

Листовка: информация за пациента

**Олместа А 20 mg/5 mg филмирани таблетки
Olmesta A 20 mg/5 mg film-coated tablets**

**Олместа А 40 mg/5 mg филмирани таблетки
Olmesta A 40 mg/5 mg film-coated tablets**

олмесартан медоксомил/амлодипин (olmesartan medoxomil/amlodipine)

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

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признатите 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 Олместа А и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Олместа А
3. Как да приемате Олместа А
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Олместа А
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рев. №	20180032; 33
Разрешение №	BGMA/MP - ИДЛ-22361/29-05-2025
Одобрение № ЧАЛ-22363/	

1. Какво представлява Олместа А и за какво се използва

Олместа А съдържа две вещества, наречени олмесартан медоксомил и амлодипин (като амлодипин безилат). И двете вещества помагат да се контролират стойностите на високото кръвно налягане.

- Олмесартан медоксомил принадлежи към група лекарства, наречени „ангиотензин II рецепторни антагонисти“, които понижават кръвното налягане като разширяват кръвоносните съдове.
- Амлодипин принадлежи към група вещества, наречени „калциеви антагонисти“. Амлодипин спира преминаването на калций през стената на кръвоносните съдове, което възпрепятства свиването на кръвоносните съдове, като по този начин също намалява кръвното налягане.

Действията на тези две вещества допринасят за предотвратяване на свиването на кръвоносните съдове, така че кръвоносните съдове се отпускат и кръвното налягане се понижава.

Олместа А се използва за лечението на високо кръвно налягане при пациенти, чието кръвно налягане не се повлиява в достатъчна степен при лечение или само с олмесартан медоксомил, или само с амлодипин.



2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Олмesta A

Не приемайте Олмesta A:

- ако сте алергични към олмесартан медоксомил или към амлодипин или към специална група калциеви антагонисти (дихидропиридини), или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
Ако мислите, че е възможно да сте алергични, говорете с Вашия лекар преди да приемете Олмesta A.
- ако сте **бременна след 3-ти месец** (също така е по-добре е да избягвате приема на Олмesta A по време на ранна бременност – вижте точка „Бременност и кърмене“);
- ако имате диабет или нарушена бъбречна функция и се лекувате с лекарство за понижаване на кръвното налягане, съдържащо алискирен;
- ако имате тежки чернодробни проблеми, ако е нарушена жълчната секреция или дренирането на жълчка от жълчния мехур е блокирано (например при камъни в жълчката) или ако имате жълтеница (пожълтяване на кожата и очите);
- ако имате много ниско кръвно налягане;
- ако страдате от недостатъчно кръвоснабдяване на тъканите със симптоми като например ниско кръвно налягане, слаб пулс, ускорен сърден ритъм (шок, включително кардиогенен шок). Кардиогенен шок означава шок, настъпил вследствие на тежки сърдечни проблеми.
- ако излизането на кръвта от сърцето Ви е възпрепятствано (например поради стесняване на аортата (аортна стеноза));
- ако страдате от слаба сърдечна дейност (която води до недостиг на въздух или периферни отоци) след сърден удар (остър миокарден инфаркт).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете Олмesta A.

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

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

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

Вижте също информацията озаглавена “Не приемайте Олмesta A”.

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

- проблеми с бъбреците или бъбречна трансплантация;
- чернодробно заболяване;
- сърдечна недостатъчност или проблеми със сърдечните клапи или сърдечния мускул;
- силно повръщане, диария, лечение с високи дози „отводняващи таблетки“ (диуретици) или ако спазвате безсолна диета;
- повишени нива на калий в кръвта;
- проблеми с надбъбречните жлези (жлези на върха на бъбреците, които произвеждат хормони).

Свържете се с Вашия лекар, ако получите диария, която е тежка, продължителна и води до значителна загуба на тегло. Вашият лекар може да оцени симптомите и да реши как да продължи лечението на кръвното Ви налягане.

Говорете с Вашия лекар, ако получите коремна болка, гадене, повръщане или диария след прием на Олмesta A. Вашият лекар ще вземе решение за по-нататъшно лечение. Не спирайте приемате лекарството Олмesta A самостоятелно.



Както при всяко лекарство, което намалява кръвното налягане, прекомерното спадане на кръвното налягане при пациенти с нарушения в притока на кръв към сърцето или мозъка може да доведе до инфаркт или инсулт. Вашият лекар ще проверява кръвното Ви налягане с повишено внимание.

Трябва да съобщите на Вашия лекар, ако мислите че сте (или е възможно да сте) бременна. Олместа А не се препоръчва за употреба през ранна бременност и **не трябва да се приема, ако сте бременна след 3-ти месец**, тъй като може да предизвика сериозно увреждане на Вашето бебе, ако се използва през този период (вижте точка „Бременност и кърмене“).

Деца и юноши

Олместа А не се препоръчва за употреба при деца и юноши под 18 години.

Други лекарства и Олместа А

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или насконо сте приемали някое от следните лекарства:

- **други лекарства за понижаване на кръвното налягане**, тъй като ефектът на Олместа А може да бъде усилен. Може да се наложи Вашият лекар да промени дозата Ви и/или да вземе други предпазни мерки:
Ако приемате ACE инхибитор или алискирен (вижте също информацията озаглавена “Не приемайте Олместа А” и “Предупреждения и предпазни мерки”).
- **калиеви добавки, заместители на солта, съдържащи калий, „отводняващи таблетки“** (диуретици) или **хепарин** (използван за разреждане на кръвта и предпазване от кръвни съсиреци). Употребата на тези лекарства заедно с Олместа А може да повиши нивата на калий в кръвта.
- **литий** (лекарство, използвано за лечение на промени в настроението и някои видове депресия), използван по едно и също време с Олместа А може да повиши литиевата токсичност. Ако сте на лечение с литий, Вашият лекар ще измерва нивото на литий в кръвта Ви.
- **нестероидни противовъзпалителни средства** (НСПВС - лекарства, които се използват за лечение на болка, оток и други симптоми на възпаление, включително артрит), използвани едновременно с Олместа А, може да повишат риска от бъбречна недостатъчност. Ефектът на Олместа А може да се отслаби от НСПВС.
- **колесевелам хидрохлорид** (лекарство, което намалява нивото на холестерол в кръвта Ви), тъй като ефектът на Олместа А може да бъде отслабен. Вашият лекар може да Ви посъветва да приемате Олместа А поне 4 часа преди колесевелам хидрохлорид.
- **определенi антиациди** (лекарства против лошо храносмилане или киселини), тъй като ефектът на Олместа А може да бъде леко отслабен.
- **лекарства, използвани за лечение на HIV инфекция/СПИН** (например ритонавир, индинавир, нелфинавир) или **за лечение на гъбични инфекции** (например кетоконазол, итраконазол);
- **дилтиазем, верапамил** (средства, използвани при проблеми със сърдечния ритъм и при високо кръвно налягане).
- **рифампицин, еритромицин, кларитромицин** (антибиотици).
- **жъlt кантарион** (*Hypericum perforatum*) - билково лекарство;
- **дантролен** (за вливане при тежки нарушения на телесната температура).
- **симвастатин** - средство, което се използва за понижаване на нивата на холестерола и мазнините (триглицеридите) в кръвта.
- **такролимус, сиролимус, темсиролимус, еверолимус и циклоспорин** - използват се за контролиране на имунния отговор, което позволява на организма Ви да приеме трансплантирания орган.

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насконо сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.



Олмesta A с храна и напитки

Олмesta A може да се приема със или без храна. Погълщайте таблетката с малко течност (като например чаша вода). Ако е възможно, приемайте дневната си доза по едно и също време всеки ден, например на закуска (вижте точка 3).

Сок от грейпфрут и грейпфрут не трябва да се консумират от хора, които приемат Олмesta A. Това е необходимо, тъй като грейпфрутът и сокът от грейпфрут може да доведат до повишаване на кръвните нива на активната съставка амлодипин, което може да предизвика непредсказуемо усилване на антихипертензивния ефект на Олмesta A (за понижаване на кръвното налягане).

Старческа възраст

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

Чернокожи пациенти

Подобно на други такива лекарства, антихипертензивният ефект на Олмesta A може да бъде малко по-слаб при чернокожи пациенти.

Бременност и кърмене

Бременност: Трябва да информирате Вашия лекар, ако мислите че сте (или е възможно да сте) бременна. Обикновено Вашият лекар ще Ви препоръча да спрете приема на Олмesta A преди да забременеете или възможно най-скоро след като установите, че сте бременна и ще Ви посъветва да приемате друго лекарство вместо Олмesta A. Употребата на Олмesta A не се препоръчва през ранната бременност и **не трябва** да се приема, ако сте **бременна след третия месец**, тъй като, ако се използва след третия месец на бременността може сериозно да увреди Вашето бебе.

Ако по време на лечението с Олмesta A забременеете, моля уведомете веднага Вашия лекар и го посетете незабавно.

Кърмене: Доказано е, че амлодипин преминава в кърмата в малки количества. Информирайте Вашия лекар, ако кърмите или имате намерение да кърмите. Олмesta A не се препоръчва за майки, които кърмят и Вашият лекар може да избере друго лечение за Вас, ако желаете да кърмите, особено ако бебето Ви е новородено или е преждевременно родено.

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

Шофиране и работа с машини

Докато сте на лечение за високо кръвно налягане може да се чувствате сънливи или замаяни или да получите главоболие. Ако това се случи, **не шофирайте и не работете с машини**, докато симптомите изчезнат. Посъветвайте се с Вашия лекар.

Олмesta A съдържа лактоза

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него преди да започнете да приемате този лекарствен продукт.

Олмesta A съдържа натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на филмирана таблетка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.



3. Как да приемате Олмesta A

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

- Препоръчителната доза на Олмesta A е една таблетка дневно.
- Таблетките могат да се приемат със или без храна. Глътнете таблетката с малко течност (напр. чаша вода). Таблетката не трябва да се дъвче. **Не я приемайте със сок от грейпфрут.**
- Ако е възможно, приемайте дневната си доза по едно и също време всеки ден, например на закуска.

Олмesta A филмирани таблетки от 20 mg/5 mg и 40 mg/5 mg: Делителната черта е само за улесняване на счупването с цел по-лесно погълдане, а не за разделяне на равни дози.

Ако сте приели повече от необходимата доза Олмesta A

Ако приемете повече таблетки, отколкото трябва, може да получите ниско кръвно налягане със симптоми като замаяност, бърз или бавен сърден ритъм.

Повишено количество течност може да се натрупа в белите дробове (белодробен оток), причинявайки задух, който може да се развие до 24-48 часа след приема.

Ако приемете повече таблетки, отколкото трябва или ако дете случайно погълне някакви таблетки, веднага отидете до Вашия лекар или до най-близката болница с център за спешна помощ и носете опаковката на лекарството или тази листовка със себе си.

Ако сте пропуснали да приемете Олмesta A

Ако сте пропуснали да приемете доза, вземете обичайната доза на следващия ден, както обикновено. **Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.**

Ако сте спрели приема на Олмesta A

Важно е да продължите да приемате Олмesta A, освен ако Вашият лекар Ви е казал да спрете.

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

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава. Ако се появят, те често са леки и не се налага спиране на лечението.

Въпреки, че не много хора ги получават, следните нежелани реакции могат да бъдат сериозни:

По време на лечението с Олмesta A могат да се наблюдават алергични реакции, които могат да засегнат цялото тяло с подуване на лицето, устата и/или ларинкса (гласните струни), заедно със сърбеж и обрив. Тежки кожни реакции, включително силен кожен обрив, уртикария, зачеряване на кожата на цялото тяло, силен сърбеж, мехури, лющене и подуване на кожата, възпаление на лигавиците (синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза) или други алергични реакции. **Ако това се случи, спрете приема на Олмesta A и незабавно се свържете с Вашия лекар.**

Олмesta A може да доведе до много силно спадане на кръвното налягане при чувствителни пациенти или вследствие на алергична реакция. Това може да предизвика силна замаяност или пристъп. **Ако това се случи, спрете приема на Олмesta A, незабавно се свържете с Вашия лекар и легнете.**

С неизвестна честота: ако имате пожълтяване на бялото на очите, тъмна урина, сърбеж на кожата, дори ако сте започнали лечението с Олмesta A преди доста време, **nezabavno se svyrzhet s Vashiy lekar i legnete.**

NL/H/3724/001-002/P/001

свържете с Вашия лекар, който ще оцени симптомите и ще прецени как да продължите лечението за контрол на кръвното налягане.

Други възможни нежелани реакции с Олмesta A:

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

Замаяност; главоболие; оток на глезните, стъпалата, краката, дланите или ръцете; умора.

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

Замаяност при изправяне; липса на енергия; изтръпване или мравучкане на ръцете или краката; световъртеж; усещане на сърдечния ритъм; ускорен сърдечен ритъм; ниско кръвно налягане със симптоми като замаяност, прималяване; затруднено дишане; кашлица; гадене; повръщане; лошо храносмилане; диария; запек; сухота в устата, болка в горната част на корема; кожен обрив; крампи; болка в ръцете и краката; болка в гърба; усещане на чести позиви за уриниране; липса на сексуално желание; невъзможност да се постигне или да се поддържа ерекция; слабост. Наблюдавани са също някои промени в резултатите от кръвните изследвания, които са следните: повишаване, както и намаляване на нивата на калий в кръвта, повишени нива на креатинин в кръвта, повишени нива на пикочна киселина, повишени стойности на изследванията, отразяващи чернодробната функция (нивата на гама-глутамил трансферазата).

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

Свръхчувствителност към лекарства; припадъци; зачеряване на лицето и топли вълни; червени сърбящи подутини (уртикария); оток на лицето.

Нежеланите реакции, които са съобщени при употребата само на олмесартан медоксомил или само на амлодипин, но не и с Олмesta A или съобщени с по-висока честота:

Олмесартан медоксомил

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

Бронхит; възпалено гърло; хрема или запущен нос; кашлица; болка в областта на корема; стомашно възпаление; диария; лошо храносмилане; гадене; болка в ставите или костите; болка в гърба; кръв в урината; инфекция на пикочните пътища; болка в гърдите; грипоподобни симптоми; болка. Промени в резултатите от кръвните изследвания, като увеличени нива на мазнините (хипертриглицеридемия), на уроята в кръвта или повишена пикочна киселина и увеличени стойности на изследванията за чернодробна и мускулна функция.

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

Намален брой на вид кръвни клетки, известни като тромбоцити, което може да доведе до лесно образуване на синини или продължително кървене; алергични реакции от бърз тип, които могат да засегнат цялото тяло и да предизвикват проблеми с дишането, както и бързо спадане на кръвното налягане, което дори може да доведе до припадък (анафилактични реакции); стенокардия (болка или неприятно усещане в гърдите, известно като ангина пекторис); сърбеж; изриване на кожата; алергичен кожен обрив; обрив с копривна треска; оток на лицето; мускулна болка; неразположение.

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

Оток на лицето, устата и/или ларингса (гласовите връзки); остра бъбречна недостатъчност и бъбречна недостатъчност; летаргия. Интестинален ангиоедем: подуване на червата, проявяващо се със симптоми като коремна болка, гадене, повръщане и диария

Амлодипин

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

Оток (задръжка на течности)

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

Болка в областта на корема; гадене; оток на глезните; усещане за сънливост; зачеряване на лицето и усещане на топли вълни, зрителни нарушения (включително двойно виждане и



замъглено зрение), усещане на ударите на сърцето, диария, запек, лошо храносмилане, крампи, слабост, затруднено дишане.

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

Проблеми със съня; нарушения на съня; промени в настроението, включително чувство на беспокойство; депресия; раздразнителност; втискане; промени във вкуса; припадъци; звънене в ушите (тинитус); влошаване на стенокардия (болка или неприятно усещане в гърдите); неправилен сърден ритъм; хрема или запущен нос; косопад; лилави петна или точки по кожата поради малки кръвоизливи (пурпур); промяна в цвета на кожата; прекомерно потене; изриване на кожата; сърбеж; червени сърбящи подутини (уртикария); болка в ставите или мускулите; проблеми с уринирането; позиви за уриниране през нощта; чести позиви за уриниране; уголемяване на гърдите при мъжете; болка в гърдите; болка, общо неразположение; увеличаване или намаляване на теглото.

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

Обърканост.

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

Намаляване на броя на белите кръвни клетки в кръвта, което може да увеличи риска от инфекции; намаляване на броя на вид кръвни клетки, известни като тромбоцити, което може да доведе до лесно образуване на синини или продължително кървене; повишаване на кръвната глюкоза; повишенна стегнатост на мускулите или повишенна резистентност при пасивно движение (повишен мускулен тонус); изтръпване или мравучкане по ръцете или краката; сърден удар (инфаркт); възпаление на кръвоносните съдове; възпаление на черния дроб или панкреаса; възпаление на stomашната лигавица; задебеляване на венците; повищени чернодробни ензими; пожълтяване на кожата и очите; повишенна чувствителност на кожата към светлината; алергична реакция: сърбеж, обрив, подуване на лицето, устата и/или ларинкс (гласовите връзки) заедно със сърбеж и обрив, тежки кожни реакции, включително интензивен кожен обрив, уртикария, зачеряване на кожата по цялото тяло, силен сърбеж, образуване на мехури по кожата, излющване и подуване на кожата, възпаление на лигавиците, понякога животозастрашаващи.

С неизвестна честота (честотата не може да се определи от наличните данни)

От пациенти, приемащи Олмesta A, са съобщени също следните нежелани реакции: комбинирани нарушения между скованост, треперене и/или двигателни нарушения, притрепване, вдървена стойка, масковидно лице, забавени движения и влачене на краката, нестабилна походка.

Съобщаване на нежелани реакции

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

5. Как да съхранявате Олмesta A

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

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

Това лекарство не изисква специални условия на съхранение.



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

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Олмesta A

- Активните вещества са олмесартан медоксомил и амлодипин (като безилат).
Всяка таблетка съдържа 20 mg олмесартан медоксомил и 5 mg амлодипин (като безилат).
Всяка таблетка съдържа 40 mg олмесартан медоксомил и 5 mg амлодипин (като безилат).

Другите съставки са: микрокристална целулоза, лактозаmonoхидрат, кросповидон, повидон, натриев нишестен гликолат (картофен), колоиден хидратиран силициев диоксид, магнезиев стеарат.

Другите съставки във филмовото покритие са частично хидролизиран поливинилов алкохол (E1203), макрогол (E1521, полиетиленгликол), талк (E553b), титанов диоксид (E171), жъlt железен оксид (E172) (само за Олмesta A 40 mg/5 mg филмирани таблетки).

Как изглежда Олмesta A и какво съдържа опаковката

Филмирани таблетки Олмesta A от 20 mg/5 mg са бели, кръгли, стандартно изпъкнали филмирани таблетки с вдълбнато релефно означение "5" от едната страна; другата страна на таблетката е с делителна черта и с вдълбнато релефно означение "2" от лявата страна на делителната черта и "0" от дясната страна.

Филмирани таблетки Олмesta от A 40 mg/5 mg са жъltеникави, кръгли, стандартно изпъкнали филмирани таблетки с вдълбнато релефно означение "5" от едната страна; другата страна на таблетката е с делителна черта и с вдълбнато релефно означение "4" от лявата страна на делителната черта и "0" от дясната страна.

Налични са следните видове опаковки:

OPA/Alu/PE+ сушител – Alu блистерни опаковки

Блистери 20 mg/5 mg: видове опаковки с по 14, 14(14x1), 28, 28(28x1), 30, 30(30x1), 56, 90, 98, 98(98x1), 120 филмирани таблетки

Блистери 40 mg/5 mg: видове опаковки с по 14(14x1), 28, 28(28x1), 30, 30(30x1), 56, 90, 98, 98(98x1), 120 филмирани таблетки

Бутилки

По 100 филмирани таблетки в бутилки от HDPE. Всяка бутилка съдържа кутийка със сушител, за да се съхраняват таблетките суhi.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Нидерландия

Производители:

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Strasse 3,
Blaubeuren 89143

NL/H/3724/001-002/P/001



Baden-Wuerttemberg
Германия

Балканфарма-Дупница АД
ул. "Самоковско шосе" № 3
2600 Дупница,
България

Това лекарство е разрешено за употреба в държавите - членки на Европейското икономическо пространство под следните имена:

Белгия	Olmesartan/Amlodipine Teva 20 mg/5 mg filmomhulde tabletten/comprimés pelliculés/Filmtabletten Olmesartan/Amlodipine Teva 40 mg/5 mg filmomhulde tabletten/comprimés pelliculés/Filmtabletten
България	Олместа А 20 mg/5 mg филмирани таблетки Олместа А 40 mg/5 mg филмирани таблетки
Германия	Olmesartan/Amlodipin AbZ 20 mg/5 mg Filmtabletten Olmesartan/Amlodipin AbZ 40 mg/5 mg Filmtabletten
Естония	Olmesartan medoxomil/Amlodipine Teva
Испания	Olmesartan/Amlodipino Teva 20 mg/5 mg comprimidos recubiertos con película EFG Olmesartan/Amlodipino Teva 40 mg/5 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Италия	Olmesartan medoxomil e Amlodipina besilato Teva
Литва	Olmesartan medoxomil/Amlodipine Teva 20 mg/5 mg plēvele dengtos tabletēs Olmesartan medoxomil/Amlodipine Teva 40 mg/5 mg plēvele dengtos tabletēs
Латвия	Olmesartan medoxomil/Amlodipine Teva 40 mg/5 mg apvalkotās tablets Olmesartan medoxomil/Amlodipine Teva 20 mg/5 mg apvalkotās tablets
Нидерландия	Olmesartan medoxomil/Amlodipine Teva 20 mg/5 mg, filmomhulde tabletten Olmesartan medoxomil/Amlodipine Teva 40 mg/5 mg, filmomhulde tabletten
Португалия	Olmesartan medoxomil/amlodipine besilate Teva

Дата на последно преразглеждане на листовката 01/2025

QR код и URL

<Други източници на информация>

<Последно одобрената продуктова информация за това лекарство е достъпна чрез сканиране на <QR кода> <друг 2D бар код> <NFC>, включен в <Листовката за пациента> <картонената опаковка> със смартфон/устройство. Същата информация е налична и на следния линк: {URL} <и на уеб сайта на ИАЛ>>.

<{QR код}> <{друг 2D бар код}> <{NFC}>

Само URL

<Други източници на информация>

<Последно одобрената продуктова информация за това лекарство е достъпна на следния линк: {URL} <и на уеб сайта на ИАЛ>>.

