или предхождаща анамнеза за електролитни нарушения.



Валсартан

Едновременната употреба с калиеви добавки, калий-съхраняващи диуретици, заместители на солта, съдържащи калий, или други лекарствени продукти, които биха могли да повишат нивата на калий (хепарин и т.н.), не се препоръчва. Стойностите на калий трябва съответно да се мониторират.

Хидрохлоротиазид

Лечението с Амвалкон-Ко трябва да се започне само след коригиране на хипокалиемията и съществуващата хипомагнезиемия. Тиазидните диуретици могат да ускорят нова поява на хипокалиемия или да обострят предшестваща хипокалиемия. Тиазидните диуретици трябва да се прилагат с повишено внимание при пациенти, често състояние е свързано с повишената загуба на калий, като например сол губещи нефропатии или преренално (кардиогенно) увреждане на бъбречната функция. Ако по време на терапия с хидрохлоротиазид се развие хипокалиемия, приемът на Амвалкон-Ко трябва да се преустанови до стабилно възстановяване на баланса на калий.

Тиазидните диуретици могат да ускорят нова поява на хипонатриемия и хипохлоремична алкалоза или да обострят предшестваща хипонатриемия. Наблюдавана с хипонатриемия, съпроводена от неврологична симптоматика (гадене, прогресивна дезориентация, анатия). Лечението с хидрохлоротиазиди трябва да се започва след коригиране на предшестваща хипонатриемия. В случай на тежка или бързо развиваща се хипонатриемия по време на лечението с Амвалкон-Ко, лечението трябва да бъде спряно до нормализиране на нивата на натрий.

Всички пациенти, приемащи тиазидни диуретици трябва периодично да бъдат проследявани за електролитни нарушения, особено на калий, натрий и магнезий.

Бъбречно увреждане

Тиазидните диуретици могат да ускорят азотемията при пациенти с хронично бъбречно заболяване. Когато Амвалкон-Ко се прилага при пациенти с бъбречно увреждане, се препоръчва периодично проследяване на нивата на серумните електролити (включително на калий), креатинина и никочната киселина. Амвалкон-Ко е противопоказан при пациенти с тежко бъбречно увреждане, анурия или провеждащи диализа (вж. точка 4.3).

Не се изиска коригиране на дозата на Амвалкон-Ко при пациенти с леко до умерено бъбречно увреждане ($GFR \geq 30 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$).

Стеноза на бъбречна артерия

Амвалкон-Ко трябва да се прилага с повишено внимание за лечение на хипертония при пациенти с едностранина или двустранна стеноза на бъбречните артерии или при стеноза на артерия на единствен бъбрец, тъй като при такива пациенти може да се получи повишаване на уретата в кръвта и серумния креатинин.



Бъбречна трансплантация

До този момент няма натрупан опит по отношение на безопасната употреба на Амвалкон-Ко при пациенти със скорошна бъбречна трансплантация.

Чернодробно увреждане

Валсартан основно се елиминира непроменен чрез жълчката. Полуживотът на амлодипин е удължен, а стойностите на AUC са по-високи при пациенти с нарушенна чернодробна функция; не са установени препоръки за дозата. При пациенти с леко до умерено чернодробно увреждане без холестаза максималната препоръчана доза валсартан е 80 mg, следователно Амвалкон-Ко не е подходящ при тази група пациенти (вж. точки 4.2, 4.3 и 5.2).

Ангиоедем

Съобщава се за случаи на ангиоедем, включително оток на ларинкса и глотиса, причиняващ обструкция на дихателните пътища и/или оток на лицето, устните, фаринкса и/или езика при пациенти, лекувани с валсартан. Някои от тези пациенти са имали и преди това ангиоедем, при лечение с други лекарствени продукти, включително ACE инхибитори. Амвалкон-Ко трябва да се спре незабавно при пациентите, които получат ангиоедем и не трябва да се прилага отново.

Сърдечна недостатъчност и коронарна болест на сърцето/постмиокарден инфаркт

Като последица от инхибирането на ренин-ангиотензин-алдостероновата система при предразположени пациенти могат да се очакват промени в бъбречната функция. При пациенти с тежка сърдечна недостатъчност, чиято бъбречна функция би могла да зависи от активността на ренин-ангиотензин-алдостероновата система, лечението с ACE инхибитори и ангиотензин рецепторни блокери се свързва с олигурия и/или прогресивна азотемия и (рядко) с остра бъбречна недостатъчност и/или смърт. Подобни резултати са съобщени за валсартан. Оценката на пациентите със сърдечна недостатъчност и или постмиокарден инфаркт трябва да включва винаги оценка на бъбречната функция.

В дългосрочно, плацебо-контролирано проучване (PRAISE-2) с амлодипин при пациенти със сърдечна недостатъчност клас III и IV по NYHA (New York Heart Association Classification), с ишемична этиология, амлодипин се свързва с повишен брой съобщения за белодробен оток, въпреки липсата на значима разлика в честотата на влошаваща се сърдечна недостатъчност в сравнение с плацебо.

Блокерите на калциевите канали, включително амлодипин, трябва да се използват с новищено внимание при пациенти със застойна сърдечна недостатъчност, тъй като могат да повишат риска от бъденци сърдечно-съдови събития и смъртност.

Необходимо е новищено внимание при пациенти със сърдечна недостатъчност и коронарна болест на сърцето, особено при високата доза амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид 10 mg/320 mg/25 mg, тъй като съществуващите данните при тази пациентска популация са ограничени.



Аортна и митрална клапна стеноза

Както при всички други вазодилататори е необходимо спазване на специални предпазни мерки при пациенти с митрална клапна стеноза или значима аортна стеноза, която не е високостенчина.

Бременност

Ангиотензин II рецепторните блокери (АПРБ) не трябва да се започват по време на бременност. Освен ако продължаването на терапията с АПРБ се счита за жизнено важно, на пациентките, които планират да забремснят, трябва да бъде назначено алтернативно антихипертензивно лечение с установен профил на безопасност за употреба по време на бременност. При установяване на бременност лечението с АПРБ трябва да се преустанови незабавно и, ако е уместно, да се започне алтернативна терапия (вж. точки 4.3 и 4.6).

Първичен хипералдостеронизъм

Пациенти с първичен хипералдостеронизъм не трябва да бъдат лекувани с ангиотензин II рецепторния блокер валсартан, тъй като тяхната ренин-ангиотензин-алдостеронова система не е активирана. Поради тази причина Амвалкон-Ко не се препоръчва при тази популация.

Системен лупус еритематодес

Съобщава се, че тиазидните диуретици, включително хидрохлоротиазид, могат да обострят или да активират системен лупус еритематодес.

Други метаболитни нарушения

Тиазидните диуретици, включително хидрохлоротиазид, могат да наручат глюкозния толеранс и да повишат серумните нива на холестерол, триглицериди и никочна киселина. При пациенти с диабет може да е необходимо коригиране на дозата на инсулина или на пероралното хипогликемично средство.

Поради хидрохлоротиазидната компонента Амвалкон-Ко е противопоказан при симптоматична хиперурикемия. Хидрохлоротиазид може да повиши серумните нива на никочната киселина, поради намаление клирънс на никочната киселина и може да причини или да обостри хиперурикемията, както и да ускори появата на подагра при предразположени пациенти.

Тиазидите намаляват екскрецията на калций с урината и могат да предизвикат преходно и леко покачване на серумния калций при липсата на известни нарушения в калциевия метаболизъм. Амвалкон-Ко е противопоказан при пациенти с хиперкалициемия и трябва да се прилага само след коригиране на предшестваща хиперкалициемия. Приемът на Амвалкон-Ко трябва да бъде прекратен при развитие на хиперкалициемия по време на лечението. Серумните нива на калция трябва периодично да се проверяват по време на лечението с тиазиди. Подчертаната хиперкалициемия може да бъде доказателство за скрит хипертиреоидизъм. Приемът на тиазидни диуретици трябва да бъде прекратен преди провеждане на изследвания на функцията на паратиреоидните жлези.

Фоточувствителност

Съобщава се за случаи на реакции на фоточувствителност при прием на тиазидни диуретици (вж. точка 4.8). Ако по време на лечението с Амвалкон-Ко възникне реакция на фоточувствителност се препоръчва спираше на лечението. Ако се счита за необходимо повторно прилагане



диуретика, се препоръчва защита на областите, изложени на слънце или изкуствена УВА светлина.

Остра закритоъгълна глаукома

Хидрохлоротиазид е сульфонамид и е свързан с реакция на идиосинкразия, водеща до остра транзиторна миопия и остра закритоъгълна глаукома. Симптомите включват внезапно намаляване на зрителната острота или болка в очите и обично възникват в рамките на часове до седмица след започване на лечението. Нелекуваната остра закритоъгълна глаукома може да доведе до перманентна загуба на зрението.

Първоначалното лечение е да се прекрати приема на хидрохлоротиазид, колкото се може по-бързо. Ако не се постигне контрол върху вътрешното налягане, трябва да се имат предвид своевременно медицинско или хирургично лечение. Рисковите фактори за развитие на остра закритоъгълна глаукома могат да включват анамнеза за сульфонамидна или пеницилинова алергия.

Общи

Необходимо е повишено внимание при пациенти с предшестваща свръхчувствителност към други ангиотензин II рецепторни блокери. Реакциите на свръхчувствителност към хидрохлоротиазид са по-вероятни при пациенти, страдащи от алергия или астма.

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

Препоръчва се повишено внимание, включително по-често мониториране на артериалното налягане, при пациенти в старческа възраст, особено при прилагане на максималната доза амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид 10 mg/320 mg/25 mg, тъй като данните за употреба при тази пациентска популация са ограничени.

Двойно блокиране на ренин ангиотензин - алдостероновата система (РЛАС)

Има данни, че едновременната употреба на АСЕ инхибитори, АРБ или алискирен повишава риска от хипотония, хиперкалиемия и намаляване на бъбречната функция (включително остра бъбречна недостатъчност). Поради това не се препоръчва двойно блокиране на РЛАС чрез комбинираната употреба на АСЕ инхибитори, АРБ или алискирен (вж. точки 4.5 и 5.1).

Ако се приема, че терапията с двойно блокиране е абсолютно необходима, това трябва да става само под наблюдението на специалист и при често внимателно мониториране на бъбречната функция, електролитите и кръвното налягане. АСЕ инхибитори и АРБ не трябва да се използват едновременно при пациенти с диабетна нефропатия.

Немеланомен рак на кожата

В две епидемиологични проучвания, основаващи се на датския национален раков регистър, с наблюдаван повишен риск от немеланомен рак на кожата (НМРК) [базалноклетъчен карцином (БКК) и сквамозноклетъчен карцином (СКК)] при нарастваща експозиция на кумулативна доза хидрохлоротиазид. Фотосенсибилизиращите ефекти на хидрохлоротиазид могат да действат като вероятен механизъм за развитието на НМРК.

Пациентите, приемащи хидрохлоротиазид, трябва да бъдат информирани за риска от НМРК и съветвани редовно да проверяват кожата си за нови лезии и незабавно да съобщават при появя на подозрителни кожни лезии. На пациентите трябва да се препоръчат възможни превентивни мерки, като ограничено излагане на слънчева светлина и ултравиолетови лъчи, засилване на защитата на кожата.



експозиция, подходяща защита, за да се сведе до минимум рисъкът от рак на кожата. Подозрителните кожни лезии трябва да бъдат подложени на незабавно изследване, потенциално включващо хистологични изследвания на биопсични материали. Преразглеждане на употребата на хидрохлоротиазид може да се наложи и при пациенти, които са имали предходен НМРК (вж. също точка 4.8).

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са провеждани официални проучвания за взаимодействията на Амвалкон-Ко с други лекарствени продукти. Следователно, в тази точка е представена информация единствено за известните при отделните активни вещества взаимодействия с други лекарствени продукти.

Важно е да се има предвид, че Амвалкон-Ко може да засили хипотензивните ефекти на други антихипертензивни средства.

Не се препоръчва съновременно приложение

Амвалкон-Ко отделни компоненти	Известни взаимодействия със следните средства	Ефекти на взаимодействието с други лекарствени продукти
Валсартан и НСТ	Литий	Съобщава се за обратимо повишаване на концентрацията на литий в серума и токсичност при съновременно прилагане на литий с АСЕ инхибитори, аngiotenzin II рецепторни антагонисти, включително валсартан или тиазидни диуретици. Тъй като бъбречният клирънс на лития е намален от тиазидите, рисъкът от литиева токсичност е възможно допълнително да се повиши при прием на Амвалкон-Ко. Поради тази причина се препоръчва внимателно проследяване на серумните нивата на литий при съновременна употреба
Валсартан	Калий-съхраняващи диуретици, калиеви добавки, заместители на солта съдържащи калий и други вещества, които могат да повишат нивата на калий	Ако се сметне за необходимо съновременно с валсартан да се предиши лекарствен продукт, който повлиява нивата на калий, се препоръчва често мониториране на плазмените нива на калий.



Амвалко-Ко отделни компоненти	Известни взаимодействия със следните средства	Ефекти на взаимодействието с други лекарствени продукти
Амлодипин	Грейпфрут или сок от грейпфрут	Не се препоръчва едновременната употреба на амлодипин с грейпфрут или сок от грейпфрут, тъй като при някои пациенти бионаличността на амлодипин може да се повиши и да доведе до засилване на антихипертензивните ефекти

Изиска се повищено внимание при едновременно приложение

Амвалко-Ко отделни компоненти	Известни взаимодействия със следните средства	Ефекти на взаимодействието с други лекарствени продукти
Амлодипин	CYP3A4 инхибитори (напр. кетоконазол, итраконазол, ритонавир)	Едновременното приложение на амлодипин със силни или умерени CYP3A4 инхибитори (протезни инхибитори, азолни противогъбични средства, макролиди, като еритромицин или кларитромицин, верапамил или дигитализем), може да доведе до значимо увеличване на експозицията на амлодипин. Клиничната значимост на тези фармакокинетични вариации може да е по-изразена при пациентите в старческа възраст. Това може да наложи клинично проследяване и корекция на дозата.
	CYP3A4 индуктори (антиконвулсанти [напр. карbamазепин, фенобарбитал, фенитоин, фосфенитоин, примидон], рифампицин, Hypericum perforatum [жълт кантарион])	При едновременно приложение на известни индуктори на CYP3A4 плазмената концентрация на амлодипин може да варира. Поради това кръвното налягане трябва да се проследява и да се обмисли адаптиране на дозата както по време, така и след едновременен прием, особено със силни CYP3A4 индуктори (напр. рифампицин, жълт кантарион).
	Симвастатин	Многократното приложение на амлодипин 10 mg едновременно със симвастатин 80 mg повишава със 77% експозицията на симвастатин спрямо самостоятелното приложение на симвастатин. Препоръчва се намаляване на дозата на симвастатин до 20 mg дневно при пациентите на лечение с амлодипин.
	Дантролен (инфузия)	При животни са наблюдавани легална камерна фибрилация и сърдечно-съдов колапс, свързани с хиперкалиемия след приложение на верапамил и интравенозен дантролен. Поради риск от хиперкалиемия, се препоръчва да се избегва едновременното приложение с антагонисти на калиевите канали като амлодипин при пациенти с предразположени към малигнена хипертермия.



Амвалкон-Ко отделни компоненти	Известни взаимодействия със следните средства	Ефекти на взаимодействието с други лекарствени продукти
		овладяване на малигнена хипертермия.
Валсартан и НСТ	Нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), включващи селективни циклооксигеназа-2 инхибитори (COX-2 инхибитори), ацетилсалицилова киселина (>3 g/ден) и неселективни НСПВС	НСПВС могат да отслабят антихипертензивния ефект, както на ангиотензин II рецепторните блокери, така и на хидрохлоротиазид, когато се прилагат едновременно. Освен това едновременната употреба на Амвалкон-Ко и НСПВС може да доведе до влошаване на бъбренчата функция, и повишаване на нивата на серумния калий. Поради тази причина се препоръчва мониториране на бъбренчата функция при започване на лечението, както и адекватна хидратация на пациента.
Валсартан	<i>Инхибитори на ъптайк транспортера (рифампицин, циклоспорин) или ефлуксния транспортер (ритонавир)</i>	Резултатите от <i>in vitro</i> проучване с тъкан от човешки черен дроб показва, че валсартан е субстрат на чернодробния ъптайк транспортер ОАТР1B1 и на чернодробния ефлуксен транспортер MRP2. Едновременното приложение с инхибитори на ъптайк транспортера (рифампицин, циклоспорин) или на ефлуксния транспортер (ритонавир) може да повиши системната експозиция на валсартан.
НСТ	<p><i>Алкохол, барбитурати или наркотики</i></p> <p><i>Амантадин</i></p> <p><i>Антихолинергични средства и други лекарствени продукти, повлияващи стомашния мотилитет</i></p> <p><i>Антидиабетни средства (напр. инсулин и перорални антидиабетни средства)</i></p> <p><i>-Метформин</i></p>	<p>Едновременното прилагане на тиазидните диуретици с вещества, които също имат понижаващ кръвното налягане ефект (напр. чрез намаляване на активността на централната нервна система или директна вазодилатация) може да потенцира появата на ортостатична хипотония.</p> <p>Тиазидите, включително хидрохлоротиазид, могат да повишат риска от нежелани реакции, причинени от амантадин.</p> <p>Бионаличността на тиазидните диуретици може да се повиши от антихолинергичните средства (напр. атропин, бинериден), вероятно поради намаляване на мотилитета на стомашно-чревния тракт и забавяне на времето за изпразване на стомаха. Обратно, очаква се прокинетичните вещества като цизарцид да могат да намалят бионаличността на тиазидните диуретици. Тиазидите могат да наручат глукозния толеранс. Може да се наложи коригиране на антидиабетните лекарствени продукти</p> <p>Метформин трябва да се приема с повишено внимание поради риск от лактатна ацидоза, индуцирана от възможна функционална хидрохлоротиазид недостатъчност, свързана с хидрохлоротиазид.</p>



Амвалкон-Ко отделни компоненти	Известни взаимодействия със следните средства	Ефекти на взаимодействието с други лекарствени продукти
	<i>Бета-блокери и диазоксид</i>	Едновременното приложение на тиазидни диуретици, включително хидрохлоротиазид, и бета-блокери може да повиши риска от хипергликемия. Тиазидните диуретици, включително хидрохлоротиазид, могат да повишат хипергликемичния ефект на диазоксид.
	<i>Циклоспорин</i>	Едновременното прилагане с циклоспорин може да повиши риска от хиперурикемия и усложнения на подаграта.
	<i>Цитотоксични средства</i>	Тиазидните диуретици, включително хидрохлоротиазид, могат да намалят бъбречната ескреция на цитотоксичните средства (напр. циклофосфамид, метотрексат) и да потенцират техните мислосупресивни ефекти.
	<i>Дигиталисови гликозиди</i>	Тиазид-индуцирана хипокалиемия или хипомагнезиемия могат да се изявят като нежелани реакции, улеснявайки началото на дигиталис-индуцирани сърдечни аритмии.
	<i>Йодни контрастни вещества</i>	В случай на диуретик-индуцирана дехидратация има повишен риск от остра бъбречна недостатъчност, особено при високи дози на йодните продукти. Пациентите трябва да се рехидратират преди прилагането на йодни контрастни вещества.
	<i>Йонообменни смоли</i>	Абсорбцията на тиазидните диуретици, включително хидрохлоротиазид, се намалява от холестирамин или холестипол. Това може да доведе до субтерапевтични ефекти на тиазидните диуретици. Прилагането на хидрохлоротиазид и на йонообменните смоли поотделно, така че хидрохлоротиазид да се прилага поне 4 часа преди или 4-6 часа след приложението на йонообменната смола, ще намалило взаимодействието.
	<i>Лекарствени продукти, повлияващи серумното ниво на калий</i>	Хипокалиемичните ефекти на хидрохлоротиазид могат да бъдат новиленi при съвместно приложение с калий-губещи диуретици, кортикоステроиди, лаксативи, адренокортикотронен хормон (АСТГ), амфотерицин, карбеноксолон, иницилин Г и производни на салициловата киселина или антиаритмици. Ако е необходимо предписването на тези лекарствени продукти едновременно с комбинацията амлодийин/валсартан/хидрохлоротиазид, се препоръчва мониториране на плазменият ниво на хидрохлоротиазид.



Амвалкои-Ко отделни компоненти	Известни взаимодействия със следните средства	Ефекти на взаимодействието с други лекарства и продукти
		калий.
	<i>Лекарствени продукти, повлияващи серумното ниво на натрий</i>	Хипонатриемичният ефект на диуретиците може да се усили при съвместно приложение с определени лекарствени продукти като антидепресанти, антипсихотици, антиепилептични средства и др. Необходимо е повишено внимание при съвместно приложение на тези лекарствени продукти.
	<i>Лекарствени продукти, които могат да индуцират Torsades de Pointes</i>	Поради риска от хипокалиемия хидрохлоротиазид трябва да се прилага с повишено внимание с продукти, които могат да индуцират Torsades de Pointes, по-специално антиаритмици Клас Ia и Клас III, както и някои антипсихотици.
	<i>Лекарствени продукти, прилагани за лечение на подагра (пробенецид, сулфиниразон и алопуринол)</i>	Възможно с да се наложи коригиране на дозата на урикузуричните лекарствени продукти, тъй като хидрохлоротиазид може да покачи нивата на серумната никочна киселина. Може да е необходимо да се увеличи дозата на пробенецид и сулфиниразон. Едновременното прилагане на тиазидни диуретици, включително хидрохлоротиазид, може да повиши честотата на реакциите на свръхчувствителност спрямо алопуринол.
	<i>Метилдона</i>	Има отделни съобщения за случаи на хемолитична анемия, възникнала при едновременно прилагане на метилдона и хидрохлоротиазид.
	<i>Недеполяризиращи скелетно-мускулни релаксанти (напр. тубокуарин)</i>	Тиазидите, включително хидрохлоротиазид, потенцират действието на производните на куаре.
	<i>Други антихипертензивни продукти</i>	Тиазидите потенцират антихипертензивното действие на другите антихипертензивни лекарства (напр. гуанетидин, метилдона, бета блокери, вазодилататори, блокери на калиевите канали, АСЕ инхибитори, АРВ и Циректи Ренинови Инхибитори [ЦРИ]).
	<i>Пресорни амини (напр. норадреналин, адреналин)</i>	Хидрохлоротиазид може да намали отговора към пресорни амини като норадреналин. Клиничната значимост на този ефект е неопределена и не е достатъчна за прекратяване на тяхната употреба.



точка 5.3).

В случай, че се установи експозиция на АПРБ от втория тримесецър на бременността, се препоръчва проверка на бъбрецната функция и черепа на плода чрез ултразвук.

Новородени, чийто майки са приемали АПРБ, трябва внимателно да бъдат наблюдавани за хипотония (вж. точки 4.3 и 4.4).

Хидрохлоротиазид

Има ограничен опит относно употребата на хидрохлоротиазид по време на бременност, особено през първия тримесецър. Проучванията при животни са недостатъчни.

Хидрохлоротиазид преминава през плацентата. Въз основа на фармакологичния механизъм на действие на хидрохлоротиазид, употребата му през втория и третия тримесецър може да наруши фетоплацентарната перфузия и да доведе до фетални и неонатални ефекти като жълтеница, нарушения на електролитния баланс и тромбоцитопения.

Амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид

Липсва опит с употребата на Амвалкон-Ко при бременност. Въз основа на съществуващите данни от проучвания с отделните компоненти, употребата на Амвалкон-Ко не се препоръчва през първия тримесецър от бременността и е противопоказана през втория и третия тримесецър от бременността (вж. точки 4.3 и 4.4).

Кърмене

Амлодипин се ескретира в кърмата при хора. Частта от дозата на майката, получена от кърмачето, с изчислена с интерквартилен диапазон 3 – 7%, с максимум 15%. Ефектът на амлодипин върху кърмачетата е неизвестен. Липсват данни относно употребата на валсартан по време на кърмене. Хидрохлоротиазид се ескретира в кърмата в малки количества. Във високи дози тиазидите предизвикват интензивна диуреза и могат да потиснат образуването на кърмата. Амвалкон-Ко не се препоръчва по време на кърмене. Ако Амвалкон-Ко се прилага по време на кърмене, дозите трябва да бъдат колкото се може по-ниски. Предпочита се алтернативна терапия с установен профил на безопасност по време на кърмене, особено при кърмене на новородени и преждевременно родени деца.

Фертилит

Няма клинични проучвания относно влиянието на Амвалкон-Ко върху фертилитета.

Валсартан

Валсартан няма нежелани ефекти върху репродуктивната способност на мъжки и женски пълхове при прием на перорални дози до 200 mg/kg/ден. Тази доза с 6 пъти максималната препоръчителна доза при хора, определена на база mg/m² (изчислението е за перорална доза от 320 mg/ден и 60-килограмов пациент).

Амлодипин

При някои пациенти, лекувани с блокери на калциевите канали, са съобщени обратими биохимични промени в главичката на сперматозоидите. Клиничните данни са недостатъчни по отношение на потенциалния ефект на амлодипин върху фертилитета. При също проучване при пълхове са установени нежелани ефекти върху фертилитета при мъжките (вж. точка 5.3).



4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Пациентите, които приемат Амвалкон-Ко и шофират или работят с машини трябва да имат предвид, че понякога е възможно да се появят умора и замайване.

Амлодипин може да повлияе в малка до умерена степен способността за шофиране и работа с машини. Ако пациентите, приемащи Амвалкон-Ко, получат замайване, главоболие, умора или гадене, способността им да реагират може да бъде нарушена.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Профилът на безопасност на Амвалкон-Ко, представен по-долу се основава на клинични проучвания, проведени с Амвалкон-Ко и познатите профили на безопасност на отделните компоненти амлодипин, валсартан и хидрохлоротиазид.

Обобщение на профила на безопасност

Безопасността на амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид с оценена при неговата максимална доза 10 mg/320 mg/25 mg в хода на едно контролирано краткосрочно (8 седмици) клинично проучване с 2 271 пациенти, 582 от които приемат валсартан в комбинация с амлодипин и хидрохлоротиазид. Нежеланите реакции като цяло са били леки и преходни по характер и само в редки случаи са налагали преуставяване на лечението. По време на това активно контролирано клинично изпитване най-честите причини за преуставяване на лечението с амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид са били замаяност и хипотония (0,7%).

По време на 8-седмичното контролирано клинично проучване не са наблюдавани значими нови или неочеквани нежелани лекарствени реакции в сравнение с известните при монотерапия или комбинирана терапия с отделните компоненти.

По време на 8-седмичното контролирано клинично проучване наблюдаваните при комбинацията амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид промени в лабораторните показатели са били минимални и в съответствие с фармакологичния механизъм на действие на отделните компоненти. Наличието на валсартан в тройната комбинация отслабва хипокалиемичният ефект на хидрохлоротиазид.

Табличен списък на нежеланите реакции

Следващите нежелани реакции, изброени според системо-органи класове по MedDRA и честота, се отнасят за амлодипин/валсартан/НСТ и поотделно за амлодипин, валсартан и НСТ. Много чести: $\geq 1/10$; чести: $\geq 1/100$ до $< 1/10$; нечести: $\geq 1/1\ 000$ до $< 1/100$; редки: $\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1\ 000$; много редки: $< 1/10\ 000$, с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).



MedDRA системо- органически класове	Нежелани реакции	Честота			
		Амлодипин/ валсартан /НСТ	Амлодипин	Валсартан	НСТ
Неоплазми - доброкачествени, злокачествени и неопределени (вкл. кисти и полипи)	Немеланомен рак на кожата (базалионоклетъчен карцином и сквамозноклетъчен карцином)	--	--	--	С неизвестна честота
Нарушения на кръвта и лимфната система	Агранулоцитоза, костно-мозъчна недостатъчност	--	--	--	Много редки
	Понижен хемоглобин и хематокрит	--	--	--	С неизвестна честота
	Хемолитична анемия	--	--	--	Много редки
	Левкопения	--	Много редки	--	Много редки
	Неутронения	--	--	--	С неизвестна честота
	Тромбоцитопения, понякога с пурпурна	--	Много редки	С неизвестна честота	Редки
	Апластична анемия	--	--	--	С неизвестна честота
Нарушения на имунията система	Свръхчувствителност	--	Много редки	С неизвестна честота	Много редки
Нарушения на метаболизма и храненето	Анорексия	Нечести	--	--	--
	Хиперкалиемия	Нечести	--	--	Редки
	Хипергликемия	--	Много редки	--	Редки
	Хиперлипидемия	Нечести	--	--	--
	Хиперурикемия	Нечести	--	--	Чести
	Хипохлоремична алкалоза	--	--	--	Много редки
	Хипокалиемия	Чести	--	--	Много чести
	Хипомагнезиемия	--	--	--	Чести
	Хипонатриемия	Нечести	--	--	Чести
	Влошаване на диабета	--	--	--	Редки



MedDRA системо- органически класове	Нежелани реакции	Амлодицин/ валсартан /НСТ	Честота		НСТ
			Амлодицин	Валсартан	
Психични нарушения	Депресия	--	Нечести	--	Редки
	Инсомния/нарушения на съня	Нечести	Нечести	--	Редки
	Промени в настроението	--	Нечести	--	--
	Обърканост	--	Редки	--	--
Нарушения на нервната система	Координаторни нарушения	Нечести	--	--	--
	Замаяност	Чести	Чести	--	Редки
	Постурална замаяност, замаяност	Нечести	--	--	--
	Дисгузия	Нечести	Нечести	--	--
	Екстрапирамидна симптоматика	--	С неизвестна	--	--
	Главоболие	Чести	Чести	--	Редки
	Хипертония	--	Много редки	--	--
	Летаргия	Нечести	--	--	--
	Парестезии	Нечести	Нечести	--	Редки
	Периферна невропатия,	Нечести	Много редки	--	--
	Сомнолентност	Нечести	Чести	--	--
	Синкоп	Нечести	Нечести	--	--
Нарушения на очите	Остра закрито-гъльна глаукома	--	--	--	С неизвестна
	Зрителни нарушения	--	Нечести	--	--
	Зрително увреждане	Нечести	Нечести	--	Редки



MedDRA системо- органи класове	Нежелани реакции	амлодипин/ валсартан /НСТ	Честота		
			Амлодипин	Валсартан	НСТ
Нарушения на ухата и лабиринта	Шум в ушите	--	Нечести	--	--
	Световъртеж	Нечести	--	Нечести	--
	Палпитации	--	Чести	--	--
	Тахикардия	Нечести	--	--	--
	Аритмии (включително)	--	Много редки	--	Редки
	Миокарден инфаркт	--	Много редки	--	--
Съдови нарушения	Почервяяване	--	Чести	--	--
	Хипотония	Чести	Нечести	--	--
	Ортостатична хипотония	Нечести	--	--	Чести
	Флебит, тромбофлебит	Нечести	--	--	--
	Васкулит	--	Много редки	С неизвестна	
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Кашлица	Нечести	Много редки	Нечести	--
	Диспнея	Нечести	Нечести	--	--
	Респираторен дистрес, белодробен	--	--	--	Много редки
	Ринит	--	Нечести	--	--
	Възпалено гърло	Нечести	--	--	--
Стомашно-чревни нарушения	Стомашен дискомфорт, болка в лоп. дъх	Нечести	Чести	Нечести	Редки
	Промени в чревната перисталтика	--	Нечести	--	--
	Запек	--	--	--	Редки
	Ноенжен апетит	--	--	--	Чести



MedDRA системо- органически класове	Нежелани реакции	амлодиний/ валсартан /НСТ	Честота		
			Амлодиний	Валсартан	НСТ
	Диария	Нечести	Нечести	--	Редки
	Сухота в устата	Нечести	Нечести	--	--
	Диспепсия	Чести	Нечести	--	--
	Гастрит	--	Много редки	--	--
	Хиперплазия на венците	--	Много редки	--	--
	Гадене	Нечести	Чести	--	Чести
	Панкреатит	--	Много редки	--	Много редки
	Повръзанс	Нечести	Нечести	--	Чести
Хепатобилиарни нарушения	Отклонения в чернодробните	--	Много редки**	С неизвестна	--
	Хепатит	--	Много редки	--	--
	Интрахепатална холестаза, жълтеница	--	Много редки	--	Редки
Парушене на кожата и подкожната тъкан	Лигиоедем	--	Много редки	С неизвестна	--
	Булоzen дерматит	--	--	С неизвестна	--
	Реакции, наподобяващи кожен	--	--	--	Много редки
	Еритема мултиформе	--	Много редки	--	С неизвестна
	Екзантем	--	Нечести	--	--
	Хиперхидроза	Нечести	Нечести	--	--
	Реакции на свръхчувствителност	--	Много редки	--	Редки
	Пруритус	Нечести	Нечести	С неизвестна	--
	Пурпурата	--	Нечести	--	Редки
	Обрив	--	Нечести	--	Чести



MedDRA системо- органични класове	Нежелани реакции	амлодипин/ валсартан /ИСТ	Честота		
			Амлодипин	Валсартан	ИСТ
	Обезцвъстяванс на кожата	--	Нечести	--	--
	Уртикария и други видове обрив	--	Много редки	--	Чести
	Некротизиращ васкулит и токсична	--	С неизвестна	--	Много редки
	Ексфолиативен дерматит	--	Много редки	--	--
	Синдром на Stevens-Johnson	--	Много редки	--	--
	Едем на Quincke	--	Много редки	--	--
Нарушения на мускуло-скелетната система и съединителната тъкан	Артрит	--	Нечести	--	--
	Болки в гърба	Нечести	Нечести	--	--
	Оток на ставите	Нечести	--	--	--
	Мускулни спазми	Нечести	Нечести	--	С неизвестна
	Мускулна слабост	Нечести	--	--	--
	Миалгия	Нечести	Нечести	С неизвестна	--
	Болки в крайниците	Нечести	--	--	--
Нарушения на бъбреците и никочините пътища	Оток на глезните	--	Чести	--	--
	Повишени креатинин в кръвта	Нечести	--	С неизвестна	--
	Микционни нарушения		Нечести		
	Никтурия	--	Нечести	--	--
	Полакиурия	Чести	Нечести		
	Бъбречна дисфункция	--	--	--	С неизвестна
	Остра бъбречна недостатъчност	Нечести	--	--	С неизвестна
	Бъбречна недостатъчност и	--	--		Редки



MedDRA системо- органи класове	Нежелани реакции	амлодипин/ валсартан /НСТ	Честота		
			Амлодипин	Валсартан	НСТ
Нарушения на възпроизво- дителната система и тъкан	Импотенция	Нечести	Нечести	--	Чести
	Гинекомастия		Нечести	--	--
Нарушения на мускуло- скелетната система и съединителната тъкан	Абазия, нарушения в походката	Нечести	--	--	--
	Астения	Нечести	Нечести	--	С неизвестна честота
	Дискомфорт, неразположение	Нечести	Нечести	--	--
	Умора	Чести	Чести	Нечести	--
	Болка в гърдите, която не е свързана със сърцето	Нечести	Нечести	--	--
	Оток	Чести	Чести	--	--
	Болка	--	Нечести	--	--
Изследвания	Повишаване на липидите		--		Много чести
	Повишаване на уреята в кръвта	Нечести	--	--	--
	Повишаване на никочната киселина в кръвта	Нечести	--	--	



MedDRA системо- органи класове	Нежелани реакции	Честота			
		амлодипин/ валсартан /НСТ	Амлодипин	Валсартан	НСТ
	Глюкозурия				Редки
	Понижен калий в кръвта	Нечести	--	--	--
	Повишен калий в кръвта	--	--	С неизвестна честота	--
	Наддаванс на тегло	Нечести	Нечести	--	--
	Понижаване на тегло	--	Нечести	--	--

*Вижте точка 4.4 „Фоточувствителност“.

**Най-често свързано с холестаза

Описание на избрани нежелани реакции

Неселаномен рак на кожата: Въз основа на наличните данни от епидемиологични проучвания с наблюдавана зависима от кумулативната доза връзка между хидрохлоротиазид и НМРК (вж. също точки 4.4 и 5.1).

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на събитието и полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване в Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Симптоми

Няма опит със случаи на предозиране с амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид. Главният симптом на предозиране с валсартан вероятно е изразена хипотония и замаяност. Предозирането с амлодипин може да доведе до екстремна периферна вазодилатация и вероятно рефлексна тахикардия. Има съобщения за случаи на изразена и потенциално пролонгирана системна хипотония, включително шок с фатален изход при предозиране с амлодипин.



Лечение

Амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид

Клинично значимата хипотония поради предозиране на Амвалкон-Ко изисква активна сърдечно-съдова реанимаця, включваща често мониториране на сърдечната и дихателна функция, повдигане на крайниците и внимание по отношение на циркулататорния обем и диурезата.

Приложението на вазоконстриктор може да е от полза за възстановяване на съдовия тонус и артериалното налягане, в случай че няма противопоказания за приложението му. Интравенозното приложение на калиев глюконат може да е от полза за преодоляване на ефекта от блокадата на калиевите канали.

Амлодипин

Ако продуктът с ногълнат насокоро могат да се обсъждат стимулиране на новръщането или стомашна промивка. Приложението на активен въглен при здрави доброволци непосредствено или до два часа след ногълването на амлодипин значимо намалява абсорбцията на продукта. Амлодипин не може да бъде отстранен чрез хемодиализа.

Валсартан

Валсартан не може да бъде отстранен чрез хемодиализа.

Хидрохлоротиазид

Предозирането с хидрохлоротиазид е свързано със загуба на електролити (хипокалиемия, хипохлоремия) и хиповолемия в резултат на експресивната диуреза. Най-честите признания и симптоми при предозиране са гадене и съниливост. Хипокалиемията може да предизвика мускулни спазми и/или изразена сърдечна аритмия, свързана с едновременната употреба на дигиталисови гликозиди или определени антиаритмични лекарстващи продукти.

Не е установена степента на очистване на хидрохлоротиазид при хемодиализа.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: средства, действащи върху ренин-ангиотензиновата система, ангиотензин II рецепторни блокери, други комбинации, ATC код: C09DX01

Механизъм на действие

Амвалкон-Ко с комбинация от три антихипертензивни съставки с допълващ се механизъм на контрол на артериалното налягане при пациенти с ессенциална хипертония: амлодипин принадлежи към класа на калиевите антагонисти, валсартан към класа на ангиотензин II рецепторните блокери, а хидрохлоротиазид към класа на тиазидните диуретици. Комбинацията на тези съставки има адитивен антихипертензивен ефект.

Амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид

Клиическа ефикасност и безопасност

Амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид е изпитван в двойно-слепо, активно контролирано проучване при пациенти с хипертония. Общо 2 271 пациенти с умерена до тежка хипертония (средното изходно систолично/диастолично артериално налягане е било 170/107 mmHg) са изпитвани



амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид 10 mg/320 mg/25 mg, валсартан/хидрохлоротиазид 320 mg/25 mg, амлодипин/валсартан 10 mg/320 mg или хидрохлоротиазид/амлодипин 25 mg/10 mg. В началото на проучването на пациентите са назначени по-ниски дози от предписаните им терапевтични комбинации и впоследствие, на 2^{-ра} седмица са титрирани до пълните им терапевтични дози.

На 8^{-а} седмица средното понижаване на систолното/диастолното артериално налягане е 39,7/24,7 mmHg с амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид, 32,0/19,7 mmHg с валсартан/хидрохлоротиазид 33,5/21,5 mmHg с амлодипин/валсартан и 31,5/19,5 mmHg с амлодипин/хидрохлоротиазид. Тройната комбинация превъзхожда статистически значимо всяка една от трите двойни комбинации в понижаването на диастолното и систолното артериално налягане. Понижаването на систолното/диастолното артериално налягане с амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид е с 7,6/5,0 mmHg по-голямо, отколкото с валсартан/хидрохлоротиазид, с 6,2/3,3 mmHg по-голямо, отколкото с амлодипин/валсартан и с 8,2/5,3 mmHg по-голямо, отколкото с амлодипин/хидрохлоротиазид. Оптималният антихипертензивен ефект се постига след 2 седмичен прием на максималната доза амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид. Статистически по-голям процент пациенти постигат контрол върху артериалното си налягане (<140/90 mmHg) с амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид в сравнение с всяка една от трите двойни комбинации (45-54%) ($p<0,0001$).

В подгрупа от 283 пациенти, анализ фокусиран върху амбулаторното мониториране на артериалното налягане, показва клинично и статистически по-голямо повишение на 24-часовото систолно и диастолно артериално налягане, при лечение с тройната комбинация спрямо валсартан/хидрохлоротиазид, валсартан/амлодипин и хидрохлоротиазид/амлодипин.

Амлодипин

Механизъм на действие

Амлодипин, който влиза в състава на Амвалкон-Ко инхибира трансмембранныто плавлизане на калциеви йони в сърдечните и съдовите гладки мускули. Антихипертензивното действие на амлодипин се дължи на директния релаксиран ефект върху съдовите гладки мускули, което води до намаляване на съдовото съпротивление и оттам на артериалното налягане.

Фармакодинамични ефекти

Експериментални данни показват, че амлодипин се свързва и с дихидрониридиновите и с недихидрониридиновите места за свързване. Процесите на съкращение на сърдечния мускул и на съдовите гладки мускули са зависими от придвижването на извънклетъчните калциеви йони в клетките на мускулите през специфични йонни каналчета.

Приложението на терапевтична доза амлодипин при пациенти с хипертония се последва от вазодилатация, която води до намаляване на артериалното налягане в легнало и в изправено положение. При хронична употреба това понижаване на артериалното налягане не се съпътства от значими промени в сърдечната честота или плазмните нива на катехоламините.

Плазменните концентрации корелират с ефекта, както при млади, така и при пациенти в старческа възраст.

При хипертоници с нормална бъбречна функция, терапевтичните дози амлодипин водят до намаляване на бъбречното съдово съпротивление и увеличаване на гломерулната филтрация, и ефективния бъбречен кръвоток, без да променят филтрационната фракция или протеинурията.

Както и при другите блокери на калциевите канали, хемодинамичните измервания на артериалното



функция в покой и при натоварване (или ходене) при пациенти с нормална функция на камерите, лекувани с амлодипин, като цяло показват леко покачване на сърдечния индекс без значимо повлияване на dP/dt , или на левокамерното и диастолното налягане или обем. В проучвания за хемодинамика, амлодипин не се свързва с негативен инотропен ефект, когато се прилага в границите на терапевтичните дози при здрави животни и хора, дори когато при хора се прилага едновременно с бета-блокери.

При здрави хора и животни амлодипин не променя синоатриалната подална функция и атриовентрикуларното провеждане. В клинични проучвания, в които амлодипин се прилага в комбинация с бета-блокери на пациенти с хипертония или стенокардия, не са наблюдавани нежелани ефекти спрямо параметрите на електрокардиограмата.

Амлодипин е проучван при пациенти с хронична стабилна стенокардия, вазоспастична стенокардия иangiографски документирано заболяване на коронарните съдове.

Клинична ефикасност и безопасност

Употреба при пациенти с хипертония

Рандомизирано двойносляно проучване за заболеваемост и смъртност АЛЛНАТ

(Антихипертензивно и липидонопонижаващо лечение за профилактика на сърден пристъп) (Antihypertensive and Lipid-Lowering treatment to prevent Heart Attack Trial) е проведено с цел сравняване на новите терапии: амлодипин 2,5-10 mg/ден (калиев антагонист) или лизиноприл 10-40 mg/ден (ACE инхибитор) с тиазидния диуретик хлорталидон 12,5-25 mg/ден като лечение от първа линия при пациенти с лека до умерена хипертония.

Общо 33 357 пациенти с хипертония на възраст 55 години и повече са били рандомизирани и проследени за средно 4,9 години. Пациентите са имали поне един допълнителен рисков фактор за коронарна болест на сърцето, включително предшестващ миокарден инфаркт или инсулт (>6 месеца преди включване в проучването) или доказано друго атеросклеротично сърдечно-съдово заболяване (над 51,5%), захарен диабет тип 2 (36,1%), липопротени с висока плътност -- холестерол <35 mg/dl или <0,906 mmol/l (11,6%), левокамерна хипертрофия, диагностицирана чрез електрокардиограма или склеродиографски (20,9%), настоящи пушачи (21,9%).

Първичната крайна точка с била съставен показател от фатален коронарен инцидент или не-fatелен миокарден инфаркт. Не са наблюдавани значими различия по отношение на първичната крайна точка между терапията с амлодипин и терапията с хлорталидон: кофициент на риск 0,98 95% CI (0,90-1,07) p=0,65. При вторичните крайни точки, честотата на сърдечна недостатъчност (компонент на съставната комбинирана сърдечно-съдова крайна точка) е била съществено повисока в групата на амлодипин, отколкото в групата на хлорталидон (10,2% спрямо 7,7%, RR 1,38, 95% CI [1,25-1,52] P <0,001). Въпреки това, не се наблюдават значими различия по отношение на общата смъртност между групата на терапия с амлодипин и тази на терапия с хлорталидон RR 0,96 95% CI [0,89-1,02] p=0,20.

Валсартан

Механизъм на действие

Валсартан е перорално активен, мощен и специфичен ангиотензин II рецепторен блокер. Той въздейства селективно върху AT₁ рецепторния подтип, който е отговорен за познатите въздействия на ангиотензин II.



Клинична ефикасност и безопасност

Приложението на валсартан при пациенти с хипертония води до понижаване на артериалното налягане без повлияване на пулсовата честота.

При повечето пациенти, след еднократен перорален прием, началото на антихипертензивното действие е в рамките на 2 часа, а пика в понижаването на артериалното налягане се достига в рамките на 4-6 часа. Антихипертензивният ефект продължава над 24 часа след приема. При редовен прием максимума в редукцията на артериалното налягане с всяка доза, като цяло, се постига в рамките на 2-4 седмици.

Хидрохлоротиазид

Механизъм на действие

Основното място на действие на тиазидните диуретици са дисталните извити каналчета в бъбреца. Доказано е, че в бъбрената кора съществува рецептор с висок афинитет, който представлява основното място на свързване за действието на тиазидните диуретици и за инхибиране на транспорта на Na^+Cl^- в дисталните извити каналчета. Тиазидните диуретици действат чрез инхибиране на Na^+Cl^- симпортер, вероятно чрез конкуриране за мястото за свързване на Cl^- , и по този начин повлияват механизмите на електролитна реабсорбция: директно повишавайки екскрецията на натрий и хлор в приблизително еднакъв степен и индиректно чрез диуретичното си действие, намалявайки плазменния обем с последвано покачване на плазмената ренинова активност, секреция на алдостерон и загуба на калий с урината, както и намаляване на нивата на серумния калий.

Немеланомен рак на кожата

Въз основа на наличните данни от епидемиологични проучвания с наблюдавана зависима от кумулативната доза връзка между хидрохлоротиазид и НМРК. Едно проучване включва популация, състояща се от 71 533 случаи на БКК и 8 629 случаи на СКК, и популация от съответно 1 430 833 и 172 462 подходящи контроли. Високата употреба на хидрохлоротиазид (кумулативно $\geq 50\ 000\ \text{mg}$) е свързана с коригирано отношение на шансовете (OR) 1,29 (95% ДИ: 1,23-1,35) за БКК и 3,98 (95% ДИ: 3,68-4,31) за СКК. Наблюдавана е ясна връзка кумулативна доза-отговор както за БКК, така и за СКК. Друго проучване показва възможна връзка между рака на устните (СКК) и експозицията на хидрохлоротиазид: за 633 случаи на рак на устните с подбрана популация от 63 067 подходящи контроли, като се използва стратегия за вземане на преби, определена от риска. Демонстрирана е връзка кумулативна доза-отговор с коригиран OR 2,1 (95% ДИ: 1,7-2,6), нарастващ до OR 3,9 (3,0-4,9) за висока употреба ($\sim 25\ 000\ \text{mg}$) и OR 7,7 (5,7-10,5) за най-високата кумулативна доза ($\sim 100\ 000\ \text{mg}$) (вж. също точка 4.4).

Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата освобождава от задължението за предоставяне на резултатите от проучванията с Амвалкон-Ко във всички подгрупи на педиатричната популация при есенциална хипертония (вж. точка 4.2 за информация относно употреба в педиатрията).

Други: двойно блокиране на ренин ангиотензин-алдостероновата система (РЛАС)

Две големи рандомизирани контролирани проучвания – ONTARGET (ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial - текущо глобално изпитване за крайни точки на телмисарган, самостоятелно и в комбинация с рамиприл) и Valsartan and Amlodipine Compared to Ramipril and Amlodipine Global Endpoint Trial (Клинично проучване, свързано с развитие на нефропатия при диабет, проведено



Министерство по въпросите на ветераните) – проучват употребата на комбинацията от АСЕ инхибитор и АРБ.

ONTARGET е проучване, проведено при пациенти с анамнеза за сърдечно-съдовна или мозъчно-съдова болест, или захарен диабет тип 2, придружени с данни за увреждане на ефекторни органи. VA NEPHRON-D е проучване при пациенти със захарен диабет тип 2 и диабетна нефропатия.

Тези проучвания не показват значим благоприятен ефект върху бъбречните и/или сърдечно-съдовите последици и смъртност, като същевременно са наблюдавани новински рискове от хиперкалиемия, остро увреждане на бъбречите и/или хипотония в сравнение с монотерапията. Като се имат предвид сходните им фармакодинамични свойства, тези резултати са приложими и за други АСЕ инхибитори и АРБ.

АСЕ инхибитори и АРБ следователно не трябва да се използват съвместно при пациенти с диабетна нефропатия (вж. точка 4.4).

ALITUDE (Клинично проучване проведено с алискирен при пациенти със захарен диабет тип 2 с използване на сърдечно-съдови и бъбречни заболявания като крайни точки) е проучване, предназначено да изследва ползата от добавянето на алискирен към стандартна терапия с АСЕ инхибитор или АРБ при пациенти със захарен диабет тип 2 и хронично бъбречно заболяване, сърдечно-съдово заболяване или и двете. Проучването е прекратено преждевременно поради новински рискове от неблагоприятни последици. Както сърдечно-съдовата смърт, така и инсултът са по-чести в групата на алискирен, отколкото в групата на плацебо, а представляващите интерес нежелани събития и сериозни нежелани събития (хиперкалиемия, хипотония и бъбречна дисфункция) се съобщават по-често в групата на алискирен, отколкото в групата на плацебо.

5.2 Фармакокинетични свойства

Линейност

Амлодипин, валсартан и хидрохлоротиазид имат линейна фармакокинетика.

Амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид

След перорално приложение на амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид при здрави възрастни никови плазмени концентрации на амлодипин, валсартан и хидрохлоротиазид се достигат съответно за 6-8 часа, 3 часа и 2 часа.

Скоростта и степента на абсорбцията на амлодипин, валсартан и хидрохлоротиазид при амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид са същите, както при прилагането им самостоятелно.

Амлодипин

Абсорбция

След перорално приложение на терапевтична доза амлодипин, никова плазмена концентрация се достига за 6-12 часа. Абсолютната бионаличност е между 64% и 80%. Бионаличността на амлодипин не се повлиява от приема на храна.

Разпределение

Обемът на разпределение е приблизително 21 l/kg. In vitro проучвания с амлодипин показват, че приблизително 97,5% от циркулиращото лекарство се свързва с плазмните протеини.



Биотрансформация

Амлодипин се метаболизира основно (приблизително 90%) в черния дроб до неактивни метаболити.

Елимириране

Елимирирането на амлодипин от плазмата е бифазно с терминален полуживот на слимириране приблизително 30 до 50 часа. Стационарни плазменни нива се достигат след продължителен прием за 7-8 дни. 10% от оригиналния амлодипин и 60% от неговите метаболити се ескретират с урината.

Валсартан

Абсорбция

След перорално приложение на валсартан пиковите плазменни концентрации се достигат за 2-4 часа. Средната абсолютна бионаличност е 23%. Храната намалява експозицията (определена чрез AUC) на валсартан с около 40% и пиковая плазмена концентрация (C_{max}) с около 50%, въпреки това около 8 часа след приема плазмените концентрации на валсартан са подобни в группите приемали лекарството след нахранване и на гладно. Тази редукция на AUC, обаче не съществува от клинично значима редукция на терапевтичния ефект и по тази причина валсартан може да се приема на гладно или след нахранване.

Разпределение

Стационарният обем на разпределение на валсартан след интравенозно приложение е около 17 литра, което показва, че валсартан не се разпределя широко в тъканите. Валсартан се свързва във висока степен със серумните протеини (94-97%), основно със серумния албумин.

Биотрансформация

Валсартан не се метаболизира във висока степен, тъй като само около 20% от дозата се установява под формата на метаболити. В плазмата с установен хидрокси метаболит в ниски концентрации (по-малко от 10% от AUC на валсартан). Този метаболит е фармакологично неактивен.

Елимириране

Валсартан показва мултиекспоненциална кинетика на разпад ($t_{1/2}\alpha < 1$ час и $t_{1/2}\beta$ около 9 часа). Валсартан се слимирира основно с фецеса (около 83% от дозата) и урината (около 13% от дозата) основно като непроменено съединение. След интравенозно приложение плазмения клирънс на валсартан е приблизително 2 l/h, а бъбречния клирънс е 0,62 l/h (около 30% от общия клирънс). Полуживотът на валсартан е 6 часа.

Хидрохлоротиазид

Абсорбция

Абсорбцията на хидрохлоротиазид след перорален прием с бърза (t_{max} около 2 часа). Увеличаването на средната AUC е линейно и е пропорционално на дозата в терапевтичния диапазон.

Ефектът на храната върху абсорбцията на хидрохлоротиазид, ако има такъв, има малка клинична значимост. Абсолютната бионаличност на хидрохлоротиазид след перорално приложение е 25-35%.



Разпределение

Привидният обем на разпределение е 4-8 l/kg. Циркулиращият хидрохлоротиазид е свързан със серумните протеини (40-70%), предимно със серумния албумин. Хидрохлоротиазид също така кумулира в сритроцитите приблизително 3 пъти повече, отколкото в плазмата.

Биотрансформация

Хидрохлоротиазид се елиминира предимно като непроменено вещество.

Елимиране

Хидрохлоротиазид се елиминира от плазмата с време на полуживот средно 6 до 15 часа в крайната фаза на елимиране. Няма промяна в кинетиката на хидрохлоротиазид при многократно прилагане, а кумулирането е минимално при приложение веднъж дневно. Над 95% от абсорбираната доза се екскретира като непроменено вещество в урината. Бъбречният клирънс се състои от насивна филтрация и активна секреция в бъбречните тубули.

Специални популации

Педиатрични пациенти (на възраст под 18 години)

Няма фармакокинетични данни при педиатричната популация.

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

Времето за достигане на пикова плазмена концентрация на амлодипин е сходно при млади пациенти и при пациенти в старческа възраст. Има тенденция при пациентите в старческа възраст клирънса на амлодипин да намалява, което води до покачване на плоцга под кривата (AUC) и полуживота на елимиране. Средната системна AUC за валсартан е по-висока със 70% при пациенти в старческа възраст в сравнение с по-млади пациенти, поради тази причина е необходимо внимание при повишаване на дозата.

Системната експозиция на валсартан е леко повишена при пациентите в старческа възраст в сравнение с младите пациенти, но това няма никакво клинично значение.

Ограничени данни предполагат, че системният клирънс на хидрохлоротиазид е намален при пациенти в старческа възраст, здрави или с хипертония, в сравнение с млади здрави доброволци.

Тъй като трите вещества се попасят еднакво добре както от по-младите пациенти, така и от пациентите в старческа възраст се препоръчва нормална схема на прилагане (вж. точка 4.2).

Бъбречно увреждане

Фармакокинетиката на амлодипин не се повлиява значимо при нарушение на бъбречната функция. Както се очаква за вещество, чийто бъбречен клирънс е само около 30% от общия плазмен клирънс, не се наблюдава корелация между бъбречната функция и системната експозиция към валсартан.

Поради тази причина пациентите с леко до умерено бъбречно увреждане могат да приемат обичайната начална доза (вж. точка 4.2 и 4.4).

При наличие на бъбречно увреждане средните пикови плазмени нива и AUC на хидрохлоротиазид са повишени, а скоростта на екскреция в урината е намалена. При пациенти с



леко до умерено бъбречно увреждане се наблюдава трикратно повишение на AUC на хидрохлоротиазид. При пациентите с тежко бъбречно увреждане се наблюдава 8-кратно повишение на AUC. Амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид е противопоказан при пациенти с тежко бъбречно увреждане, анурия или на диализа (вж. точка 4.3).

Чернодробно увреждане

Налични са много ограничени данни за приложението на амлодипин при пациенти с чернодробно увреждане. Пациентите с чернодробно увреждане имат намален клирънс на амлодипин с последващо покачване на AUC с приблизително 40-60%. При пациенти с леко до умерено хронично чернодробно заболяване експозицията към валсартан (определенна чрез стойностите на AUC) е два пъти по-висока от установената при здрави доброволци (групирани по възраст, пол и тегло). Поради валсартановата компонента, амлодипин/валсартан /хидрохлоротиазид е противопоказан при пациентите с чернодробно увреждане (вж. точки 4.2 и 4.3).

5.3 Предклинични данни за безопасност

Амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид

В редица предклинични проучвания за безопасност с амлодипин, валсартан, хидрохлоротиазид, валсартан/хидрохлоротиазид, амлодипин/валсартан и амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид, проведени при различни животински видове, липсват доказателства за системна или органска токсичност, които да окажат негативно влияние върху клиничната употреба на Амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид при хора.

Предклинични проучвания за безопасност с продължителност до 13 седмици са проведени с амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид при пълхове. Комбинацията води до очаквано понижение на показателите на червената кръвна редица (еритроцити, хемоглобин, хематокрит и ретикулоцити), повишаване на серумната урея, повишаване на серумния креатинин, повишаване на серумния калий, юкстаглюмеруларна хиперплазия в бъбрека и фокални ерозии в жлезистия stomах при пълхове. Всички тези промени са обратими след 4-седмичен възстановителен период и се смята, че са вследствие аgravиране на фармакологичните ефекти.

Комбинацията амлодипин/валсартан/хидрохлоротиазид не е изследвана за генотоксичност и канцерогенност, тъй като липсват доказателства за никакво взаимодействие между отделните вещества, които са отдавна на пазара. Амлодипин, валсартан и хидрохлоротиазид са изследвани поотделно за генотоксичност и канцерогенност с негативни резултати.

Амлодипин

Репродуктивна токсичност

Репродуктивни проучвания при пълхове и мишки показват задържаване на датата на раждане, удължена продължителност на раждането и намалена жизнеспособност на малките при дози приблизително 50 пъти по-високи от максималните препоръчителни дози при хора, изчислени на база mg/kg.

Нарушения във fertilityта

Няма ефект върху fertilityта на пълхове, третирани с амлодипин (мъжки – 64 дни и женски – 14 дни преди чифтосване) в дози до 10 mg/kg/ден (8 пъти* максималната препоръчителна доза за хора от 10 mg, изчислена на база mg/m²). В друго проучване при пълхове, при дози



мъжки пътхове са третирани с амлодипинов бецилат 30 дни, с доза сравнима с дозата при хора, изчислена на база mg/kg, са установени понижени плазмени нива на фоликулостимулиращ хормон и тестостерон, както и понижаване на плътността на сперматата и броя на зрели сперматиди и сертолиеви клетки.

Канцерогенеза, мутагенеза

Няма данни за канцерогенност при пътхове и мишки, третирани две години с амлодипин в храната в концентрации, изчислени да осигурят дневни дозови нива от 0,5, 1,25 и 2,5 mg/kg/ден. Най-високата доза (при мишки - близка до, а при пътхове – два пъти* по-висока от максималната препоръчителна клинична доза от 10 mg, изчислена за mg/m^2) с била близка до максимално допустимата доза за мишки, но не и за пътхове.

Проучвания за мутагенност не показват лекарствено-обусловени ефекти нито на генно, нито на хромозомно ниво.

* изчислена за пациенти с тегло 50 kg

Валсартан

Неклиничните данни не показват особен риск за хора на базата на конвенционалните фармакологични проучвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане, генотоксичност, канцерогенен потенциал, репродуктивна токсичност и токсичност за развитието.

При пътхове токсични дози за майката (600 mg/kg/ден) по време на последните дни от бременността и периода на лактация са довели до по-ниска степен на преживяемост, по-слабо наддаване на тегло и забавено развитие (отделяне на ушната мида и отваряне на слуховия канал) на поколението (вж. точка 4.6). Тези дози при пътхове (600 mg/kg/ден) представляват приблизително 18 пъти максималната препоръчителна доза при хора на базата на mg/m^2 (изчислението се отнасят за перорална доза 320 mg/ден и пациент с тегло 60 kg).

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

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

Ядро на таблетката

Кросповидон

Колоиден безводен силициев диоксид

Магнезиев стеарат

Микрокристална целулоза

Покритие

Хипромелоза (E464)

Титанов диоксид (E171)

Макрогол 4000/Полистиленгликол (E1521)

Талк



6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

2 години

6.4 Специални условия на съхранение

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.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

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

Не всички видове опаковки могат да бъдат изсннати на пазара.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

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

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 20200113



**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО
ЗА УПОТРЕБА**

Дата на първа разрешаване: 09 юни 2020

Дата на последно подновяване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Юли 2024

