

Prospect: Informații pentru pacient

Perindopril/Amlodipină Zentiva 4 mg/5 mg comprimate
Perindopril/Amlodipină Zentiva 4 mg/10 mg comprimate
Perindopril/Amlodipină Zentiva 8 mg/5 mg comprimate
Perindopril/Amlodipină Zentiva 8 mg/10 mg comprimate
Perindopril terț-butilamină/amlodipină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Perindopril/Amlodipină Zentiva și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Perindopril/Amlodipină Zentiva
3. Cum să utilizați Perindopril/Amlodipină Zentiva
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Perindopril/Amlodipină Zentiva
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Perindopril/Amlodipină Zentiva și pentru ce se utilizează

Perindopril/Amlodipină Zentiva este prescris pentru tratamentul tensiunii arteriale mari (hipertensiune arterială) și/sau tratamentul bolii coronariene stabile (afecțiune în care aportul de sânge la nivelul inimii este redus sau blocat).

Pacienții care utilizau perindopril și amlodipină sub formă de comprimate separate pot utiliza în schimb un comprimat de Perindopril/Amlodipină Zentiva, care conține ambele componente.

Perindopril/Amlodipină Zentiva este o combinație de două componente active, perindopril și amlodipină.

Perindoprilul este un inhibitor al ECA (enzima de conversie a angiotensinei). Amlodipina este un antagonist al canalelor de calciu (care aparține unei clase de medicamente numite dihidropiridine).

Împreună, aceste substanțe active acționează pentru lărgirea și relaxarea vaselor sanguine, astfel încât sângele să treacă prin acestea mult mai ușor și fac ca inima dumneavoastră să poată menține mult mai ușor un flux sanguin bun.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Perindopril/Amlodipină Zentiva

Nu utilizați Perindopril/Amlodipină Zentiva dacă

- sunteți alergic la perindopril sau la oricare alt inhibitor al ECA sau la amlodipină sau la orice alt antagonist de calciu sau la oricare dintre celelalte componente ale Perindopril/Amlodipină Zentiva.

- sunteți gravidă după luna a 3-a de sarcină. (Este bine să evitați Perindopril/Amlodipină Zentiva și în perioada de început a sarcinii – vezi pct. „Sarcina”).
- ați prezentat simptome, cum sunt respirație șuierătoare, umflare a feței sau limbii, mâncărime puternică sau erupții severe pe piele în cursul unui tratament anterior cu un inhibitor al ECA sau dacă dumneavoastră sau un membru al familiei ați prezentat aceste simptome în orice alte circumstanțe (o afecțiune denumită angioedem).
- dacă ați luat sau luați în prezent sacubitril/valsartan, un medicament utilizat pentru tratamentul unui tip de insuficiență cardiacă pe termen lung (cronică) la adulți, deoarece crește riscul de angioedem (umflarea rapidă sub piele într-o zonă cum este gâtul).
- aveți șoc cardiogen (situație în care inima dumneavoastră nu este capabilă să asigure organismului cantitatea necesară de sânge), stenoză aortică (îngustare a locului de la nivelul inimii din care pleacă principalul vas de sânge) sau angină pectorală instabilă (durere toracică care poate apărea în repaus).
- aveți hipotensiune arterială severă (tensiune arterială mică).
- aveți insuficiență cardiacă după un infarct miocardic.
- aveți diabet zaharat sau funcție a rinichilor afectată și urmați tratament cu un medicament pentru scăderea tensiunii arteriale care conține aliskiren.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Perindopril/Amlodipină Zentiva, adresați-vă medicului dumneavoastră dacă prezentați oricare din următoarele:

- Cardiomiopatie hipertrofică (afecțiune a mușchiului inimii) sau stenoză a arterei renale (îngustare a arterei care irigă cu sânge rinichiul).
- Insuficiență cardiacă.
- Creștere severă a tensiunii arteriale (criză hipertensivă).
- Orice alte probleme ale inimii.
- Probleme ale ficatului.
- Probleme ale rinichilor sau dacă vi se efectuează dializă.
- Boli vasculare de colagen (boli ale țesutului conjunctiv), cum sunt lupusul eritematos sistemic sau sclerodermia.
- Diabet zaharat.
- Dacă urmați o dietă cu conținut redus de sare sau dacă utilizați substituenți de sare care conțin potasiu (o valoare bine echilibrată a potasiului în sânge este esențială).
- Dacă sunteți vârstnic sau dacă doza dumneavoastră trebuie crescută.
- Dacă luați oricare dintre următoarele medicamente, riscul de angioedem (umflare rapidă a țesutului de sub piele în zone cum este gâtul) este crescut:
 - Racecadotril, un medicament utilizat pentru tratamentul diareei.
 - Medicamente utilizate pentru prevenirea respingerii unui transplant de organ și pentru cancer (de exemplu, temsirolimus, sirolimus, everolimus) și alte medicamente care aparțin clasei inhibitorilor mTOR.
 - Vildagliptin, un medicament utilizat pentru tratamentul diabetului zaharat.
- Luați oricare dintre următoarele medicamente utilizate pentru tratarea tensiunii arteriale mari:
 - un blocant al receptorilor angiotensinei II (BRA) (cunoscuți și sub denumirea de „sartani” – de exemplu, valsartan, telmisartan, irbesartan), mai ales dacă aveți probleme ale rinichilor asociate diabetului zaharat.
 - aliskiren.

Este posibil ca medicul dumneavoastră să vă verifice funcția rinichilor, tensiunea arterială și valorile electroliților (de exemplu, potasiu) din sânge, la intervale regulate de timp.

Vezi și informațiile de la punctul „Nu luați Perindopril/Amlodipină Zentiva”.

Trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă credeți că sunteți (sau intenționați să rămâneți) gravidă. Perindopril/Amlodipină Zentiva nu este recomandat la începutul sarcinii și nu trebuie utilizat dacă sunteți gravidă peste luna a treia de sarcină, deoarece poate produce grave prejudicii copilului dumneavoastră, dacă este utilizat în această etapă (vezi pct. „Sarcina”).

Când luați Perindopril/Amlodipină Zentiva, trebuie, de asemenea, să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu personalul medical dacă:

- urmează să vi se efectueze o anestezie generală și/sau o intervenție chirurgicală majoră.
- ați avut de curând diaree sau vărsături (stare de rău).
- urmează să vi se efectueze LDL afereză (îndepărtare a colesterolului din sângele dumneavoastră cu ajutorul unui aparat).
- urmează să vi se efectueze un tratament de desensibilizare pentru reducerea efectelor alergiei la înțepăturile de albină sau viespe.

Copii și adolescenți

Perindopril/Amlodipină Zentiva nu este recomandat pentru utilizarea la copii și adolescenți.

Perindopril/Amlodipină Zentiva împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Trebuie să evitați să luați Perindopril/Amlodipină Zentiva împreună cu:

- Litiu (utilizat pentru tratamentul maniei sau depresiei).
- Estramustină (utilizată în tratamentul cancerului).
- Suplimente de potasiu (inclusiv substituenți de sare), diuretice care economisesc potasiul (spironolactonă, triamteren) și alte medicamente care vă cresc cantitatea de potasiu în sânge (de exemplu, trimetoprim și co-trimoxazol pentru infecții cauzate de bacterii; ciclosporină, un medicament imunosupresiv utilizat pentru a preveni respingerea unui transplant de organ; și heparină, un medicament utilizat pentru subțierea sângelui pentru prevenirea cheagurilor).
- Sacubitril/valsartan - utilizat pentru tratamentul unui tip de insuficiență cardiacă pe termen lung (cronică) la adulți (vezi, de asemenea, informațiile de la punctul „Nu luați Perindopril/Amlodipină Zentiva”)

Tratamentul cu Perindopril/Amlodipină Zentiva poate fi afectat de alte medicamente. Este posibil să fie necesar ca medicul dumneavoastră să vă modifice doza și/sau să ia alte măsuri de precauție.

Asigurați-vă că i-ați spus medicului dumneavoastră dacă luați oricare dintre următoarele medicamente, deoarece pot fi necesare precauții speciale:

- Alte medicamente pentru tensiunea arterială mare, inclusiv blocați ai receptorilor angiotensinei II (BRA), aliskiren (vezi și informațiile de la punctele ”Nu luați Perindopril/Amlodipină Zentiva și ”Atenționări și precauții”) sau diuretice (medicamente care măresc cantitatea de urină produsă de către rinichi).
- Medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (de exemplu, ibuprofen) pentru ameliorarea durerii sau doze mari de acid acetilsalicilic.
- Medicamente pentru tratamentul diabetului zaharat (cum sunt insulina și vildagliptin).
- Medicamente pentru tratamentul afecțiunilor psihice, cum sunt depresia, anxietatea, schizofrenia etc. (de exemplu, antidepresive triciclice, antipsihotice, antidepresive asemănătoare imipraminei, neuroleptice).
- Imunosupresive (medicamente care reduc mecanismul de apărare al organismului) utilizate pentru tratamentul afecțiunilor autoimune sau care vă ajută organismul să accepte un organ transplantat (de exemplu, tacrolimus).
- Alopurinol (pentru tratamentul gutei).
- Procainamidă (pentru tratamentul bătailor neregulate ale inimii).
- Vasodilatatoare, inclusiv nitrați (medicamente care lărgesc vasele de sânge).
- Efedrină, noradrenalină sau adrenalină (medicamente utilizate pentru tratamentul valorilor scăzute ale tensiunii arteriale, șocului sau astmului bronșic).
- Baclofen sau dantrolen (sub formă de perfuzii) ambele utilizate pentru tratamentul rigidității în afecțiuni cum este scleroza multiplă; de asemenea, dantrolen este utilizat în tratamentul hipertermiei maligne în timpul anesteziei (simptomele includ valori foarte ridicate ale temperaturii și rigiditate musculară).
- Rifampicină, eritromicină, claritromicină (antibiotice - pentru infecții cauzate de bacterii).
- Simvastatină (un medicament pentru scăderea colesterolului).
- Medicamente antiepileptice, cum sunt carbamazepină, fenobarbital, fenitoină, fosfenitoină, primidonă.
- Itraconazol, ketoconazol (medicamente utilizate pentru tratamentul infecțiilor cu fungi).

- Alfa-blocante utilizate pentru tratamentul hipertrofiei de prostată, cum sunt prazosin, alfuzosin, doxazosin, tamsulosin, terazosin.
- Amifostină (utilizată pentru prevenirea sau reducerea reacțiilor adverse determinate de alte medicamente sau radioterapie, utilizate în tratamentul cancerului).
- Corticosteroizi (utilizați pentru tratamentul a diferite afecțiuni, incluzând astmul bronșic sever și poliartrita reumatoidă).
- Săruri de aur, în special cele administrate intravenos (utilizate pentru tratamentul simptomelor poliartritei reumatoide).
- Ritonavir, indinavir, nelfinavir (numite inhibitori de protează, utilizate pentru tratarea HIV).
- Medicamente care sunt utilizate cel mai frecvent pentru tratamentul diareei (racecadotril) și alte medicamente care aparțin clasei de inhibitori de neprilizină (NEP) sau pentru evitarea respingerii organelor transplantate (sirolimus, everolimus, temsirolimus și alte medicamente aparținând clasei de inhibitori mTOR). Vezi pct. „Atenționări și precauții”.

Perindopril/Amlodipină Zentiva împreună cu alimente și băuturi

Perindopril/Amlodipină Zentiva trebuie luat înainte de masă.

Sucul și fructul de grepfrut nu trebuie consumate de persoanele care iau Perindopril/Amlodipină Zentiva. Acestea pot duce la o creștere a concentrațiilor din sânge ale componentei active amlodipină, ceea ce poate produce o creștere neprevăzută a efectului de scădere a tensiunii arteriale de către Perindopril/Amlodipină Zentiva.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcina

Trebuie să-l anunțați pe medicul dumneavoastră în cazul în care credeți că sunteți (sau intenționați să rămâneți) gravidă. În mod normal, medicul dumneavoastră vă va sfătui să nu mai luați Perindopril/Amlodipină Zentiva înainte de a rămâne gravidă sau de îndată ce ați aflat că sunteți gravidă și vă va recomanda să luați un alt medicament în loc de Perindopril/Amlodipină Zentiva. Perindopril/Amlodipină Zentiva nu este recomandat la începutul sarcinii și nu trebuie utilizat atunci când sunteți gravidă peste 3 luni de sarcină, deoarece acesta poate produce grave prejudicii copilului dumneavoastră dacă este utilizat după cea de a treia lună de sarcină.

Alăptarea

A fost demonstrat că amlodipina se secretă în lapte la om în cantități mici. Dacă alăptați sau doriți să începeți alăptarea trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră înainte să luați Perindopril/Amlodipină Zentiva. Perindopril/Amlodipină Zentiva nu este recomandat mamelor care alăptează, iar medicul dumneavoastră poate să aleagă un alt tratament pentru dumneavoastră în cazul în care doriți să alăptați, mai ales dacă copilul dumneavoastră este nou-născut sau născut prematur.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Perindopril/Amlodipină Zentiva poate să vă afecteze capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. În cazul în care comprimatele vă fac să vă simțiți rău, amețit, slăbit sau obosit sau vă dau dureri de cap, nu conduceți vehicule sau folosiți utilaje și spuneți imediat medicului dumneavoastră.

Perindopril/Amlodipină Zentiva conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum se utilizează Perindopril/Amlodipină Zentiva

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Înghițiți comprimatul cu un pahar cu apă, de preferat în același moment al zilei, dimineața, înainte de masă. Medicul va decide doza corectă pentru dumneavoastră. Această doză va fi, de obicei, de un comprimat pe zi.

Perindopril/Amlodipină Zentiva va fi prescris, de obicei, pentru acei pacienți care deja iau perindopril și amlodipină sub formă de comprimate separate.

Dacă luați mai mult Perindopril/Amlodipină Zentiva decât trebuie

Dacă luați prea multe comprimate, adresați-vă departamentului de primiri urgențe al celui mai apropiat spital sau spuneți imediat medicului dumneavoastră. Cel mai frecvent efect în caz de supradozaj este tensiunea arterială mică, care vă poate face să vă simțiți amețit sau obosit. Dacă aceasta se întâmplă, poate fi de folos să vă întindeți în poziție culcat, cu picioarele ridicate.

Dacă uitați să luați Perindopril/Amlodipină Zentiva

Este foarte important să vă luați tratamentul zilnic, deoarece tratamentul regulat acționează mai bine. Totuși, dacă uitați să luați o doză de Perindopril/Amlodipină Zentiva, luați doza următoare la momentul obișnuit. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Perindopril/Amlodipină Zentiva

Deoarece tratamentul cu Perindopril/Amlodipină Zentiva este, de obicei, pe toată durata vieții, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră înainte să încetați să luați comprimatele.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă prezentați vreuna dintre următoarele reacții adverse, vă rugăm să opriți administrarea medicamentului și să spuneți **imediat** medicului dumneavoastră:

- Respirație șuierătoare bruscă, dureri în piept, scurtarea respirației sau dificultăți de respirație.
- Umflare a pleoapelor, feței sau buzelor.
- Umflare a limbii sau gâtului, care produce dificultăți mari la respirație.
- Reacții severe pe piele, inclusiv erupții severe pe piele, urticarie, înroșire a pielii pe întregul corp, mâncărimi severe, apariție de vezicule, umflare și exfoliere a pielii, inflamare a mucoaselor (Sindrom Steven Johnson, necroliză epidermică toxică) sau alte reacții alergice.
- Amețeală severă sau leșin.
- Infarct miocardic, bătăi neobișnuit de rapide sau anormale ale inimii.
- Inflamație a pancreasului care poate cauza dureri abdominale și de spate severe, însoțite de stare de rău accentuată.

Au fost raportate următoarele reacții adverse frecvente. Dacă oricare dintre acestea vă cauzează probleme sau dacă durează mai mult de o săptămână, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- Durere de cap, amețeli, senzație de învârtire (vertij), înțepături și furnicături, somnolență (mai ales la începutul tratamentului), senzație de amorțeli sau furnicături la nivelul membrelor, tulburări de vedere (inclusiv vedere dublă), țiuitori (senzație de zgomote în urechi), palpitații (vă simțiți bătăile inimii), înroșire bruscă a feței (senzație de căldură la nivelul feței), senzație de confuzie din cauza valorilor scăzute ale tensiunii arteriale, tuse, scurtare a respirației, greață (senzație de rău), vărsături (stare de rău), dureri abdominale, tulburări ale gustului, dispepsie sau dificultăți de digestie, diaree, constipație, reacții alergice (cum sunt erupții trecătoare pe piele, mâncărime), crampe musculare, oboseală, slăbiciune, umflare a gleznelor (edem).

Alte reacții adverse care au fost raportate sunt incluse în următoarea listă. Dacă oricare dintre acestea devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane):

- Tulburări ale stării de dispoziție, anxietate, depresie, insomnie, tulburări ale somnului, tremurături, leșin, pierdere a senzației de durere, rinită (nas înfundat sau nas care curge), afectare a tranzitului intestinal, pierdere a părului, pete pe piele de culoare roșie sau modificări ale culorii pielii, dureri de spate, dureri musculare sau articulare, dureri la nivelul pieptului, tulburări de urinare, creștere a numărului de urinări, necesitate crescută de a urina, în special în cursul nopții, durere, stare generală de rău, bronhospasm (senzație de apăsare la nivelul pieptului, respirație șuierătoare și scurtată), senzație de uscăciune la nivelul gurii, probleme la nivelul rinichilor, impotență, transpirații abundente, disconfort la nivelul sânilor sau mărire a sânilor la bărbați, creștere sau scădere în greutate.

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane):

- Urină închisă la culoare, senzație de rău (greață) sau stare de rău (vărsături), crampe musculare, confuzie și crize. Acestea pot fi simptome a unei afecțiuni numite SIADH (secreția inadecvată de hormon antidiuretic), confuzie, agravare a psoriazisului, scădere sau absență a urinărilor, insuficiență renală acută, modificări ale parametrilor de laborator: creșterea valorilor enzimelor ficatului, valori crescute ale bilirubinei din sânge.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 de persoane):

- Tulburări cardiovasculare (bătăi neregulate ale inimii, angină pectorală, infarct miocardic și accident vascular cerebral), pneumonie eozinofilică (un tip rar de pneumonie), eritem polimorf (erupție pe piele care debutează frecvent cu pete roșii, însoțite de mâncărimi, la nivelul feței, brațelor și picioarelor), sensibilitate la lumină, tulburări ale sângelui, funcție anormală a ficatului, inflamație a ficatului (hepatită), îngălbenire a pielii (icter), balonare abdominală (gastrită), tulburări ale nervilor care pot cauza slăbiciune, furnicături sau amorțeală, tensiune musculară crescută, vasculită (inflamație a vaselor de sânge), umflare a gingiilor, concentrații crescute de zahăr în sânge (hiperglicemie).

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile):

- Hipoglicemie (valori foarte scăzute ale zahărului în sânge), creșteri ale concentrației ureei din sânge și ale creatininei din ser, concentrații crescute ale potasiului în sânge (hiperkaliemie), tremurături, rigiditate posturală, față ca o mască, mișcări lente și mers ezitant, dezechilibrat.
- modificări ale culorii pielii, amorțeală și durere la nivelul degetelor de la mâini sau de la picioare (fenomen Raynaud)

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România:

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Perindopril/Amlodipină Zentiva

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe blister și cutie, după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Perindopril/Amlodipină Zentiva

Substanțele active sunt perindopril terț-butilamină și amlodipină.

Perindopril/Amlodipină Zentiva 4 mg/5 mg comprimate:

Fiecare comprimat conține perindopril terț-butilamină 4 mg și amlodipină 5 mg (sub formă de besilat de amlodipină).

Perindopril/Amlodipină Zentiva 4 mg/10 mg comprimate:

Fiecare comprimat conține perindopril terț-butilamină 4 mg și amlodipină 10 mg (sub formă de besilat de amlodipină).

Perindopril/Amlodipină Zentiva 8 mg/5 mg comprimate:

Fiecare comprimat conține perindopril terț-butilamină 8 mg și amlodipină 5 mg (sub formă de besilat de amlodipină).

Perindopril/Amlodipină Zentiva 8 mg/10 mg comprimate:

Fiecare comprimat conține perindopril terț-butilamină 8 mg și amlodipină 10 mg (sub formă de besilat de amlodipină).

Celelalte componente sunt: celuloză microcristalină (grad PH112), hidrogenofosfat de calciu dihidrat, croscarmeloză sodică, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu.

Cum arată Perindopril/Amlodipină Zentiva și conținutul ambalajului

Perindopril/Amlodipină Zentiva 4 mg/5 mg comprimate:

Comprimat rotund, de culoare albă până la aproape albă, cu diametrul de 7 mm și marcat în relief cu 4/5 pe una dintre fețe.

Perindopril/Amlodipină Zentiva 4 mg/10 mg comprimate:

Comprimat rotund, de culoare albă până la aproape albă, cu diametrul de 9,4 mm și marcat în relief cu 4/10 pe una dintre fețe.

Perindopril/Amlodipină Zentiva 8 mg/5 mg comprimate:

Comprimat rotund, de culoare albă până la aproape albă, cu diametrul de 9,4 mm și marcat în relief cu 8/5 pe una dintre fețe.

Perindopril/Amlodipină Zentiva 8 mg/10 mg comprimate:

Comprimat rotund, de culoare albă până la aproape albă, cu diametrul de 9,4 mm și marcat în relief cu 8/10 pe una dintre fețe.

Perindopril/Amlodipină Zentiva este disponibil în cutii cu 30 sau 90 de comprimate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Zentiva, k.s.

U Kabelovny 130, Dolní Měcholupy 102 37, Praga 10,

Republica Cehă

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Republica Cehă

Perindopril/Amlodipin Zentiva

Franța

PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE/AMLODIPINE ZENTIVA

Ungaria

Priamlo

România

Perindopril/Amlodipină Zentiva

Acest prospect a fost revizuit în aprilie 2022.