# ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

# 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película

Cada comprimido revestido por película contém 5 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 80 mg de valsartan.

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Cada comprimido revestido por película contém 5 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 160 mg de valsartan.

Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Cada comprimido revestido por película contém 10 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 160 mg de valsartan.

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

# 3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido revestido por película (Comprimido)

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película

Comprimido revestido por película biconvexo, redondo, amarelo-claro, de aproximadamente 9 mm de diâmetro, gravado com "AV1" numa face e "M" na outra face.

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Comprimido revestido por película biconvexo, oval, amarelo, de aproximadamente 15,6 mm × 7,8 mm, gravado com "AV2" numa face e "M" na outra face.

Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Comprimido revestido por película biconvexo, oval, castanho-claro, de aproximadamente  $15.6~\text{mm} \times 7.8~\text{mm}$ , gravado com "AV3" numa face e "M" na outra face.

# 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

# 4.1 Indicações terapêuticas

Tratamento da hipertensão essencial.

Amlodipina/Valsartan Mylan é indicado em adultos cuja pressão arterial não esteja adequadamente controlada com amlodipina ou valsartan em monoterapia.

#### 4.2 Posologia e modo de administração

## Posologia

A dose recomendada de Amlodipina/Valsartan Mylan é de um comprimido por dia.

#### Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pode ser administrado em doentes cuja pressão arterial não esteja adequadamente controlada com 5 mg de amlodipina ou 80 mg de valsartan isoladamente.

# Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pode ser administrado em doentes cuja pressão arterial não esteja adequadamente controlada com 5 mg de amlodipina ou 160 mg de valsartan isoladamente.

# Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pode ser administrado em doentes cuja pressão arterial não esteja adequadamente controlada com 10 mg de amlodipina ou 160 mg de valsartan isoladamente ou com Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg.

Recomenda-se a titulação individual da dose com os componentes (i.e. amlodipina e valsartan) antes da mudança para a associação de dose fixa. Quando for clinicamente apropriado, pode ser considerada a mudança direta da monoterapia para a associação de dose fixa.

Por conveniência, os doentes a tomar valsartan e amlodipina em comprimidos/cápsulas separados podem mudar para Amlodipina/Valsartan Mylan contendo os componentes nas mesmas doses.

#### Populações especiais

#### Compromisso renal

Não existem dados clínicos disponíveis em doentes com compromisso renal grave.

Não é necessário proceder a qualquer ajustamento da posologia em doentes com compromisso renal ligeiro a moderado. Recomenda-se a monitorização dos níveis de potássio e da creatinina em caso de compromisso renal moderado.

#### Compromisso hepático

A amlodipina/valsartan é contraindicada em doentes com compromisso hepático grave (ver secção 4.3).

Deve ter-se cautela ao administrar amlodipina/valsartan a doentes com compromisso hepático ou perturbações obstrutivas das vias biliares (ver secção 4.4). Em doentes com compromisso hepático ligeiro a moderado sem colestase, a dose máxima recomendada é de 80 mg de valsartan. Não foram estabelecidas recomendações de dose de amlodipina em doentes com compromisso hepático ligeiro a moderado. Ao alterar a terapêutica em doentes hipertensos elegíveis (ver secção 4.1) com compromisso hepático, para amlodipina ou amlodipina/valsartan, deve ser utilizada a dose mais baixa de amlodipina disponível em monoterapia ou em associação, respetivamente.

#### *Idosos (idade igual ou superior a 65 anos)*

Em doentes idosos é necessária precaução ao aumentar a posologia. Ao alterar a terapêutica em doentes hipertensos idosos elegíveis (ver secção 4.1) para amlodipina ou amlodipina/valsartan, deve ser utilizada a dose mais baixa de amlodipina disponível em monoterapia ou em associação, respetivamente.

#### População pediátrica

A segurança e eficácia de amlodipina/valsartan em crianças com idade inferior a 18 anos não foram estabelecidas. Não existem dados disponíveis.

#### Modo de administração

Via oral.

Recomenda-se a ingestão de Amlodipina/Valsartan Mylan com um pouco de água. Este medicamento pode ser tomado com ou sem alimentos.

#### 4.3 Contraindicações

- Hipersensibilidade às substâncias ativas, aos derivados da di-hidropiridina ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.
- Compromisso hepático grave, cirrose biliar ou colestase.
- O uso concomitante de Amlodipina/Valsartan Mylan com medicamentos contendo aliscireno é contraindicado em doentes com diabetes mellitus ou compromisso renal (TFG < 60 ml/min/1,73 m²) (ver secções 4.5 e 5.1).</li>
- Segundo e terceiro trimestres de gravidez (ver secções 4.4 e 4.6).
- Hipotensão grave.
- Choque (incluindo choque cardiogénico).
- Obstrução do infundíbulo do ventrículo esquerdo (por ex., cardiomiopatia hipertrófica obstrutiva e grau de estenose aórtica elevado).
- Insuficiência cardíaca hemodinamicamente instável após enfarte agudo do miocárdio.

#### 4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

A segurança e eficácia da amlodipina em crises hipertensivas não foram estabelecidas.

#### Gravidez

Os Antagonistas dos Recetores da Angiotensina II (ARAII) não devem ser iniciados durante a gravidez. A não ser em situações em que a manutenção da terapêutica com ARAII seja considerada essencial, nas doentes que planeiem engravidar o tratamento deve ser alterado para anti-hipertensores cujo perfil de segurança durante a gravidez esteja estabelecido. Quando é diagnosticada a gravidez, o tratamento com ARAII deve ser interrompido imediatamente e, se apropriado, deverá ser iniciada terapêutica alternativa (ver secções 4.3 e 4.6).

#### Doentes com hiponatremia e/ou hipovolémia

Em estudos controlados com placebo foi observada hipotensão acentuada em 0,4% dos doentes com hipertensão não complicada tratados com amlodipina/valsartan. Em doentes com um sistema renina-angiotensina ativado (tais como doentes com depleção do volume e/ou de sal tratados com doses elevadas de diuréticos) que estão a receber bloqueadores dos recetores da angiotensina, pode ocorrer hipotensão sintomática. Recomenda-se a correção desta situação antes da administração de amlodipina/valsartan ou supervisão médica cuidadosa no início do tratamento.

Se ocorrer hipotensão com amlodipina/valsartan, o doente deve ser colocado em posição supina e, se necessário, deve ser-lhe administrada uma perfusão intravenosa de solução normal de cloreto de sódio. Uma vez estabilizada a pressão arterial o tratamento pode ser continuado.

#### Hipercaliemia

A medicação concomitante com suplementos de potássio, diuréticos poupadores de potássio, substitutos do sal contendo potássio ou outros fármacos que possam aumentar os níveis de potássio (heparina, etc.) deve ser usada com precaução e com monitorização frequente dos níveis de potássio.

#### Estenose da artéria renal

A amlodipina/valsartan deve ser utilizada com precaução no tratamento de hipertensão em doentes com estenose da artéria renal unilateral ou bilateral ou estenose de rim solitário dado que a ureia no sangue e a creatinina sérica podem aumentar nestes doentes.

# Transplante renal

Até à data não existem dados de segurança sobre a utilização de amlodipina/valsartan em doentes submetidos a um transplante renal recente.

# Compromisso hepático

O valsartan é eliminado na sua maior parte inalterado através da bílis. A semivida da amlodipina é prolongada e os valores da AUC são superiores nos doentes com compromisso da função hepática; não foram determinadas recomendações de dosagem. Deve ter-se uma precaução particular ao administrar amlodipina/valsartan a doentes com compromisso hepático ligeiro a moderado ou perturbações obstrutivas das vias biliares.

Em doentes com compromisso hepático ligeiro a moderado sem colestase, a dose máxima recomendada é de 80 mg de valsartan.

# Compromisso renal

Não é necessário proceder a qualquer ajustamento da posologia de amlodipina/valsartan em doentes com compromisso renal ligeiro a moderado (TFG > 30 ml/min/1,73 m²). Recomenda-se a monitorização dos níveis de potássio e da creatinina em caso de compromisso renal moderado.

#### Hiperaldosteronismo primário

Os doentes com hiperaldosteronismo primário não devem ser tratados com o antagonista da angiotensina II valsartan uma vez que o seu sistema renina-angiotensina se encontra afetado pela patologia primária.

# Angioedema

Foi notificado angioedema, incluindo edema da laringe e da glote, causando obstrução das vias aéreas e/ou edema da face, lábios, faringe e/ou língua em doentes tratados com valsartan. Alguns destes doentes apresentaram angioedema anteriormente com outros medicamentos, incluindo inibidores da enzima de conversão da angiotensina (ECA). A amlodipina/valsartan deve ser imediatamente interrompida em doentes que desenvolveram angioedema e não deve voltar a ser administrada.

#### Angioedema intestinal

Foi notificado angioedema intestinal em doentes tratados com antagonistas dos recetores da angiotensina II, [incluindo valsartan] (ver secção 4.8). Estes doentes apresentaram dor abdominal, náuseas, vómitos e diarreia. Os sintomas resolveram-se após a descontinuação dos antagonistas dos recetores da angiotensina II. Se for diagnosticado angioedema intestinal, valsartan deve ser descontinuado e iniciada monitorização apropriada até à resolução completa dos sintomas.

# Insuficiência cardíaca/pós-enfarte do miocárdio

Em consequência da inibição do sistema renina-angiotensina podem ser esperadas alterações na função renal em indivíduos suscetíveis. Em doentes com insuficiência cardíaca grave cuja função renal possa depender da atividade do sistema renina-angiotensina, o tratamento com inibidores da ECA e antagonistas dos recetores de angiotensina foi associado a oligúria e/ou uremia progressiva e (em casos raros) a insuficiência renal aguda e/ou morte. Foram notificados quadros semelhantes com valsartan. A avaliação de doentes com insuficiência cardíaca ou pós-enfarte do miocárdio deve sempre incluir avaliação da função renal.

Num estudo de longa duração com amlodipina, controlado com placebo (PRAISE-2) em doentes com insuficiência cardíaca de etiologia não-isquémica das classes III e IV da NYHA (*New York Heart* 

Association Classification), a amlodipina foi associada a um aumento de notificações de edema pulmonar apesar da ausência de diferença significativa na incidência de agravamento da insuficiência cardíaca, em comparação com o placebo.

Os bloqueadores de canais de cálcio, incluindo a amlodipina, devem ser utilizados com precaução em doentes com insuficiência cardíaca congestiva, pois podem aumentar o risco futuro de acontecimentos cardiovasculares e mortalidade.

#### Estenose valvular aórtica e mitral

Tal como com todos os outros vasodilatadores, deve ter-se um cuidado especial em doentes com estenose da válvula mitral ou estenose significativa da válvula aórtica que não seja de grau elevado.

#### Duplo bloqueio do sistema renina-angiotensina-aldosterona (SRAA)

Existe evidência de que o uso concomitante de inibidores da ECA, antagonistas dos recetores da angiotensina II (ARA) ou aliscireno aumenta o risco de hipotensão, hipercaliemia e função renal diminuída (incluindo insuficiência renal aguda). O duplo bloqueio do SRAA através do uso combinado de inibidores da ECA, ARA ou aliscireno, é portanto, não recomendado (ver secções 4.5 e 5.1).

Se a terapêutica de duplo bloqueio for considerada absolutamente necessária, esta só deverá ser utilizada sob a supervisão de um especialista e sujeita a uma monitorização frequente e apertada da função renal, eletrólitos e pressão arterial. Os inibidores da ECA e os ARA não devem ser utilizados concomitantemente em doentes com nefropatia diabética.

A amlodipina/valsartan não foi estudada em qualquer população de doentes que não a hipertensa.

#### 4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

#### Interações frequentes com a associação

Não foram realizados estudos de interação.

A ter em consideração aquando da utilização concomitante

#### Outros agentes anti-hipertensores

Os agentes anti-hipertensores frequentemente usados (por ex., bloqueadores alfa, diuréticos) e outros medicamentos que possam provocar reações adversas hipotensivas (por ex., antidepressivos tricíclicos, bloqueadores alfa para tratamento da hipertrofia benigna da próstata) podem aumentar o efeito anti-hipertensor da associação.

## Interações associadas à amlodipina

# Utilização concomitante não recomendada

#### Toranja ou sumo de toranja

A administração de amlodipina com toranja ou sumo de toranja não é recomendada uma vez que a biodisponibilidade pode aumentar nalguns doentes, resultando em aumento do efeito de redução da pressão arterial.

# Precaução requerida com a utilização concomitante

#### Inibidores do CYP3A4

A utilização concomitante de amlodipina com inibidores fortes ou moderados do CYP3A4 (inibidores das proteases, antifúngicos azóis, macrólidos como a eritromicina ou a claritromicina, verapamil e

diltiazem) podem conduzir a um aumento significativo da exposição à amlodipina. A tradução clínica destas variações farmacocinéticas pode ser mais pronunciada nos idosos. Monitorização clínica e ajuste de dose poderão assim, ser necessários.

Indutores do CYP3A4 (agentes anticonvulsivantes [por ex., carbamazepina, fenobarbital, fenitoína, fosfenitoína, primidona], rifampicina, Hypericum perforatum)

Com a coadministração de indutores conhecidos do CYP3A4, a concentração plasmática da amlodipina pode variar. Assim, a tensão arterial deve ser monitorizada e deve ser considerada a adequação da dose durante e após medicamentos concomitantes, em particular, com indutores fortes do CYP3A4 (por exemplo, rifampicina, hipericão [hypericum perforatum]).

#### Sinvastatina

A administração concomitante de doses múltiplas de 10 mg de amlodipina com 80 mg de sinvastatina resultou num aumento de 77% na exposição à sinvastatina comparativamente com a sinvastatina isoladamente. Recomenda-se limitar a dose diária de sinvastatina a 20 mg em doentes a tomar amlodipina.

#### Dantroleno (perfusão)

Em animais, foram observadas fibrilhação ventricular letal e colapso cardiovascular em associação com hipercaliemia, após administração de verapamil e dantroleno intravenoso. Devido ao risco de hipercaliemia, recomenda-se que a administração concomitante de bloqueadores de canais de cálcio, como a amlodipina, seja evitada em doentes suscetíveis a hipertermia maligna e na manutenção da hipertermia maligna.

#### Tacrolimo

Existe um risco de aumento dos níveis sanguíneos de tacrolimo quando administrado concomitantemente com amlodipina. A fim de evitar toxicidade por parte do tacrolimo, a administração de amlodipina num doente tratado com tacrolimo requer a monitorização dos níveis sanguíneos de tacrolimo e o ajuste posológico deste medicamento quando apropriado.

#### A ter em consideração aquando da utilização concomitante

#### Outras

Em estudos de interação clínica, a amlodipina não alterou a farmacocinética da atorvastatina, digoxina, varfarina ou ciclosporina.

#### Interações associadas ao valsartan

# Utilização concomitante não recomendada

#### Lítio

Foram notificados aumentos reversíveis das concentrações séricas de lítio e toxicidade durante a administração concomitante de lítio com inibidores da enzima de conversão da angiotensina ou antagonistas dos recetores da angiotensina II, incluindo valsartan. Assim, durante o uso concomitante é recomendada a monitorização cuidadosa das concentrações séricas de lítio. Se for utilizado também um diurético, o risco de toxicidade por lítio pode ser presumivelmente potenciado com amlodipina/valsartan.

Diuréticos poupadores de potássio, suplementos de potássio, substitutos do sal contendo potássio e outras substâncias que possam aumentar os níveis de potássio

Se um medicamento que afete os níveis de potássio for prescrito em associação ao valsartan é aconselhável a monitorização dos níveis plasmáticos de potássio.

#### Precaução requerida com a utilização concomitante

Fármacos anti-inflamatórios não esteroides (AINEs), incluindo inibidores seletivos da COX-2, ácido acetilsalicílico (>3 g/dia) e AINEs não seletivos

Quando os antagonistas da angiotensina II são administrados simultaneamente com AINEs pode ocorrer a atenuação do efeito anti-hipertensor. Adicionalmente, a utilização concomitante de antagonistas da angiotensina II e AINEs pode levar a um aumento do risco de degradação da função renal e a um aumento dos níveis plasmáticos de potássio. Assim, é recomendada a monitorização da função renal no início do tratamento, assim como hidratação adequada do doente.

Inibidores dos mediadores de transporte de captação (rifampicina, ciclosporina) ou transportador do efluxo (ritonavir)

Os resultados de um estudo *in vitro* com tecido de figado humano indicam que o valsartan é um substrato do transportador de captação hepático OATP1B1 e do transportador do efluxo hepático MRP2. A administração concomitante de inibidores do transportador de captação (rifampicina, ciclosporina) ou transportador de efluxo (ritonavir) pode aumentar a exposição sistémica ao valsartan.

#### Bloqueio duplo do SRAA com ARA, inibidores da ECA ou aliscireno

Os dados de ensaios clínicos têm demonstrado que o duplo bloqueio do SRAA através do uso combinado de inibidores da ECA, ARA ou aliscireno está associado a uma maior frequência de acontecimentos adversos, tais como hipotensão, hipercaliemia e função renal diminuída (incluindo insuficiência renal aguda) em comparação com o uso de um único fármaco com ação no SRAA (ver secções 4.3, 4.4 e 5.1).

#### Outras

Em monoterapia com valsartan não se verificaram interações clinicamente significativas com as seguintes substâncias: cimetidina, varfarina, furosemida, digoxina, atenolol, indometacina, hidroclorotiazida, amlodipina, glibenclamida.

# 4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

# Gravidez

#### *Amlodipina*

A segurança da amlodipina na gravidez humana não foi estabelecida. Em estudos em animais, foi observada toxicidade reprodutiva em doses elevadas (ver secção 5.3). A administração durante a gravidez só é recomendada quando não exista alternativa mais segura e a doença em si acarrete maior risco tanto para a mãe como para o feto.

#### Valsartan

A administração de ARAII não é recomendada durante o primeiro trimestre de gravidez (ver secção 4.4). A administração de ARAII é contraindicada durante o segundo e terceiro trimestres de gravidez (ver secções 4.3 e 4.4).

A evidência epidemiológica relativa ao risco de teratogenicidade após a exposição aos IECA durante o 1º trimestre de gravidez não é conclusiva; contudo, não é possível excluir um ligeiro aumento do risco. Enquanto não existem dados de estudos epidemiológicos controlados relativos ao risco associado aos ARAII, os riscos para esta classe de fármacos poderão ser semelhantes. A não ser que a manutenção do tratamento com ARAII seja considerada essencial, nas doentes que planeiem engravidar a medicação deve ser substituída por terapêuticas anti-hipertensoras alternativas cujo perfil de segurança durante a gravidez esteja estabelecido. Quando é diagnosticada a gravidez, o tratamento com ARAII deve ser interrompido imediatamente e, se apropriado, deverá ser iniciada terapêutica alternativa.

A exposição a ARAII durante o segundo e terceiro trimestres de gravidez está reconhecidamente associada à indução de toxicidade fetal em humanos (diminuição da função renal, oligohidrâmnio,

atraso na ossificação do crânio) e toxicidade neonatal (insuficiência renal, hipotensão, hipercaliemia) (ver secção 5.3).

No caso de a exposição a ARAII ter ocorrido a partir do segundo trimestre de gravidez, recomenda-se a monitorização ultrassonográfica da função renal e dos ossos do crânio.

Lactentes cujas mães estiveram expostas a ARAII devem ser cuidadosamente observados no sentido de diagnosticar hipotensão (ver secções 4.3 e 4.4).

#### Amamentação

A amlodipina é excretada no leite humano. A proporção da dose materna que é recebida pelo lactente foi calculada com uma amplitude interquartil de 3%-7%, com um máximo de 15%. O efeito da amlodipina/valsartan nos lactentes é desconhecido. Não se encontra disponível informação sobre a utilização de amlodipina/valsartan durante a amamentação. Assim, a terapêutica com Amlodipina/Valsartan Mylan não está recomendada e são preferíveis terapêuticas alternativas cujo perfil de segurança durante o aleitamento esteja melhor estabelecido, particularmente em recém-nascidos ou prematuros.

#### Fertilidade

Não existem estudos clínicos de fertilidade com amlodipina/valsartan.

#### <u>Valsartan</u>

Valsartan não teve efeitos adversos sobre o desempenho reprodutivo de ratos machos e fêmeas com doses orais até 200 mg/kg/dia. Esta dose é 6 vezes a dose máxima recomendada para o ser humano numa base de mg/m² (os cálculos assumem uma dose oral de 320 mg/dia e um doente com 60 kg).

#### *Amlodipina*

Foram notificados casos de alterações bioquímicas reversíveis na cabeça dos espermatozoides em alguns doentes tratados com bloqueadores de canais de cálcio. Os dados clínicos sobre o potencial efeito da amlodipina na fertilidade são insuficientes. Num estudo efetuado em ratos, foram detetadas reações adversas na fertilidade de ratos machos (ver secção 5.3).

#### 4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Doentes a tomar amlodipina/valsartan e a conduzir veículos ou a utilizar máquinas devem ter em conta que podem ocorrer ocasionalmente tonturas ou fadiga.

A amlodipina pode ter uma influência ligeira a moderada na capacidade de conduzir e utilizar máquinas. Se os doentes em tratamento com amlodipina sentirem tonturas, dor de cabeça, fadiga ou náuseas a capacidade de reação pode estar comprometida.

# 4.8 Efeitos indesejáveis

# Resumo do perfil de segurança

A segurança de amlodipina/valsartan foi avaliada em cinco estudos clínicos controlados com 5.175 doentes, dos quais 2.613 receberam valsartan em associação com amlodipina. As seguintes reações adversas foram as que ocorreram mais frequentemente ou as mais significativas ou mais graves: nasofaringite, gripe, hipersensibilidade, cefaleia, síncope, hipotensão ortostática, edema, edema depressível, edema facial, edema periférico, fadiga, rubor, astenia e rubor cutâneo.

#### Tabela de reações adversas

As reações adversas foram classificadas em classes de frequência usando a seguinte convenção: muito frequentes ( $\geq 1/10$ ); frequentes ( $\geq 1/100$ ); pouco frequentes ( $\geq 1/1.000$ , < 1/100); raros

 $(\ge 1/10.000, <1/1.000)$ ; muito raros (<1/10.000), desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis).

Classes de Reações adversas		Frequência			
sistemas de órgãos MedDRA	,	Amlodipina/ valsartan	Amlodipina	Valsartan	
Infeções e	Nasofaringite	Frequentes			
infestações	Gripe	Frequentes			
Doenças do sangue e do sistema	Hemoglobina e hematócrito diminuídos			Desconhecidos	
linfático	Leucopenia		Muito raros		
	Neutropenia			Desconhecidos	
	Trombocitopenia, por vezes com púrpura		Muito raros	Desconhecidos	
Doenças do sistema imunitário	Hipersensibilidade	Raros	Muito raros	Desconhecidos	
Doenças do	Hiperglicemia		Muito raros		
metabolismo e da	Hiponatremia	Pouco			
nutrição	1	Frequentes			
Perturbações do	Depressão		Pouco		
foro psiquiátrico	-		Frequentes		
	Ansiedade	Raros			
	Insónia/alterações do sono		Pouco Frequentes		
	Alterações de humor		Pouco Frequentes		
	Confusão		Raros		
Doenças do sistema nervoso	Coordenação anormal	Pouco Frequentes			
	Tonturas	Pouco Frequentes	Frequentes		
	Tontura postural	Pouco Frequentes			
	Disgeusia		Pouco Frequentes		
	Afeção extrapiramidal		Desconheci dos		
	Cefaleias	Frequentes	Frequentes		
	Hipertonia		Muito raros		
	Parestesia	Pouco Frequentes	Pouco Frequentes		
	Neuropatia periférica, neuropatia		Muito raros		
	Sonolência	Pouco Frequentes	Frequentes		
	Síncope		Pouco Frequentes		
	Tremor		Pouco Frequentes		
	Hipoestesia		Pouco Frequentes		
Afeções oculares	Perturbações da visão	Raros	Pouco Frequentes		
	Perda de visão	Pouco Frequentes	Pouco Frequentes		

Classes de	Reações adversas	Frequência			
sistemas de órgãos MedDRA	,	Amlodipina/ valsartan	Amlodipina	Valsartan	
Afeções do ouvido e do labirinto	Acufenos	Raros	Pouco Frequentes		
	Vertigens	Pouco Frequentes		Pouco Frequentes	
Cardiopatias	Palpitações	Pouco Frequentes	Frequentes		
	Síncope	Raros			
	Taquicardia	Pouco Frequentes			
	Arritmias (incluindo bradicardia, taquicardia ventricular e fibrilhação auricular)		Muito raros		
	Enfarte do miocárdio		Muito raros		
Vasculopatias	Rubor		Frequentes		
	Hipotensão	Raros	Pouco Frequentes		
	Hipotensão ortostática	Pouco Frequentes			
	Vasculite		Muito raros	Desconhecidos	
Doenças respiratórias,	Tosse	Pouco Frequentes	Muito raros	Pouco Frequentes	
torácicas e do mediastino	Dispneia		Pouco Frequentes		
	Dor faringolaríngea	Pouco Frequentes			
	Rinite		Pouco Frequentes		
Doenças gastrointestinais	Desconforto abdominal, dor na zona superior do abdómen	Pouco Frequentes	Frequentes	Pouco Frequentes	
	Mau hálito		Pouco Frequentes		
	Obstipação	Pouco Frequentes			
	Diarreia	Pouco Frequentes	Pouco Frequentes		
	Boca seca	Pouco Frequentes	Pouco Frequentes		
	Dispepsia		Pouco Frequentes		
	Gastrite		Muito raros		
	Hiperplasia gengival		Muito raros		
	Angioedema intestinal			Muito raros	
	Náuseas	Pouco Frequentes	Frequentes		
	Pancreatite		Muito raros		
	Vómitos		Pouco Frequentes		

Classes de	Reações adversas	Frequência			
sistemas de órgãos MedDRA		Amlodipina/ valsartan	Amlodipina	Valsartan	
Afeções	Prova da função hepática		Muito	Desconhecidos	
hepatobiliares	anormal, incluindo		raros*		
	bilirrubinemia aumentada				
	Hepatite		Muito raros		
	Colestase intra-hepática,		Muito raros		
	icterícia				
Afeções dos tecidos	Alopécia		Pouco		
cutâneos e			Frequentes		
subcutâneos	Angioedema		Muito raros	Desconhecidos	
	Dermatite bolhosa			Desconhecidos	
	Eritema	Pouco Frequentes			
	Eritema multiforme		Muito raros		
	Exantema	Raros	Pouco		
			Frequentes		
	Hiperhidrose	Raros	Pouco		
			Frequentes		
	Reação de		Pouco		
	fotossensibilidade		Frequentes		
	Prurido	Raros	Pouco	Desconhecidos	
			Frequentes		
	Púrpura		Pouco		
			Frequentes		
	Erupção cutânea	Pouco	Pouco	Desconhecidos	
		Frequentes	Frequentes		
	Descoloração da pele		Pouco		
			Frequentes		
	Urticária e outras formas de erupção cutânea		Muito raros		
	Dermatite exfoliativa		Muito raros		
	Síndrome de Stevens-Johnson		Muito raros		
	Necrólise epidérmica tóxica		Desconheci dos		
	Edema de Quincke		Muito raros		
Afeções	Artralgia	Pouco	Pouco		
musculosqueléticas		Frequentes	Frequentes		
e dos tecidos	Dor nas costas	Pouco	Pouco		
conjuntivos		Frequentes	Frequentes		
	Edema das articulações	Pouco			
		Frequentes			
	Espasmos musculares	Raros	Pouco Frequentes		
	Mialgia		Pouco Frequentes	Desconhecidos	
	Edema dos tornozelos		Frequentes		
	Sensação de peso	Raros			

Classes de Reações adversas Frequênci			Frequência	
sistemas de órgãos MedDRA		Amlodipina/ valsartan	Amlodipina	Valsartan
Doenças renais e	Creatininemia aumentada			Desconhecidos
urinárias	Perturbações da micção		Pouco	
			Frequentes	
	Noctúria		Pouco	
			Frequentes	
	Polaquiúria	Raros	Pouco	
	- 444		Frequentes	
	Poliúria	Raros		
	Insuficiência e			Desconhecidos
T 1 / 1	compromisso renal			
Doenças dos órgãos	Impotência		Pouco	
genitais e da mama	D: C ~ / /:1	D	Frequentes	
	Disfunção eréctil	Raros	 D	
	Ginecomastia		Pouco	
Dantarula a 2 a a a ancia	Astenia	Enganeertes	Frequentes Pouco	
Perturbações gerais e alterações no	Astenia	Frequentes	Frequentes	
local de	Desconforto, mal-estar		Pouco	
administração	Descomorto, mar-estar		Frequentes	
adiiiiistiayao	Fadiga	Frequentes	Frequentes	Pouco
	i udigu	Trequentes	requentes	Frequentes
	Edema facial	Frequentes		
	Rubor, afrontamentos	Frequentes		
	Dor no peito não cardíaca		Pouco	
	1		Frequentes	
	Edema	Frequentes	Frequentes	
	Edema periférico	Frequentes		
	Dor		Pouco	
			Frequentes	
	Edema depressível	Frequentes		
Exames	Caliemia aumentada			Desconhecidos
complementares de	Aumento de peso		Pouco	
diagnóstico			Frequentes	
	Perda de peso		Pouco	
			Frequentes	

<sup>\*</sup> Principalmente relacionado com colestase

# Informação adicional sobre a associação

Edema periférico, uma reação adversa reconhecida para a amlodipina, foi normalmente observado com menor incidência em doentes que receberam a associação amlodipina/valsartan do que nos que receberam amlodipina isoladamente. Em ensaios clínicos controlados, em dupla ocultação, a incidência de edema periférico por dose foi a seguinte:

% de doentes com edema periférico		Valsartan (mg)				
		0	40	80	160	320
	0	3,0	5,5	2,4	1,6	0,9
A mala dimina (ma)	2,5	8,0	2,3	5,4	2,4	3,9
Amlodipina (mg)	5	3,1	4,8	2,3	2,1	2,4
	10	10,3	ND	ND	9,0	9,5

A incidência média de edema periférico ponderada com todas as doses foi de 5,1% com a associação amlodipina/valsartan.

#### Informação adicional sobre os componentes individuais

As reações adversas previamente notificadas com um dos componentes individuais (amlodipina ou valsartan) podem ser também potenciais reações adversas de amlodipina/valsartan, mesmo que não tenham sido observados em ensaios clínicos ou durante o período pós-comercialização.

<u>Amlodipina</u>

Frequentes Sonolência, tonturas, palpitações, dores abdominais, náuseas, edema dos

tornozelos.

Pouco Insónias, alterações do humor (incluindo ansiedade), depressão, tremores, frequentes disgeusia, síncope, hipoestesia, alterações da visão (incluindo diplopia),

disgeusia, síncope, hipoestesia, alterações da visão (incluindo diplopia), zumbidos, hipotensão, dispneia, rinite, vómitos, dispepsia, alopécia, púrpura, descoloração da pele, hipersudorese, prurido, exantema, mialgias, cãibras musculares, dor, alterações da micção, aumento da frequência urinária, impotência, ginecomastia, dor torácica, mal-estar geral, aumento de peso,

diminuição de peso.

Raros Confusão.

Muito raros Leucopenia, trombocitopenia, reação alérgica. hiperglicemia, hipertonia,

neuropatia periférica, enfarte do miocárdio, arritmia (incluindo bradicardia, taquicardia ventricular e fibrilhação auricular), vasculite, pancreatite, gastrite, hiperplasia gengival, hepatite, icterícia e aumento das enzimas hepáticas\*, angioedema, eritema multiforme, urticária, dermatite exfoliativa, síndrome de

Stevens-Johnson, edema de Quincke, fotossensibilidade.

Desconhecidos Necrólise Epidérmica Tóxica.

Foram notificados casos excecionais de síndrome extrapiramidal.

# <u>Valsartan</u>

Desconhecidos Diminuição dos valores de hemoglobina, diminuição do hematócrito, neutropenia,

trombocitopenia, aumento do potássio sérico, elevação dos valores da função hepática incluindo aumento da bilirrubina sérica, compromisso renal e insuficiência

renal, aumento da creatinina sérica, angioedema, mialgia, vasculite,

hipersensibilidade incluindo doença do soro.

# Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no Apêndice V.

#### 4.9 Sobredosagem

#### Sintomas

Não há experiência de sobredosagem com amlodipina/valsartan. O principal sintoma de sobredosagem com valsartan é possivelmente hipotensão acentuada com tonturas. A sobredosagem com amlodipina pode resultar em vasodilatação periférica excessiva e, possivelmente, taquicardia reflexa. Foram descritas hipotensão sistémica acentuada e potencialmente prolongada até, e incluindo, choque com desfecho fatal com amlodipina.

Foi reportado com frequência rara edema pulmonar não cardiogénico como consequência de sobredosagem com amlodipina, que se pode manifestar com início retardado (24-48 horas após a

<sup>\*</sup> Principalmente relacionado com colestase

ingestão) e requer suporte ventilatório. Medidas de reanimação precoces (incluindo sobrecarga de volume) podem ser fatores fundamentais para a manutenção da perfusão e do débito cardíaco.

#### Tratamento

Se a ingestão é recente podem ser consideradas indução do vómito ou lavagem gástrica. A administração de carvão ativado a voluntários saudáveis imediatamente ou até duas horas após a ingestão de amlodipina demonstrou diminuir significativamente a absorção de amlodipina. A hipotensão clinicamente significativa devido a sobredosagem de amlodipina/valsartan requer suporte cardiovascular ativo, incluindo a monitorização frequente das funções cardíaca e respiratória, elevação dos membros inferiores, vigilância da volemia e do débito urinário. Um vasoconstritor pode auxiliar a restabelecer o tónus vascular e a pressão arterial, desde que não haja qualquer contraindicação à sua utilização. O gluconato de cálcio intravenoso pode ser benéfico na reversão dos efeitos do bloqueio dos canais de cálcio.

Não é provável que o valsartan e a amlodipina sejam eliminados por hemodiálise.

# 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

#### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Agentes com ação sobre o sistema renina-angiotensina, antagonistas dos recetores da angiotensina II (ARA), associações; antagonistas dos recetores da angiotensina II (ARA) e bloqueadores da entrada do cálcio, código ATC: C09DB01

Amlodipina/Valsartan Mylan associa dois compostos anti-hipertensores com mecanismos de ação complementares para controlar a pressão arterial em doentes com hipertensão essencial: a amlodipina pertence à classe dos antagonistas do cálcio e o valsartan à classe de medicamentos dos antagonistas da angiotensina II. A associação destas substâncias tem um efeito anti-hipertensor aditivo, reduzindo a pressão arterial em maior grau do que qualquer um dos seus componentes isoladamente.

#### Amlodipina/Valsartan

A associação de amlodipina e valsartan produz uma redução aditiva relacionada com a dose na pressão arterial ao longo do seu intervalo de dose terapêutica. O efeito anti-hipertensor de uma dose única da associação persistiu durante 24 horas.

# Ensaios controlados com placebo

Mais de 1.400 doentes hipertensos receberam amlodipina/valsartan uma vez por dia em dois ensaios controlados com placebo. Forem incluídos adultos com hipertensão essencial ligeira a moderada não complicada (pressão arterial diastólica média na posição sentada ≥95 e <110 mmHg). Foram excluídos doentes com risco cardiovascular elevado − insuficiência cardíaca, diabetes tipo I e diabetes tipo II insuficientemente controlada e antecedentes de enfarte do miocárdio ou AVC no intervalo de um ano.

# Ensaios controlados com fármaco ativo em doentes que não responderam à monoterapia

Um ensaio clínico multicêntrico, aleatorizado, sob dupla ocultação, controlado com ativo, de grupos paralelos demonstrou normalização da pressão arterial (pressão arterial diastólica na posição sentada <90 mmHg no final do ensaio) em doentes insuficientemente controlados com valsartan 160 mg em 75% dos doentes tratados com amlodipina/valsartan 10 mg/160 mg e em 62% dos doentes tratados com amlodipina/valsartan 5 mg/160 mg, em comparação com 53% dos doentes que permaneceram com valsartan 160 mg. A adição de amlodipina 10 mg e 5 mg produziu uma redução adicional na pressão arterial sistólica/diastólica de 6,0/4,8 mmHg e 3,9/2,9 mmHg, respetivamente, em comparação com os doentes que continuaram apenas com valsartan 160 mg.

Um ensaio multicêntrico, aleatorizado, sob dupla ocultação, controlado com ativo, de grupos paralelos demonstrou normalização da pressão arterial (pressão arterial diastólica na posição sentada

<90 mmHg no final do ensaio) em doentes insuficientemente controlados com amlodipina 10 mg em 78% dos doentes tratados com amlodipina/valsartan 10 mg/160 mg, em comparação com 67% dos doentes que permaneceram com amlodipina 10 mg. A adição de valsartan 160 mg produziu uma redução adicional na pressão arterial sistólica/diastólica de 2,9/2,1 mmHg em comparação com os doentes que continuaram apenas com amlodipina 10 mg.

A amlodipina/valsartan também foi estudada num estudo controlado com ativo de 130 doentes hipertensos com pressão arterial diastólica média na posição sentada ≥110 mmHg e <120 mmHg. Neste estudo (pressão arterial inicial de 171/113 mmHg), um regime de amlodipina/valsartan de 5 mg/160 mg titulado até 10 mg/160 mg reduziu a pressão arterial na posição sentada em 36/29 mmHg em comparação com 32/28 mmHg com um regime de lisinopril/hidroclorotiazida 10 mg/12.5 mg titulado até 20 mg/12.5 mg.

Em dois estudos de follow-up de longa duração o efeito de amlodipina/valsartan foi mantido durante mais de um ano. A interrupção súbita de amlodipina/valsartan não esteve associada a um rápido aumento da pressão arterial.

A idade, o sexo, a raça ou o índice de massa corporal (≥30 kg/m², <30 kg/m²) não influenciam a resposta à amlodipina/valsartan.

A amlodipina/valsartan não foi estudada em qualquer população de doentes que não a hipertensa. O valsartan foi estudado em doentes após enfarte do miocárdio e com insuficiência cardíaca. A amlodipina foi estudada em doentes com angina vasospática e doença das artérias coronárias documentada angiograficamente.

#### **Amlodipina**

O componente amlodipina de Amlodipina/Valsartan Mylan inibe a entrada transmembranar de iões de cálcio na musculatura lisa cardíaca e vascular. O mecanismo da ação anti-hipertensor da amlodipina deve-se a um efeito relaxante direto no músculo liso vascular, que provoca reduções na resistência vascular periférica e na pressão arterial. Dados experimentais sugerem que a amlodipina se liga a ambos os locais de ligação da di-hidropiridina e não-di-hidropiridina. O processo contráctil do músculo cardíaco e do músculo liso vascular dependem do movimento de iões cálcio extracelulares nestas células através de canais iónicos específicos.

Após a administração de doses terapêuticas a doentes com doses com hipertensão, a amlodipina produz vasodilatação, resultando na redução das pressões arteriais nas posições supina e ortostática. Com a administração crónica, estas reduções na pressão arterial não são acompanhadas por uma alteração significativa na frequência cardíaca ou níveis de plasmáticos de catecolaminas.

As concentrações plasmáticas estão correlacionadas com o efeito quer em doentes jovens, quer em idosos.

Em doentes hipertensos com função renal normal, doses terapêuticas de amlodipina resultaram numa diminuição na resistência vascular renal e num aumento da taxa de filtração glomerular e fluxo plasmático renal efetivo, sem alteração na fração de filtração ou proteinúria.

Tais como com outros bloqueadores dos canais de cálcio, as determinações hemodinâmicas da função cardíaca em repouso e durante exercício (ou *pacing*) em doentes com função ventricular normal tratados com amlodipina demonstraram geralmente um pequeno aumento no índice cardíaco, sem influência significativa na dP/dt ou na pressão ou volume ventricular esquerda diastólica. Em estudos hemodinâmicos, a amlodipina não foi associada a um efeito inotrópico negativo quando administrada no intervalo de doses terapêuticas a animais intactos ou a humanos, mesmo quando administrada simultaneamente com bloqueadores beta a humanos.

A amlodipina não altera a função nodal sinoauricular ou a condução auriculoventricular em animais intactos ou em humanos. Em estudos clínicos nos quais a amlodipina foi administrada em associação

com bloqueadores beta a doentes com hipertensão ou angina, não foram observados efeitos adversos nos parâmetros eletrocardiográficos.

#### Utilização em doentes com hipertensão

Um estudo de morbilidade-mortalidade, em dupla ocultação, aleatorizado, denominado *Antihypertensive and Lipid-Lowering treatment to prevent Heart Attack Trial* (ALLHAT) foi realizado para comparar terapêuticas mais recentes: amlodipina 2,5-10 mg/por dia (antagonista dos canais do cálcio) ou lisinopril 10-40 mg/dia (inibidor da ECA) como terapêuticas de primeira linha com diuréticos tiazídicos, clortalidona 12,5-25 mg por dia na hipertensão ligeira a moderada.

Um total de 33.357 doentes hipertensos com idade igual ou superior a 55 anos foram aleatorizados e acompanhados durante uma média de 4,9 anos. Os doentes tinham pelo menos um fator de risco adicional de doença coronária, incluindo: enfarte do miocárdio anterior ou acidente vascular cerebral (>6 meses antes da inclusão) ou outra doença cardiovascular aterosclerótica documentada (global 51,5%), diabetes tipo 2 (36,1%), colesterol - lipoproteína de alta densidade <35 mg/dl ou <0,906 mmol/l (11,6%), hipertrofia ventricular esquerda diagnosticada por eletrocardiograma ou ecocardiografia (20,9%), fumador atual (21,9%).

O objetivo primário foi um conjunto de doença coronária fatal ou enfarte do miocárdio não-fatal. Não houve diferença significativa no objetivo primário entre a terapêutica baseada em amlodipina e a terapêutica baseada em clortalidona: razão do risco (RR) 0,98; 95% IC (0,90-1,07) p=0,65. Entre os objetivos secundários, a incidência de insuficiência cardíaca (componente de um objetivo cardiovascular composto) foi significativamente superior no grupo da amlodipina comparativamente com o grupo de clortalidona (10,2% *versus* 7,7%, RR 1,38; 95% IC [1,25-1,52] p<0,001). No entanto, não houve diferença significativa na mortalidade por todas as causas entre a terapêutica baseada em amlodipina e a terapêutica baseada em clortalidona RR 0,96; 95% IC [0,89-1,02] p=0,20.

#### Valsartan

O valsartan é um antagonista dos recetores da angiotensina II específico, potente e oralmente ativo. Atua de forma seletiva no subtipo de recetores  $AT_1$ , que é responsável pelas ações conhecidas da angiotensina II. O aumento dos níveis plasmáticos de angiotensina II após o bloqueio dos recetores  $AT_1$  com valsartan pode estimular os recetores do subtipo  $AT_2$  não bloqueados, que parecem contrabalançar o efeito dos recetores  $AT_1$ . O valsartan não apresenta qualquer atividade agonista parcial no recetor  $AT_1$  e apresenta uma afinidade muito maior para o recetor  $AT_1$  (20.000 vezes superior) do que para o recetor  $AT_2$ .

O valsartan não inibe a ECA, também conhecida como quininase II, que converte a angiotensina I em angiotensina II e degrada a bradiquinina. Uma vez que não há efeito na ECA nem potenciação da bradiquinina ou substância P é improvável que os antagonistas da angiotensina II estejam associados a tosse. Nos ensaios clínicos em que valsartan foi comparado com um inibidor da ECA, a incidência de tosse seca foi significativamente menor (p <0,05) nos doentes tratados com valsartan do que nos doentes tratados com um inibidor da ECA (2,6% versus 7,9%, respetivamente). Num ensaio clínico realizado em doentes com história de tosse seca durante a terapêutica com inibidor da ECA, ocorreu tosse em 19,5% dos indivíduos tratados com valsartan e em 19,0% dos tratados com um diurético tiazídico, comparativamente a 68,5% dos indivíduos tratados com um inibidor da ECA (p <0,05). O valsartan não se liga nem bloqueia outros recetores hormonais ou canais iónicos reconhecidamente importantes na regulação cardiovascular.

A administração de valsartan a doentes com hipertensão provoca uma redução da pressão arterial sem afetar a frequência cardíaca.

Na maioria dos doentes, após a administração de uma dose oral única, o início da atividade anti-hipertensora ocorre no intervalo de 2 horas, atingindo-se a redução máxima da pressão arterial no intervalo de 4-6 horas. O efeito anti-hipertensor persiste ao longo de 24 horas após a administração. Durante a administração de doses repetidas, a redução máxima da pressão arterial com qualquer dose é geralmente obtida decorridas 2-4 semanas, mantendo-se durante o tratamento prolongado. A

interrupção súbita de valsartan não está associada a hipertensão de *rebound* ou a quaisquer outros efeitos clínicos adversos.

# Outros: Duplo bloqueio do SRAA

Dois grandes estudos aleatorizados e controlados (ONTARGET ["ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial"] e VA NEPHRON-D ["The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes"]) têm examinado o uso da associação de um inibidor da ECA com um ARA.

O estudo ONTARGET foi realizado em doentes com história de doença cardiovascular ou cerebrovascular, ou diabetes mellitus tipo 2 acompanhada de evidência de lesão de órgão-alvo. O estudo VA NEPHRON-D foi conduzido em doentes com diabetes mellitus tipo 2 e nefropatia diabética.

Estes estudos não mostraram nenhum efeito benéfico significativo nos resultados renais e/ou cardiovasculares e mortalidade, enquanto foi observado um risco aumentado de hipercaliemia, insuficiência renal aguda e/ou hipotensão, em comparação com monoterapia. Dadas as suas propriedades farmacodinâmicas semelhantes, estes resultados são também relevantes para outros inibidores da ECA e antagonistas dos recetores da angiotensina II (ARA).

Os inibidores da ECA e os ARA não devem assim, ser utilizados concomitantemente em doentes com nefropatia diabética (ver secção 4.4).

O estudo ALTITUDE ("Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints") foi concebido para testar o beneficio da adição de aliscireno a uma terapêutica padrão com um inibidor da ECA ou um ARA em doentes com diabetes mellitus tipo 2 e doença renal crónica, doença cardiovascular ou ambas. O estudo terminou precocemente devido a um risco aumentado de resultados adversos. A morte cardiovascular e o acidente vascular cerebral foram ambos numericamente mais frequentes no grupo tratado com aliscireno, do que no grupo tratado com placebo e os acontecimentos adversos e acontecimentos adversos graves de interesse (hipercaliemia, hipotensão e disfunção renal) foram mais frequentemente notificados no grupo tratado com aliscireno que no grupo tratado com placebo.

#### 5.2 Propriedades farmacocinéticas

# Linearidade

A amlodipina e o valsartan exibem uma farmacocinética linear.

#### Amlodipina/Valsartan

Após a administração oral de amlodipina/valsartan, as concentrações plasmáticas máximas de valsartan e amlodipina são alcançadas em 3 e 6-8 horas, respetivamente. A taxa e a extensão da absorção de amlodipina/valsartan são equivalentes à biodisponibilidade do valsartan e da amlodipina quando administrados como comprimidos individuais.

#### **Amlodipina**

### <u>Absorção</u>

Após a administração oral de doses terapêuticas de amlodipina isoladamente, as concentrações plasmáticas máximas de amlodipina são alcançadas em 6-12 horas. A biodisponibilidade absoluta varia entre 64% e 80%. A biodisponibilidade da amlodipina não é afetada pela ingestão de alimentos.

#### Distribuição

O volume de distribuição é de aproximadamente 21 l/kg. Estudos *in vitro* com amlodipina demonstraram que aproximadamente 97,5% do fármaco em circulação está ligado às proteínas plasmáticas.

# <u>Biotransformação</u>

A amlodipina é amplamente (aproximadamente 90%) metabolizada pelo figado em metabolitos inativos.

#### <u>Eliminação</u>

A eliminação da amlodipina do plasma é bifásica, com uma semivida de eliminação terminal de aproximadamente 30 a 50 horas. Os níveis plasmáticos no estado estacionário são alcançados após a administração contínua durante 7-8 dias. Na urina são excretados dez por cento da amlodipina original e 60% de metabolitos da amlodipina.

#### Valsartan

#### Absorção

Após a administração oral de valsartan isoladamente, as concentrações plasmáticas máximas de valsartan são alcançadas em 2-4 horas. A biodisponibilidade média absoluta é de 23%. Os alimentos reduzem a exposição (como determinado pela AUC) ao valsartan em cerca de 40% e as concentrações plasmáticas máximas ( $C_{máx}$ ) em cerca de 50%, embora aproximadamente a partir das 8 horas após a administração, as concentrações plasmáticas de valsartan sejam semelhantes nos grupos pós-prandial e em jejum. Esta redução da AUC não é, contudo, acompanhada por uma redução clinicamente significativa do efeito terapêutico e o valsartan pode, portanto, ser administrado com ou sem alimentos.

# <u>Distribuição</u>

O volume de distribuição do valsartan no estado estacionário após administração intravenosa é de cerca de 17 litros, o que indica que o valsartan não se distribui extensivamente nos tecidos. O valsartan apresenta uma elevada taxa de ligação às proteínas séricas (94-97%), principalmente à albumina sérica.

#### Biotransformação

O valsartan não é transformado numa elevada extensão já que apenas 20% da dose é recuperada como metabolitos. Foi identificado um hidroximetabolito no plasma em baixas concentrações (menos do que 10% da AUC de valsartan). Este metabolito é farmacologicamente inativo.

# **Eliminação**

O valsartan apresenta uma cinética de degradação multiexponencial ( $t_{1/2}$ a <1 h e  $t_{1/8}$  aproximadamente igual a 9 h).O valsartan é excretado principalmente nas fezes (cerca de 83% da dose) e na urina (cerca de 13% da dose), principalmente como composto inalterado. Após administração intravenosa, a depuração plasmática do valsartan é cerca de 2 l/h e a sua depuração renal é de 0,62 l/h (cerca de 30% da depuração total). A semivida do valsartan é de 6 horas.

# Populações especiais

# População pediátrica (idade inferior a 18 anos)

Não estão disponíveis dados de farmacocinética na população pediátrica.

# Idosos (idade 65 anos ou superior)

O tempo até às concentrações plasmáticas máximas de amlodipina é semelhante em doentes jovens e idosos. Em doentes idosos, a depuração da amlodipina tem tendência a diminuir, provocando aumentos na área sob a curva (AUC) e semivida de eliminação. A AUC sistémica média do valsartan é 70% mais elevada nos idosos do que nos jovens, pelo que é necessária precaução quando se aumenta a dose.

#### Compromisso renal

A farmacocinética da amlodipina não é significativamente influenciada pelo compromisso renal. Tal como esperado para um composto em que a depuração renal contribui para apenas 30% da depuração plasmática total, não foi observada qualquer correlação entre a função renal e a exposição sistémica ao valsartan.

# Compromisso hepático

A informação clínica disponível sobre a administração da amlodipina em doentes com compromisso hepático é muito limitada. Os doentes com compromisso hepático apresentam uma reduzida depuração da amlodipina, com o consequente aumento de aproximadamente 40-60% na AUC. Em média, em doentes com doença hepática crónica ligeira a moderada, a exposição ao valsartan (determinada pelos valores da AUC) é o dobro da observada em voluntários saudáveis (emparelhados por idade, sexo e peso). Deve ter-se cuidado em doentes com doença hepática (ver secção 4.2).

# 5.3 Dados de segurança pré-clínica

## Amlodipina/Valsartan

As reações adversas observadas em estudos em animais com possível relevância clínica foram as seguintes:

Foram observados sinais histopatológicos de inflamação da mucosa gástrica em ratos macho com uma exposição de cerca de 1,9 (valsartan) e 2,6 (amlodipina) vezes as doses clínicas de 160 mg de valsartan e 10 mg de amlodipina. Com exposições superiores, verificou-se ulceração e erosão da mucosa do estômago em machos e fêmeas. Alterações semelhantes foram também observadas no grupo de valsartan isolado (exposição 8,5-11,0 vezes a dose clínica de 160 mg de valsartan).

Verificou-se um aumento da incidência e gravidade de basofilia/hialinização, dilatação e cilindros tubulares renais, assim como inflamação intersticial com predomínio de linfócitos e hipertrofia da camada média arteriolar com uma exposição de 8-13 (valsartan) e 7-8 (amlodipina) vezes as doses clínicas de 160 mg de valsartan e 10 mg de amlodipina. Alterações semelhantes foram observadas no grupo de valsartan isolado (exposição 8,5-11,0 vezes a dose clínica de 160 mg de valsartan).

Num estudo de desenvolvimento embriofetal efetuado em ratos, foi observada um aumento da incidência de dilatações ureterais, malformações do esterno e vertebras e de falanges das patas dianteiras não ossificadas com exposições de cerca de 12 (valsartan) e 10 (amlodipina) vezes as doses clínicas de 160 mg de valsartan e 10 mg de amlodipina. As dilatações dos ureteres também foram observadas no grupo tratado com valsartan isolado (exposição 12 vezes a dose clínica de 160 mg de valsartan). Neste estudo verificaram-se apenas sinais modestos de toxicidade materna (redução moderada do peso corporal). O nível de efeito não observado para efeitos no desenvolvimento foi observado com 3 (valsartan) e 4 (amlodipina) vezes a exposição clínica (com base na AUC).

Para os compostos isolados não se observou evidência de mutagenicidade, clastogenicidade ou carcinogenicidade.

# **Amlodipina**

# Toxicologia reprodutiva

Estudos de reprodução em ratos e ratinhos mostraram um atraso na data do parto, duração prolongada do trabalho de parto e diminuição da sobrevivência das crias em doses aproximadamente 50 vezes superiores à dose máxima recomendada para humanos, com base nas mg/kg.

#### Compromisso da fertilidade

Não houve efeito na fertilidade de ratos tratados com amlodipina (machos durante 64 dias e fêmeas 14 dias antes do acasalamento) em doses até 10 mg/kg/dia (8 vezes\* a dose máxima recomendada para o humano de 10 mg com base nas mg/m²). Noutro estudo com ratos, no qual os ratos machos eram tratados com besilato de amlodipina durante 30 dias com uma dose comparável à dose humana com base nas mg/kg, foi observada uma diminuição da hormona folículo-estimulante e da testosterona

assim como uma diminuição da densidade do esperma e do número de espermatídios maduros e células de Sertoli.

# Carcinogénese, mutagénese

Ratos e ratinhos tratados com amlodipina na dieta, durante dois anos, em concentrações calculadas para fornecerem níveis de dose diária de 0,5, 1,25 e 2,5 mg/kg/dia não mostraram evidência de carcinogenicidade. A dose mais elevada (para ratinhos, semelhante à, e para os ratos a duplicar\*, dose máxima recomendada de 10 mg com base nas mg/m²) foi próxima da dose máxima tolerada para os ratinhos mas não para os ratos.

Estudos de mutagénese não demonstraram efeitos relacionados com o medicamento tanto a nível dos genes como dos cromossomas.

\* Baseado num peso de doente de 50 kg.

#### Valsartan

Os dados não clínicos não revelam riscos especiais para o ser humano, segundo estudos convencionais de farmacologia de segurança, toxicidade de dose repetida, genotoxicidade, potencial carcinogénico, toxicidade reprodutiva e desenvolvimento.

Nos ratos, doses tóxicas a nível materno (600 mg/kg/dia) durante os últimos dias de gestação e aleitamento levaram a menor sobrevivência, menos aumento de peso e atraso no desenvolvimento (descolamento do pavilhão da orelha e abertura do canal auricular) das crias (ver secção 4.6). Estas doses em ratos (600 mg/kg/dia) foram aproximadamente 18 vezes a dose máxima recomendada para o ser humano numa base de mg/m² (os cálculos assumem uma dose oral de 320 mg/dia e um doente de 60 kg).

Em estudos não clínicos de segurança, doses elevadas de valsartan (200 a 600 mg/kg de peso corporal) provocaram em ratos a redução dos parâmetros dos glóbulos vermelhos (eritrócitos, hemoglobina, hematócritos) e evidência de alterações hemodinâmicas renais (uremia levemente aumentada e hiperplasia tubular renal e basofilia nos machos). Estas doses em ratos (200 a 600 mg/kg/dia) foram aproximadamente 6 e 18 vezes a dose máxima recomendada para o ser humano numa base de mg/m² (os cálculos pressupõem uma dose oral de 320 mg/dia e um doente de 60 kg).

Em macacos saguis com doses comparáveis, as alterações foram similares apesar de com maior gravidade, particularmente nos rins onde as alterações evoluíram para nefropatia incluindo aumento de ureia e creatinina no sangue.

Foram também verificadas em ambas as espécies hipertrofia das células renais justaglomerulares. Considerou-se que todas as alterações foram causadas pela ação farmacológica de valsartan, o qual produz uma hipotensão prolongada, particularmente nos macacos saguis. Para doses terapêuticas de valsartan no ser humano, a hipertrofia das células renais justaglomerulares parece não ter qualquer relevância.

# 6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

#### 6.1 Lista dos excipientes

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película

<u>Núcleo do comprimido</u> Celulose microcristalina Crospovidona Estearato de magnésio Sílica coloidal anidra

# **Revestimento**

Hipromelose

Dióxido de titânio (E171)

Macrogol 8000

Talco

Óxido de ferro amarelo (E172)

Vanilina

# Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

# Núcleo do comprimido

Celulose microcristalina

Crospovidona

Estearato de magnésio

Sílica coloidal anidra

Óxido de ferro amarelo

#### Revestimento

Hipromelose

Dióxido de titânio (E171)

Macrogol 8000

Talco

Óxido de ferro amarelo (E172)

Vanilina

# Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

#### Núcleo do comprimido

Celulose microcristalina

Crospovidona

Estearato de magnésio

Sílica coloidal anidra

#### Revestimento

Hipromelose

Dióxido de titânio (E171)

Macrogol 8000

Talco

Óxido de ferro amarelo (E172)

Óxido de ferro vermelho (E172)

Óxido de ferro negro (E172)

Vanilina

# 6.2 Incompatibilidades

Não aplicável.

# 6.3 Prazo de validade

2 anos.

Embalagens com frascos após a primeira abertura:

Para ser utilizado no prazo de 100 dias.

# 6.4 Precauções especiais de conservação

O medicamento não necessita de quaisquer condições especiais de conservação.

#### 6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Blisters de PVC/PCTFE.

Apresentações: 14, 28, 56, 98 comprimidos revestidos por película e  $14 \times 1$ ,  $28 \times 1$ ,  $30 \times 1$ ,  $56 \times 1$ ,  $90 \times 1$ ,  $98 \times 1$  comprimidos revestidos por película.

Frasco branco de polietileno de alta densidade (PEAD) com tampa branca opaca de polipropileno com selo de indução em alumínio.

Apresentações: 28, 56 ou 98 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

# 6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Não existem requisitos especiais.

# 7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Mylan Pharmaceuticals Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN Irlanda

# 8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/16/1092/001 EU/1/16/1092/002 EU/1/16/1092/003 EU/1/16/1092/004 EU/1/16/1092/005 EU/1/16/1092/006 EU/1/16/1092/007 EU/1/16/1092/008 EU/1/16/1092/009 EU/1/16/1092/010 EU/1/16/1092/011 EU/1/16/1092/012 EU/1/16/1092/013 EU/1/16/1092/014 EU/1/16/1092/015 EU/1/16/1092/016 EU/1/16/1092/017 EU/1/16/1092/018 EU/1/16/1092/019 EU/1/16/1092/020 EU/1/16/1092/021 EU/1/16/1092/022

EU/1/16/1092/023 EU/1/16/1092/024 EU/1/16/1092/025 EU/1/16/1092/026 EU/1/16/1092/027 EU/1/16/1092/028 EU/1/16/1092/029 EU/1/16/1092/030 EU/1/16/1092/031 EU/1/16/1092/032 EU/1/16/1092/033 EU/1/16/1092/035 EU/1/16/1092/036 EU/1/16/1092/037 EU/1/16/1092/038 EU/1/16/1092/039

# 9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 22 de março de 2016 Data da última renovação: 14 de janeiro de 2021

# 10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <a href="http://www.ema.europa.eu">http://www.ema.europa.eu</a>.

# ANEXO II

- A. FABRICANTES RESPONSÁVEIS PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE
- B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO
- C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
- D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

# A. FABRICANTES RESPONSÁVEIS PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço dos fabricantes responsáveis pela libertação do lote

McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories Unit 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 Irlanda

Mylan Hungary Kft. Mylan utca 1, Komárom - 2900 Hungria

Mylan Germany GmbH Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352 Alemanha

O folheto informativo que acompanha o medicamento tem de mencionar o nome e endereço do fabricante responsável pela libertação do lote em causa.

# B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento sujeito a receita médica.

# C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Relatórios periódicos de segurança (RPS)

Os requisitos para a apresentação de RPS para este medicamento estão estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º 7 do artigo 107.º-C da Diretiva 2001/83/CE e quaisquer atualizações subsequentes publicadas no portal europeu de medicamentos.

# D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

• Plano de gestão do risco (PGR)

O Titular da Autorização de Introdução no Mercado (AIM) deve efetuar as atividades e as intervenções de farmacovigilância requeridas e detalhadas no PGR apresentado no Módulo 1.8.2 da autorização de introdução no mercado, e quaisquer atualizações subsequentes do PGR que sejam acordadas.

Deve ser apresentado um PGR atualizado:

- A pedido da Agência Europeia de Medicamentos
- Sempre que o sistema de gestão do risco for modificado, especialmente como resultado da receção de nova informação que possa levar a alterações significativas no perfil beneficio-risco ou como resultado de ter sido atingido um objetivo importante (farmacovigilância ou minimização do risco).

# ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

# INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

#### EMBALAGEM EXTERIOR DO FRASCO E DO "BLISTER"

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película amlodipina/valsartan

# 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada comprimido contém 5 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 80 mg de valsartan.

#### 3. LISTA DOS EXCIPIENTES

# 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Comprimido revestido por película.

#### Blister:

- 14 comprimidos revestidos por película
- 28 comprimidos revestidos por película
- 56 comprimidos revestidos por película
- 98 comprimidos revestidos por película
- 14 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 28 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 30 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 56 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 90 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 98 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)

#### Frasco:

- 28 comprimidos revestidos por película
- 56 comprimidos revestidos por película
- 98 comprimidos revestidos por película

# 5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Consultar o folheto informativo antes de utilizar. Via oral.

# 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7.	OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO
8.	PRAZO DE VALIDADE
EXI	
	a embalagens com frascos: Após a primeira abertura, utilizar no prazo de 100 dias.
	ı de abertura: ı de descarte:
9.	CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE
	APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Dan Mul	an Pharmaceuticals Limited nastown Industrial Park, huddart, Dublin 15, BLIN nda
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/ EU/ EU/ EU/ EU/ EU/ EU/ EU/ EU/	1/16/1092/002 1/16/1092/003 1/16/1092/004 1/16/1092/005 1/16/1092/006 1/16/1092/008 1/16/1092/009 1/16/1092/010 1/16/1092/011 1/16/1092/012 1/16/1092/013
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	

CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

14.

15.		
13.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO	
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE	
amlod	dipina/valsartan mylan 5 mg/80 mg	
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D	
Q ( 1)		
Códig	go de barras 2D com identificador único incluído.	
10	IDENTIFICADOD ÚNICO DADOS DADA I FITUDA HUMANA	
10.	IDENTIFICADOR UNICO - DADOS FARA LETTURA HUMANA	
PC		
PC SN		
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS CONTENTORAS	
EMBALAGEM BLISTER	
1. NOME DO MEDICAMENTO	
Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos amlodipina/valsartan	
2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO	
Mylan Pharmaceuticals Limited	
3. PRAZO DE VALIDADE	
EXP	
4. NÚMERO DO LOTE	
Lot	
5. OUTROS	

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO			
RÓTULO DO FRASCO			
1. NOME DO MEDICAMENTO			
Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película amlodipina/valsartan			
2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS			
Cada comprimido contém 5 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 80 mg de valsartan.			
3. LISTA DOS EXCIPIENTES			
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO			
Comprimido revestido por película.			
28 comprimidos revestidos por película 56 comprimidos revestidos por película 98 comprimidos revestidos por película			
5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO			
Consultar o folheto informativo antes de utilizar. Via oral.			
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS			
Manter fora da vista e do alcance das crianças.			
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO			
8. PRAZO DE VALIDADE			
EXP			
Após a primeira abertura, utilizar no prazo de 100 dias.  Data de abertura:  Data de descarte:			

10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Dam	
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
	NVN MID O DO X OFF
Lot	NÚMERO DO LOTE
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

9.

# INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

#### EMBALAGEM EXTERIOR DO FRASCO E DO BLISTER

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película amlodipina/valsartan

# 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada comprimido contém 5 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 160 mg de valsartan.

#### 3. LISTA DOS EXCIPIENTES

# 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Comprimido revestido por película.

#### Blister:

- 14 comprimidos revestidos por película
- 28 comprimidos revestidos por película
- 56 comprimidos revestidos por película
- 98 comprimidos revestidos por película
- 14 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 28 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 30 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 56 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 90 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 98 × 1 comprimido revestido por película (dose unitária)

#### Frasco:

- 28 comprimidos revestidos por película
- 56 comprimidos revestidos por película
- 98 comprimidos revestidos por película

# 5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Consultar o folheto informativo antes de utilizar. Via oral.

# 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7.	OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO			
8.	PRAZO DE VALIDADE			
EXI				
EAI				
	a embalagens com frascos: Após a primeira abertura, utilizar no prazo de 100 dias.			
	a de abertura: a de descarte:			
9.	CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO			
	·			
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO			
	UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL			
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO			
3.6.1				
	an Pharmaceuticals Limited nastown Industrial Park,			
	huddart, Dublin 15,			
Irlar	BLIN nda			
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO			
	1/1/2/11/00/2/11			
	1/16/1092/014 1/16/1092/015			
EU/	1/16/1092/016			
	1/16/1092/017			
	1/16/1092/018 1/16/1092/019			
EU/	1/16/1092/020			
	1/16/1092/021			
	EU/1/16/1092/022 EU/1/16/1092/023			
	1/16/1092/024			
	1/16/1092/025 1/16/1092/026			
20/	1/ 10/ 10/ E/ 0E/ 0			
13.	NÚMERO DO LOTE			
T -4				
Lot				

CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

14.

# 16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE amlodipina/valsartan mylan 5 mg/160 mg 17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D Código de barras 2D com identificador único incluído. 18. IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA PC SN NN

	CAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS 'ENTORAS
EMBA	ALAGEM BLISTER
1. I	NOME DO MEDICAMENTO
	ipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos pina/valsartan
<b>2.</b> I	NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Mylan	Pharmaceuticals Limited
<b>3.</b> 1	PRAZO DE VALIDADE
EXP	
<b>4.</b> I	NÚMERO DO LOTE
Lot	
5. (	OUTROS
5.	OUTROS

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO	
RÓTULO DO FRASCO	
1. NOME DO MEDICAMENTO	
Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película amlodipina/valsartan	
2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS	
Cada comprimido contém 5 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 160 mg de valsartan.	
3. LISTA DOS EXCIPIENTES	
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO	
Comprimido revestido por película.	
28 comprimidos revestidos por película	
56 comprimidos revestidos por película 98 comprimidos revestidos por película	
5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO	
Consultar o folheto informativo antes de utilizar. Via oral.	
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS	
Manter fora da vista e do alcance das crianças.	
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO	
8. PRAZO DE VALIDADE	
EXP	
Após a primeira abertura, utilizar no prazo de 100 dias.	
Data de abertura: Data de descarte:	

10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Dam	
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
	IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

9.

# INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

#### EMBALAGEM EXTERIOR DO FRASCO E DO BLISTER

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película amlodipina/valsartan

# 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada comprimido contém 10 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 160 mg de valsartan.

#### 3. LISTA DOS EXCIPIENTES

## 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Comprimido revestido por película.

#### Blister:

- 14 comprimidos revestidos por película
- 28 comprimidos revestidos por película
- 56 comprimidos revestidos por película
- 98 comprimidos revestidos por película
- 14 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 28 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 30 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 56 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 90 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)
- 98 × 1 comprimidos revestidos por película (dose unitária)

#### Frasco:

- 28 comprimidos revestidos por película
- 56 comprimidos revestidos por película
- 98 comprimidos revestidos por película

# 5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Consultar o folheto informativo antes de utilizar. Via oral.

# 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7.	OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO
8.	PRAZO DE VALIDADE
EVI	
EXI	
	a embalagens com frascos: Após a primeira abertura, utilizar no prazo de 100 dias.
	a de abertura: a de descarte:
9.	CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE
	APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Mxd	an Pharmaceuticals Limited
	nastown Industrial Park,
	huddart, Dublin 15,
Irlar	BLIN nda
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
	1/1/2/1000/007
	1/16/1092/027 1/16/1092/028
EU/	1/16/1092/029
	1/16/1092/030
	1/16/1092/031 1/16/1092/032
EU/	1/16/1092/033
	1/16/1092/034 1/16/1092/035
	1/16/1092/033
	1/16/1092/037
	1/16/1092/038 1/16/1092/039
201	
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

# 16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE amlodipina/valsartan mylan 10 mg/160 mg 17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D Código de barras 2D com identificador único incluído. 18. IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA PC SN NN

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS CONTENTORAS
EMBALAGEM BLISTER
1. NOME DO MEDICAMENTO
Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos amlodipina/valsartan
2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Mylan Pharmaceuticals Limtied
3. PRAZO DE VALIDADE
EXP
4. NÚMERO DO LOTE
Lot
5. OUTROS

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO
RÓTULO DO FRASCO
1. NOME DO MEDICAMENTO
Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película amlodipina/valsartan
2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS
Cada comprimido contém 10 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 160 mg de valsartan.
3. LISTA DOS EXCIPIENTES
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO
Comprimido revestido por película.
28 comprimidos revestidos por película 56 comprimidos revestidos por película 98 comprimidos revestidos por película
5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO
Consultar o folheto informativo antes de utilizar. Via oral.
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS
Manter fora da vista e do alcance das crianças.
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO
8. PRAZO DE VALIDADE
EXP
Após a primeira abertura, utilizar no prazo de 100 dias.  Data de abertura:  Data de descarte:

10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Dama	
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
17.	IDENTIFICATION CATCO CODIGO DE DARRAIS 2D
	IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

9.

**B. FOLHETO INFORMATIVO** 

### Folheto informativo: Informação para o doente

Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película amlodipina/valsartan

# Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale como o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

#### O que contém este folheto

- 1. O que é Amlodipina/Valsartan Mylan e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de tomar Amlodipina/Valsartan Mylan
- 3. Como tomar Amlodipina/Valsartan Mylan
- 4. Efeitos indesejáveis possíveis
- 5. Como conservar Amlodipina/Valsartan Mylan
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

# 1. O que é Amlodipina/Valsartan Mylan e para que é utilizado

Os comprimidos de Amlodipina/Valsartan Mylan contêm duas substâncias ativas chamadas amlodipina e valsartan. Ambas as substâncias ajudam a controlar a pressão arterial elevada.

- A amlodipina pertence a um grupo de substâncias chamadas "bloqueadores dos canais de cálcio". A amlodipina impede o cálcio de se deslocar através das paredes dos vasos sanguíneos, o que impede que os vasos sanguíneos se estreitem.
- O valsartan pertence a um grupo de substâncias chamadas "antagonistas dos recetores da angiotensina-II". A angiotensina II é produzida pelo organismo e provoca o estreitamento dos vasos sanguíneos, aumentando assim a pressão arterial. O valsartan funciona bloqueando o efeito da angiotensina II.

Isto significa que ambas as substâncias contribuem para impedir que os vasos sanguíneos se estreitem. Consequentemente, os vasos sanguíneos relaxam e a pressão arterial sofre uma redução.

Amlodipina/Valsartan Mylan é utilizado no tratamento da pressão arterial elevada em adultos cuja pressão arterial não esteja suficientemente controlada com amlodipina ou valsartan isoladamente.

# 2. O que precisa de saber antes de tomar Amlodipina/Valsartan Mylan

# Não tome Amlodipina/Valsartan Mylan:

- se tem alergia à amlodipina ou a qualquer outro bloqueador dos canais de cálcio. Isto pode provocar comichão, vermelhidão da pele ou dificuldade em respirar.
- se tem alergia ao valsartan ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6). Se pensa que pode ser alérgico, fale com o seu médico antes de tomar Amlodipina/Valsartan Mylan.
- se tem problemas graves no figado ou problemas na bílis, tais como cirrose biliar ou colestase.
- se tiver mais do que três meses de gravidez (Também é preferível não tomar Amlodipina/Valsartan Mylan no início da gravidez ver secção Gravidez).
- se tiver pressão arterial baixa grave (hipotensão).

- se tem estreitamento da válvula aórtica (estenose aórtica) ou choque cardiogénico (uma doença em que o coração não consegue fornecer sangue suficiente ao organismo).
- se sofre de insuficiência cardíaca após enfarte do miocárdio.
- se tem diabetes ou função renal diminuída e está a ser tratado com um medicamento que contém aliscireno para diminuir a pressão arterial.

# Se alguma das situações acima descritas se aplicar a si, não tome Amlodipina/Valsartan Mylan e consulte o seu médico.

### Advertências e precauções

Fale com o seu médico antes de tomar Amlodipina/Valsartan Mylan:

- se esteve doente (vómitos ou diarreia).
- se tem problemas no figado ou nos rins.
- se foi submetido a transplante renal ou se foi informado que sofre de estreitamento da artéria renal.
- se tem um problema que afeta as suas glândulas suprarrenais, denominada "hiperaldosteronismo primário".
- se teve insuficiência cardíaca ou teve enfarte do miocárdio. Siga cuidadosamente as instruções do seu médico sobre a dose inicial. O seu médico pode também verificar a sua função renal.
- se o seu médico lhe disse que tem um estreitamento das válvulas cardíacas (situação denominada "estenose aórtica ou mitral") ou que a espessura do seu músculo cardíaco está aumentada de forma invulgar (situação denominada "cardiomiopatia hipertrófica obstrutiva").
- se já sentiu inchaço, particularmente da face e da garganta, enquanto tomava outros medicamentos (incluindo inibidores da enzima de conversão da angiotensina). Se sentir estes sintomas pare de tomar Amlodipina/Valsartan Mylan e contacte o seu médico imediatamente. Não deve voltar a tomar Amlodipina/Valsartan Mylan.
- se tem problemas de rins em que o fornecimento de sangue aos rins está diminuído (estenose da artéria renal)
- se tiver dores abdominais, náuseas, vómitos ou diarreia após tomar Amlodipina/Valsartan Mylan. O seu médico decidirá sobre a continuação do tratamento. Não deixe de tomar Amlodipina/Valsartan Mylan por iniciativa própria.
- se está a tomar algum dos seguintes medicamentos para tratar a tensão arterial elevada:
  - um inibidor da enzima conversora da angiotensina (ECA) (por ex., enalapril, lisinopril, ramipril), em particular se tiver problemas nos rins relacionados com diabetes.
  - aliscireno.

O seu médico pode verificar a sua função renal, pressão arterial e a quantidade de eletrólitos (por ex., o potássio) no seu sangue em intervalos regulares.

# Se alguma destas situações se aplicar a si, informe o seu médico antes de tomar Amlodipina/Valsartan Mylan.

#### Crianças e adolescentes

Não dê este medicamento a crianças e adolescentes com menos de 18 anos de idade.

# Outros medicamentos e Amlodipina/Valsartan Mylan

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos. O seu médico pode necessitar de alterar a dose e/ou tomar outras precauções. Em alguns casos, pode ter de interromper o tratamento com um dos medicamentos. Isto aplica-se em especial aos medicamentos abaixo descritos:

- inibidores da ECA ou aliscireno (ver também informações sob os títulos "Não tome Amlodipina/Valsartan Mylan" e "Advertências e precauções");
- diuréticos (um tipo de medicamento que aumenta a quantidade de urina produzida);
- lítio (um medicamento utilizado no tratamento de alguns tipos de depressão);
- diuréticos poupadores do potássio, suplementos de potássio, substitutos do sal contendo potássio e outras substâncias que possam aumentar os níveis de potássio;

- certos tipos de analgésicos denominados anti-inflamatórios não esteroides (AINE) ou inibidores seletivos da ciclooxigenase-2 (inibidores da COX-2). O seu médico pode também verificar a sua função renal;
- agentes anticonvulsivantes (por ex., carbamazepina, fenobarbital, fenitoína, fosfenitoína, primidona);
- hipericão;
- nitroglicerina e outros nitratos, ou outras substâncias chamadas "vasodilatadores";
- medicamentos usados para o VIH/SIDA (por ex., ritonavir, indinavir, nelfinavir);
- medicamentos usados para o tratamento de infeções fúngicas (por ex., cetoconazol, itraconazol);
- medicamentos usados para o tratamento de infeções bacterianas (tais como rifampicina, eritromicina, claritromicina, talitromicina);
- verapamilo, diltiazem (medicamentos do coração);
- sinvastatina (um medicamento usado para controlar os níveis altos de colesterol);
- dantroleno (perfusão para anomalias graves da temperatura corporal);
- tacrolimo (utilizado para controlar a resposta imunitária do seu corpo, permitindo-lhe aceitar o órgão transplantado);
- medicamentos utilizados para proteção contra a rejeição de transplantes (ciclosporina).

#### Amlodipina/Valsartan Mylan com alimentos e bebidas

As pessoas a tomar Amlodipina/Valsartan Mylan não devem consumir toranjas ou sumo de toranja. Isto porque a toranja e o sumo de toranja podem levar a um aumento dos níveis no sangue da substância ativa amlodipina, que pode causar um aumento imprevisível no efeito de redução da pressão arterial de Amlodipina/Valsartan Mylan.

#### Gravidez e amamentação

#### Gravidez

Deve informar o seu médico se pensa que está (<u>ou pode vir a estar</u>) grávida. O seu médico normalmente aconselhá-la-á a interromper Amlodipina/Valsartan Mylan antes de engravidar ou assim que estiver grávida e a tomar outro medicamento em vez de Amlodipina/Valsartan Mylan. Amlodipina/Valsartan Mylan não está recomendado no início da gravidez (primeiros 3 meses), e não pode ser tomado após o terceiro mês de gravidez, uma vez que pode ser gravemente prejudicial para o bebé se utilizado a partir desta altura.

#### Amamentação

Deverá informar o seu médico de que se encontra a amamentar <u>ou que está prestes a iniciar o</u> aleitamento.

Foi demonstrado que a amlodipina é excretada para o leite materno em pequenas quantidades. Amlodipina/Valsartan Mylan não está recomendado em mães a amamentar, especialmente se o bebé for recém-nascido ou prematuro; nestes casos o seu médico poderá indicar outro tratamento.

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

#### Condução de veículos e utilização de máquinas

Este medicamento pode provocar-lhe tonturas. Isto pode afetar a sua capacidade de concentração. Assim, se desconhece o modo como este medicamento o afeta, não conduza, utilize maquinaria ou efetue outras atividades que requeiram concentração.

## 3. Como tomar Amlodipina/Valsartan Mylan

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico se tiver dúvidas. Isto contribuirá para obter os melhores resultados e diminuir o risco de efeitos indesejáveis.

A dose habitual de Amlodipina/Valsartan Mylan é de um comprimido por dia.

- É preferível tomar o seu medicamento à mesma hora todos os dias.
- Engula os comprimidos com um copo de água.

- Pode tomar Amlodipina/Valsartan Mylan com ou sem alimentos. Não tome Amlodipina/Valsartan Mylan com toranja ou sumo de toranja.

Dependendo da sua resposta ao tratamento, o seu médico poderá receitar uma dosagem mais elevada ou mais baixa.

Não exceda a dose prescrita.

#### Amlodipina/Valsartan Mylan e pessoas idosas (com 65 anos de idade ou mais)

O seu médico deve ter precaução quando aumenta a dose.

### Se tomar mais Amlodipina/Valsartan Mylan do que deveria

Se tomou demasiados comprimidos de Amlodipina/Valsartan Mylan consulte imediatamente um médico. O excesso de líquido pode acumular-se nos pulmões (edema pulmonar) provocando falta de ar que poderá desenvolver-se até 24-48 horas após a ingestão.

#### Caso se tenha esquecido de tomar Amlodipina/Valsartan Mylan

Se se esqueceu de tomar este medicamento, tome-o assim que se lembrar. Depois tome a dose seguinte à hora habitual. No entanto, se for quase a hora da próxima dose, omita a dose de que se esqueceu. Não tome uma dose a dobrar para compensar um comprimido que se esqueceu de tomar.

#### Se parar de tomar Amlodipina/Valsartan Mylan

Parar o tratamento com Amlodipina/Valsartan Mylan pode causar o agravamento da sua doença. Não pare de tomar o seu medicamento a menos que o seu médico lhe diga para o fazer.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

## 4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestam em todas as pessoas.

#### Alguns efeitos indesejáveis podem ser graves e requerer cuidados médicos imediatos:

Alguns doentes sentiram efeitos indesejáveis graves.

Informe o seu médico imediatamente se ocorrer algum dos seguintes efeitos indesejáveis:

# Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas).

Reação alérgica com sintomas como erupções cutâneas, comichão (prurido), inchaço da face, lábios ou língua, dificuldade em respirar, diminuição da pressão arterial (sensação de desmaio, cabeça oca).

#### Muito raros (podem afetar até 1 em 10 000 pessoas)

Angioedema Intestinal: um inchaço do intestino que apresenta sintomas como dor abdominal, náuseas, vómitos e diarreia (

#### Outros efeitos indesejáveis possíveis de Amlodipina/Valsartan Mylan:

#### Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)

Síndrome gripal (gripe); nariz entupido (congestão nasal), inflamação da garganta e desconforto ao engolir; dor de cabeça; inchaço dos braços, mãos, pernas, tornozelos ou pés; cansaço; astenia (fraqueza); vermelhidão e sensação de calor na face e/ou pescoço; níveis baixos de potássio no sangue.

#### Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)

Tonturas; náuseas e dor abdominal; boca seca; sonolência, formigueiro ou dormência das mãos ou pés; vertigens; aumento do batimento do coração incluindo palpitações; tonturas na posição vertical; tosse; diarreia; prisão de ventre (obstipação); erupções cutâneas, vermelhidão da pele; inchaço das

articulações, dor nas costas; dor nas articulações; anorexia; níveis altos de cálcio no sangue; níveis altos de lípidos no plasma; níveis altos de ácido úrico no sangue; níveis baixos de sódio no sangue; coordenação anormal; insuficiência visual; dor de garganta.

#### Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)

Sensação de ansiedade; ruídos nos ouvidos (acufenos); desmaio; aumento da frequência urinária ou sensação de urgência para urinar; incapacidade de atingir ou manter uma ereção; sensação de peso; diminuição da pressão arterial com sintomas como tonturas, cabeça oca; sudação excessiva; erupção cutânea em todo o corpo; comichão (prurido); espasmos musculares, perturbação visual.

Se algum destes efeitos indesejáveis o afetar de forma grave informe o seu médico.

Efeitos indesejáveis comunicados com amlodipina ou valsartan isoladamente e não observados com Amlodipina/Valsartan Mylan ou observados com uma frequência superior à observada com Amlodipina/Valsartan Mylan:

#### **Amlodipina**

# Consulte imediatamente um médico se sentir qualquer um dos seguintes efeitos indesejáveis graves, muito raros após tomar este medicamento:

- Dificuldade respiratória súbita, dor no peito, falta de ar ou dificuldade em respirar.
- Inchaço das pálpebras, face ou lábios.
- Inchaço da língua e garganta, que pode provocar grandes dificuldades para respirar.
- Reações cutâneas graves, incluindo erupção cutânea intensa, urticária, vermelhidão da pele ao longo de todo o seu corpo, comichão intensa, bolhas, descamação e inchaço da pele, inflamação das membranas mucosas (Síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica) ou outras reações alérgicas.
- Ataque cardíaco, batimentos cardíacos alterados.
- Inflamação do pâncreas que pode causar dor grave abdominal e nas costas acompanhada de sensação de mal-estar.

Os efeitos indesejáveis seguintes foram notificados. Se algum destes efeitos lhe provocar problemas ou durar mais de uma semana, deverá falar com o seu médico.

#### Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)

Tonturas, cansaço, sonolência; palpitações (consciência do seu batimento cardíaco); rubor, inchaço dos tornozelos (edema); dor abdominal, sensação de mal-estar (náusea).

#### **Pouco frequentes** (podem afetar até 1 em 100 pessoas)

Alterações do humor, ansiedade, depressão, insónias, tremores, alterações do paladar, desmaio, diminuição da sensação de dor; distúrbios da visão, perda de visão, zumbidos; pressão arterial baixa; espirros/corrimento nasal provocado por uma inflamação no revestimento do nariz (rinite); indigestão, vómitos; queda de cabelo, aumento da transpiração, comichão na pele, erupção cutânea; descoloração da pele; alterações na passagem da urina; aumento da necessidade de urinar à noite; aumento do número de vezes que urina; incapacidade de obter uma ereção; desconforto ou aumento das mamas nos homens; dor; má disposição; sensação de fraqueza; dor nos músculos; cãibras; espasmos musculares; dor nas costas; dor nas articulações; aumento ou diminuição de peso; mudança de hábitos intestinais; diarreia; boca seca; dor no peito.

**Raros** (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas) Confusão.

#### Muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas)

Diminuição do número de células brancas do sangue, diminuição do número de plaquetas no sangue o que pode resultar num aumento pouco comum de nódoas negras ou hemorragias (lesões nas células vermelhas do sangue); excesso de açúcar no sangue (hiperglicemia); inchaço das gengivas, inchaço abdominal (gastrite); alteração da função do figado, inflamação do figado (hepatite), amarelecimento

da pele (icterícia), aumento das enzimas do fígado que poderão ter efeito sobre alguns exames médicos; aumento da tensão muscular; inflamação dos vasos sanguíneos, geralmente com erupções cutâneas, sensibilidade à luz; disfunções que combinam rigidez, tremor e/ou alterações no movimento, lesão de nervo; tosse.

#### Valsartan

**Pouco frequentes** (podem afetar até 1 em 100 pessoas) Vertigem, cansaço.

Desconhecidos (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)

Redução do número de glóbulos vermelhos e de glóbulos brancos, diminuição do número de plaquetas no sangue, febre, inflamação da garganta ou da boca devidas a infeções; hemorragias ou formação de nódoas negras espontâneas; níveis elevados de potássio no sangue; níveis elevados de creatinina no sangue; alterações nos resultados de análises ao figado; diminuição das funções renais e diminuição grave das funções renais; inchaço sobretudo da face e da garganta; dores musculares; erupção cutânea, manchas vermelho-arroxeadas na pele; febre; comichão; reação alérgica; formação de bolhas na pele (sinal de uma condição chamada dermatite bolhosa).

Se experimentar algum destes efeitos indesejáveis informe imediatamente o seu médico.

#### Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no <u>Apêndice V</u>. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

## 5. Como conservar Amlodipina/Valsartan Mylan

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e blister, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Para embalagens com frascos: Após a primeira abertura, utilizar no prazo de 100 dias. O medicamento não necessita de quaisquer condições especiais de conservação.

Não utilize este medicamento se verificar que a embalagem está danificada ou apresenta sinais de adulteração.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

#### 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

## Qual a composição de Amlodipina/Valsartan Mylan

As substâncias ativas de Amlodipina/Valsartan Mylan são a amlodipina (como besilato de amlodipina) e o valsartan.

#### Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película

Cada comprimido contém 5 mg de amlodipina e 80 mg de valsartan.

Os outros componentes são celulose microcristalina; crospovidona; estearato de magnésio; sílica coloidal anidra; hipromelose; macrogol 8000; talco; dióxido de titânio (E171); óxido de ferro amarelo (E172), vanilina.

# Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Cada comprimido contém 5 mg de amlodipina e 160 mg de valsartan.

Os outros componentes são celulose microcristalina; crospovidona; estearato de magnésio; sílica coloidal anidra; hipromelose; macrogol 8000; talco; dióxido de titânio (E171); óxido de ferro amarelo (E172), vanilina.

# Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Cada comprimido contém 10 mg de amlodipina e 160 mg de valsartan.

Os outros componentes são celulose microcristalina; crospovidona; estearato de magnésio; sílica coloidal anidra; hipromelose; macrogol 8000; talco; dióxido de titânio (E171); óxido de ferro amarelo (E172); óxido de ferro vermelho (E172); óxido de ferro negro (E172), vanilina.

#### Qual o aspeto de Amlodipina/Valsartan Mylan e conteúdo da embalagem

# Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg comprimidos revestidos por película

Os comprimidos revestidos por película (comprimidos) de Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg são comprimidos revestidos por película biconvexos, redondos, amarelos-claros, gravados com "AV1" numa face e "M" na outra face.

# Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Os comprimidos revestidos por película (comprimidos) de Amlodipina/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg são comprimidos revestidos por película biconvexos, ovais, amarelos, gravados com "AV2" numa face e "M" na outra face.

#### Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg comprimidos revestidos por película

Os comprimidos revestidos por película (comprimidos) de Amlodipina/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg são comprimidos revestidos por película biconvexos, ovais, castanhos-claros, gravados com "AV3" numa face e "M" na outra face.

Amlodipina/Valsartan Mylan está disponível em embalagens blister de 14, 28, 30, 56, 90 ou 98 comprimidos. Todas as embalagens estão disponíveis em blisters destacáveis para dose unitária; as embalagens de 14, 28, 56 e 98 comprimidos encontram-se também disponíveis em blisters habituais. Amlodipina/Valsartan Mylan encontra-se também disponível em frascos que contêm 28, 56 ou 98 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

#### Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Mylan Pharmaceuticals Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN Irlanda

#### **Fabricante**

McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories Unit 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 Irlanda Mylan Hungary Kft. Mylan utca 1, Komárom - 2900 Hungria

Mylan Germany GmbH

Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe

Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352

Alemanha

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

België/Belgique/Belgien

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

България

Майлан ЕООД

Тел.: +359 2 44 55 400

Česká republika

Viatris CZ s.r.o.

Tel: + 420 222 004 400

Danmark

Viatris ApS

Tlf.: +45 28 11 69 32

Deutschland

Viatris Healthcare GmbH Tel: +49 800 0700 800

**Eesti** 

Viatris OU

Tel: + 372 6363 052

Ελλάδα

Viatris Hellas Ltd

 $T\eta\lambda$ : + 30 2100 100 002

España

Viatris Pharmaceuticals, S.L.

Tel: + 34 900 102 712

France

Viatris Santé

Tél: + 33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o. Tel: +385 1 23 50 599 Lietuva

Viatris UAB

Tel: +370 5 205 1288

Luxembourg/Luxemburg

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

(Belgique/Belgien)

Magyarország

Viatris Healthcare Kft.

Tel.: + 36 1 465 2100

Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd

Tel: + 356 21 22 01 74

Nederland

Mylan BV

Tel: +31 (0)20 426 3300

Norge

Viatris AS

Tlf: +47 66 75 33 00

Österreich

Viatris Austria GmbH

Tel: +43 1 86390

Polska

Viatris Healthcare Sp. z.o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

**Portugal** 

Mylan, Lda.

Tel: + 351 214 127 200

România

BGP Products SRL

Tel: +40 372 579 000

**Ireland** 

Viatris Limited Tel: +353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.l.

Tel: + 39 02 612 46921

Κύπρος

**GPA Pharmaceuticals Ltd** 

Τηλ: +357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: +371 676 055 80

Slovenija

Viatris d.o.o.

Tel: + 386 1 23 63 180

Slovenská republika

Viatris Slovakia s.r.o.

Tel: +421 2 32 199 100

Suomi/Finland

Viatris Oy

Puh/Tel: + 358 20 720 9555

**Sverige** 

Viatris AB

Tel: +46 (0)8 630 19 00

# Este folheto foi revisto pela última vez em

# Outras fontes de informação

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: http://www.ema.europa.eu