

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksijsa b'rita
Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita
Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksijsa b'rita

Kull pillola miksijsa b'rita fiha 5 mg ta' amlodipine (bhala amlodipine besilate) u 80 mg valsartan.

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita

Kull pillola miksijsa b'rita fiha 5 mg ta' amlodipine (bhala amlodipine besilate) u 160 mg valsartan.

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita

Kull pillola miksijsa b'rita fiha 10 mg ta' amlodipine (bhala amlodipine besilate) u 160 mg valsartan.

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola miksijsa b'rita

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksijsa b'rita

Pillola miksijsa b'rita, safra ċara, tonda, b'dijametru ta' madwar 9 mm, bikonvessa, imnaqqxa b''AV1'' fuq naħha u "M" fuq l-ohra.

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita

Pillola miksijsa b'rita, safra, ovali, madwar 15.6 mm × 7.8 mm, bikonvessa, imnaqqxa b''AV2'' fuq naħha wahda u "M" fuq in-naħha l-ohra.

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita

Pillola miksijsa b'rita, kannella ċar, ovali, madwar 15.6 mm × 7.8 mm, bikonvessa, imnaqqxa b''AV3'' fuq naħha wahda u "M" fuq in-naħha l-ohra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Kura għall-pressjoni li tkun għolja b'mod naturali.

Amlodipine/Valsartan Mylan huwa indikat għall-użu fl-adulti li jkollhom pressjoni għolja li ma tkunx kontrollata b'terapija ta' amlodipine jew valsartan mogħtija wahidhom.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Id-doża ta' Amlodipine/Valsartan Mylan rakkomandata hija pillola waħda kuljum.

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksija b'rita

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg jista' jingħata lill-pazjenti li ma jkollhomx pressjoni kontrollata tajjeb b'amlodipine 5 mg jew valsartan 80 mg waħidhom.

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksija b'rita

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg jistgħu jingħataw lil pazjenti li l-pressjoni tad-demm tagħhom ma tkunx ikkontrollata b'mod adegwat b'amlodipine 5 mg jew valsartan 160 mg waħidhom.

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksija b'rita

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg jistgħu jingħataw lil pazjenti li l-pressjoni tad-demm tagħhom ma tkunx ikkontrollata b'mod adegwat b'amlodipine 10 mg jew valsartan 160 mg waħidhom jew ma' Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg.

Huwa rakkomandat li d-doži tal-komponenti (i.e. amlodipine u valsartan) ikunu miżjudha b'mod individwali qabel ma' tkun konsidrata l-bidla għal fuq doża-fissa kombinata. Meta jkun klinikament xieraq, bidla diretta minn monoterapija għal kombinazzjoni b'doża fissa tista' tigħi konsidrata.

Għall-konvenjenza, pazjenti li qed jieħdu amlodipine u valsartan minn pilloli/kapsuli separati jistgħu jinqlu għal Amlodipine/Valsartan Mylan li fihom l-istess doži tal-komponenti.

Popolazzjonijiet specjali

Indeboliment renali

M'hemm l-ebda *data* klinika disponibbli f'pazjenti b'indeboliment renali qawwi.

M'hemmx bżonn ta' tibdil fid-dożagg għall-pazjenti li għandhom indeboliment renali ħafif għal moderat. Meta jkun hemm indeboliment renali moderat, ta' min jagħmel monitoraġġ tal-livelli ta' potassium u krejatinina.

Indeboliment tal-fwied

Amlodipine/Valsartan Mylan huwa kontra-indikat f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied qawwi (ara sejjoni 4.3).

Għandha tintuża kawtela meta jingħata amlodipine/valsartan lill-pazjenti li jsorfu minn indeboliment tal-fwied jew mard ta' imblokkar tal-marrara (ara sejjoni 4.4). F'pazjenti b'indeboliment tal-fwied ħafif jew moderat mingħajr kolestażi, l-oħra doża rakkomandata ta' valsartan hija 80 mg. Ma'giex stabbilit regim ta' dożagg ta' amlodipine għal pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif sa moderat. Meta pazjenti eligibbli bi pressjoni għolja (ara sejjoni 4.1) li għandhom indeboliment epatiku jinqlu għal amlodipine jew amlodipine/valsartan, għandha tintuża l-inqas doża disponibbli ta' amlodipine bħala monoterapija jew tal-komponent ta' amlodipine, rispettivament.

Pazjenti anzjani (età 65 sena jew aktar)

F'pazjenti anzjani, hija meħtieġa l-kawtela meta tkun qed tiżdied id-doża. Meta pazjenti eligibbli anzjani bi pressjoni għolja (ara sejjoni 4.1) jinqlu għal amlodipine jew amlodipine/valsartan, għandha tintuża l-inqas doża disponibbli ta' amlodipine bħala monoterapija jew tal-komponent ta' amlodipine, rispettivament.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċċa ta' amlodipine/valsartan fit-tfal ta' taħt it-18-il sena għadhom ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Huwa rakkommandat li Amlodipine/Valsartan Mylan jittieħed ma' fit ilma. Il-prodott medicinali jista' jintuża mal-ikel jew mingħajru.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

- Sensittività eċċessiva għas-sustanzi attivi, għad-derivati dihydropyridine, jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.
- Indeboliment tal-fwied qawwi, ċirroži tal-marrara jew kolestażi.
- L-użu fl-istess ħin ta' Amlodipine/Valsartan Mylan ma' medicinali prodotti li jkun fihom aliskiren f'pazjenti b'dijabete mellitus jew indeboliment tal-kliewi ($\text{GFR} < 60 \text{ ml/min/1.73 m}^2$) (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).
- It-tieni u t-tielet trimestri tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).
- Pressjoni baxxa severa.
- Xokk (inkluż xokk kardjogeniku).
- Imblokk tal-passaġġ ta' tfiġħ 'il barra tal-ventrikolu tax-xellug (eż. kardjomijopatija ipertrofika ostruttiva u stenosi aortika ta' grad għoli).
- Insuffiċjenza tal-qalb emodinamikament instabbi wara infart mijokardijaku akut.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Is-sigurtà u l-effiċċaċja ta' amlodipine fi kriżi ta' pressjoni għolja ma gietx stabilita.

Tqala

L-antagonisti tar-Riċetturi ta' Angiotensin II (AIIRAs) m'għandhomx jinbdew waqt it-tqala. Sakemm ma jkunx ikkunsidrat bħala meħtieġ li l-kura b'AIIRA titkompla, pazjenti li qed jippjanaw tqala għandha titbiddilhom il-kura kontra l-pressjoni għolja għal ohra alternattiva b'mediċini kontra l-pressjoni għolja li għandhom profil ta' sigurtà stabilit għall-użu fit-tqala. Meta t-tqala tkun iddianjostikata, kura b'AIIRAs għandha titwaqqaf immedjatament, u, jekk xieraq, għandha tinbeda kura alternattiva (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.6).

Pazjenti nieqsa mis-sodium u/jew volum

Pressjoni baxxa eċċessiva dehret f'0.4% tal-pazjenti b'pressjoni għolja mingħajr kumplikazzjonijiet li kienet kurata b'amlodipine/valsartan fi studji kontrollati bi plaċebo. F'pazjenti b'sistema ta' renin-angiotensin attivata (bhal pazjenti nieqsa mill-melħ u/jew volum li qed jircievu doži ta' dijuretiċi għoljin) li qed jircievu imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin, tista' taqa' l-pressjoni b'mod sintomatiku. Qabel tibda l-kura b'amlodipine/valsartan huwa rakkommandat li din tiġi kkoreġuta jew inkella jkun hemm sorveljanza medika mill-qrib meta tibda l-kura.

Jekk taqa' l-pressjoni b'amlodipine/valsartan, il-pazjent għandu jitqiegħed mindud wiċċu 'l fuq u jekk ikun meħtieġ, jingħata infużjoni fil-vina b'ilma bil-melħ. Il-kura tista' titkompla meta l-pressjoni tkun giet stabilizzata.

Iperkalimja

L-użu fl-istess ħin ma' sustanzi li fihom potassium, dijuretiċi li ma jneħħux il-potassium, sustanzi li jittieħdu flok il-melħ li fihom il-potassium, jew prodotti medicinali oħra jnnejha li jistgħu jgħollu l-livelli ta' potassium (eparina, eċċi) għandhom jintużaw bil-kawtela u b'monitoraġġ frekwenti tal-livelli ta' potassium.

Stenoži tal-arterja renali

Amlodipine/valsartan għandu jintuża b'kawtela ġħall-kura tal-pressjoni għolja f'pazjenti b'steñoži unilaterali jew bilaterali tal-arterji renali jew stenoži ta' kilwa waħda minħabba li l-livelli ta' urea fid-demm u l-kreatinina fis-serum jistgħu jiżdiedu f'pazjenti bħal dawn.

Trapjant tal-kliewi

Sal-lum għad m'hemmx esperjenza bl-użu ta' amlodipine/valsartan f'pazjenti li riċentement ħadu trapjant tal-kliewi.

Indeboliment tal-fwied

Valsartan, fil-parti l-kbira jiġi eliminat mhux mibdul permezz tal-bajl. F'pazjenti b'indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, il-half life ta' amlodipine hija mtwwla u l-valuri ta' AUC huma ogħla; rakkomandazzjonijiet ta' dožaġġ ma gewx stabbiliti. Għandha ssir attenzjoni partikolari meta amlodipine/valsartan jingħata lill-pazjenti li jsorfu minn indeboliment ħafif jew moderat jew mard ta' imblokkar tal-marrara.

F'pazjenti b'indeboliment tal-fwied ħafif sa moderat mingħajr kolestaži, l-ogħla doža rakkomandata ta' valsartan hija 80 mg.

Indeboliment renali

M'hemmx bżonn ta' tibdil fid-dožaġġ ta' amlodipine/valsartan ġħall-pazjenti li għandhom indeboliment ħafif għal moderat ($GFR >30 \text{ ml/min}/1.73 \text{ m}^2$). Meta jkun hemm indeboliment renali moderat, ta' min jagħmel monitoraġġ tal-livelli ta' potassium u krejatinina.

Pazjenti b'kondizzjoni primarja b'livelli għoljin ta' aldosterone

Pazjenti b'kondizzjoni primarja b'livelli għoljin ta' aldosterone m'għandhomx jiġu kurati b'valsartan li hu antagonist ta' angiotensin II peress li s-sistema ta' renin-angiotensin tagħhom hija effettwata mill-marda naturali.

Anġjoedima

Anġjoedima, inkluż nefha tal-larinġi u tal-glottide, li jikkawżaw imblukkar tas-sistema tan-nifs u/jew nefha tal-wieċċi, tax-xofftejn, tal-farinġi u/jew tal-ilsien, ġew irrapportati f'pazjenti li jkunu qed jingħataw kura b'valsartan. Uħud minn dawn il-pazjenti kienu esperjenzaw anġjoedima bi prodotti mediciinali oħrajn, inkluż inhibituri ta' enzima li tikkonverti l-anġjotensina (ACE). Amlodipine/valsartan għandu jitwaqqaf minnufih f'pazjenti li jiżviluppaw anġjoedima, u m'għandux jerġa' jingħatalhom.

Insuffiċjenza tal-qalb/infart postmijkardijaku

Bħala konsegwenza tal-inibizzjoni tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone, tibdil fil-funzjoni renali jista' jkun mistenni f'indvidwi li huma suxxettibli. F'pazjenti b'insuffiċjenza severa tal-qalb li jkollhom funzjoni renali li tiddependi mill-attività tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone, kura b'inhibituri ta' ACE u antagonisti tar-riċettur ta' angiotensin kienet assoċċjata ma' oligurja u/jew ażotemja li tavvanza u (rarament) insuffiċjenza akuta renali u/jew mewt. Konsegwenzi simili kienu rapportati b'valsartan. Evalwazzjonijiet ta' pazjenti b'insuffiċjenza tal-qalb jew infart postmijkardijaku għandhom dejjem jinkludu valutazzjoni tal-funzjoni renali.

Fi studju fit-tul, kontrollat bi plaċebo (PRAISE-2) b'amlodipine f'pazjenti b'NYHA (Klassifikazzjoni tal-Assoċjazzjoni tal-Qalb Ta' New York) III u IV, insuffiċjenza tal-qalb b'etjoloġija mhux iskemika, amlodipine kien assoċċjat ma' numru akbar ta' rapporti ta' edima fil-pulmun minkejja li ma kienx

hemm differenza sinifikanti fin-numru ta' pazjenti li esperjenzaw insufficjenza tal-qalb li marret għall-agħar meta mqabbla mal-plaċebo.

Imblokkaturi tal-kanali tal-kalċju, inkluż amlodipine, għandhom jigu użati b'kawtela f'pazjenti b'insufficjenza konġestiva tal-qalb, għaliex jistgħu iżidu r-riskju li jkun hemm avvenimenti kardjovaskulari u mwiet.

Stenozi tal-valv tal-aorta u mitrijali

Bħal ma jiġi bis-sustanzi vażodilaturi l-oħrajn kollha, kawtela specjalisti hi indikata f'pazjenti li jsorfu minn stenozi tal-mitrija jew minn stenozi sinifikanti tal-aorta li mhijiex ta' grad għoli.

Imblokk doppju tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (RAAS)

Hemm evidenza li l-użu fl-istess hin ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II (ARBs) jew aliskiren iżid ir-riskju ta' pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insufficjenza akuta tal-kliewi). Imblokk doppju ta' RAAS permezz tal-użu kombinat ta' inibituri ta' ACE, ARBs jew aliskiren għalhekk mħuwiex rakkomandat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).

Jekk terapija b'imblokk doppju tkun ikkunsidrata li hi assolutament meħtieġa, din għandha ssir biss taħt is-superviżjoni ta' specjalista u tkun suġġetta għal monitoraġġ frekwenti mill-qrib tal-funzjoni tal-kliewi, elettroliti u pressjoni tad-demm. Inibituri ta' ACE u ARBs m'għandhomx jintużaw fl-istess hin f'pazjenti b'nefropatiġa dijabetika.

Amlodipine/valsartan ma kienx studjat f'ebda popolazzjoni ta' pazjenti oħrajn appartu dawk li jsorfu minn pressjoni għolja.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciinati oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Interazzjonijiet komuni għall-kombinazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

Għandu jitqies bl-użu fl-istess hin

Sustanzi oħrajn li jbaxxu l-pressjoni

Sustanzi oħrajn li jbaxxu l-pressjoni li jintużaw ta' spiss (eż. imblokkaturi tar-riċetturi alpha, dijuretiċi) u prodotti mediciinati oħrajn li jista' jkollhom reazzjonijiet avversi li jbaxxu l-pressjoni (eż. mediciini triċċikliċi kontra d-depressjoni, imblokkaturi tar-riċetturi alpha għall-kura ta' iperplażja beninna tal-prostata) jistgħu jżidu l-effett kontra l-pressjoni għolja tal-kombinazzjoni.

Interazzjonijiet marbuta ma' amlodipine

Użu fl-istess hin mħuwiex rakkomandat

Grejpfrut jew meraq tal-grejpfrut

L-ghoti ta' amlodipine mal-grejpfrut jew mal-meraq tal-grejpfrut mħuwiex rakkomandat minħabba li l-bijoddisponibilità tista' tiżdied f'xi pazjenti, u dan jista' jwassal għal iż-żejjed effetti li jbaxxu l-pressjoni tad-demm.

Kawtela meħtieġa bl-użu fl-istess hin

Inibituri ta' CYP3A4

L-użu fl-istess hin ta' amlodipine ma' inibituri ta' CYP3A4 b'saħħithom jew moderati (inibituri tal-protease, antifungali tal-azole, makrolidi bħal erythromycin jew clarithromycin, verapamil jew diltiazem) jista' jagħti lok għal żieda sinifikanti fl-espożizzjoni għal amlodipine. It-traduzzjoni klinika

ta' dawn il-varjazzjonijiet farmakokinetici tista' tkun aktar qawwija fl-anzjani. Jista' jkun hemm bżonn ta' monitoraġġ kliniku u ta' aġġustament tad-doża.

Sustanzi li jinduċu CYP3A4 (sustanzi kontra l-konvulżjonijiet [eż. carbamazepine, phenobarbital, phenytoin, fosphenytoin, primidone], rifampicin, Hypericum perforatum)

Malli jingħata flimkien ma' indutturi magħrufa ta' CYP3A4, il-konċentrazzjoni ta' amlodipine fil-plażma tista' tvarja. Għalhekk, il-pressjoni tad-demm għandha tiġi mmonitorjata u għandha titqies ir-regolamentazzjoni tad-doża kemm waqt kif ukoll wara l-medikazzjoni konkomitanti b'mod partikolari ma' indutturi qawwija ta' CYP3A4 (eż. rifampicin, hypericum perforatum).

Simvastatin

L-ġhoti fl-istess hin ta' aktar minn doża waħda ta' 10 mg amlodipine ma' 80 mg simvastatin irriżulta fžieda ta' 77% fl-espożizzjoni għal simvastatin meta mqabbel ma' simvastatin waħdu. Huwa rrakkommandat li d-doża ta' simvastatin tiġi limitata għal 20 mg kuljum f'pazjenti fuq amlodipine.

Dantrolene (infużjoni)

F'annimali, fibrillazzjoni ventrikulari letali u kollass kardjavaskulari gew osservati f'assocjazzjoni ma' iperkalemija, wara l-ġhoti ta' verapamil u dantrolene ġol-vini. Minhabba r-riskju ta' iperkalemija, huwa rrakkommandat li l-ġhoti fl-istess hin ta' imblokkaturi tal-kanali tal-kalċju bħal amlodipine jiġi evitat f'pazjenti suxxettibbi għal ipertermja malinna u fil-ġestjoni ta' ipertermija malinna.

Għandu jitqies waqt l-użu fl-istess hin

Oħrajn

Fi studji kliniči ta' interazzjoni, amlodipine ma affettwax il-farmakokinetici ta' atorvastatin, digoxin, warfarin jew ta' ciclosporin.

Interazzjonijiet marbuta ma' valsartan

L-użu fl-istess hin mhux rakkommandat

Lithium

Żidiet riversibbli tal-konċentrazzjonijiet ta' lithium fis-serum u tosċiċità kienu rappurtati waqt li lithium kien qiegħed jingħata flimkien mal-inhibituri tal-enzima li tibdel angiotensin jew antagonisti tar-riċettur ta' angjotensin II, inkluż valsartan. Għaldaqstant, huwa rrakkommandat li jsir monitoraġġ bir-reqqa tal-livelli ta' lithium fis-serum waqt li jkunu qed jingħataw flimkien. Jekk jintuża wkoll dijuretiku, ir-riskju ta' tosċiċità b'lithium jaf jiżdied aktar b'amlodipine/valsartan.

Dijuretici li ma jneħħux il-potassium, sustanzi ta' potassium, sustanzi li jintużaw flok il-melħ li fihom il-potassium u sustanzi oħra li jistgħu jghollu l-livelli ta' potassium

Jekk prodott medicinali li jaffettwa l-livelli ta' potassium sejkollu jiġi ornat f'taħlita ma' valsartan, aħjar isir monitoraġġ tal-livelli ta' potassium fil-plażma.

Kawtela meħtieġa bl-użu fl-istess hin

Medicini anti-infiammatorji mhux sterojadi (NSAID's), inkluzi inhibituri selettivi COX-2, acetylsalicylic acid (>3 g/jum), u NSAID's mhux selettivi

Meta antagonisti ta' angiotensin II jingħataw fl-istess hin ma' NSAID's, jista' jitnaqqas l-effett ta' kontra l-pressjoni għolja. Minbarra hekk, l-użu fl-istess hin ta' antagonist ta' angiotensin II u NSAID's jista' jżid ir-riskju li l-funzjoni renali tiħżeen u potassium fis-serum jogħla. Għaldaqstant monitoraġġ tal-funzjoni renali fil-bidu tal-kura huwa rakkommandat, kif ukoll li l-pazjenti jkun idratat sew.

Inhibituri tat-trasportatur tat-teħid (rifampicin, ciclosporin) jew trasportatur tal-effluss (ritonavir)

Ir-riżultati ta' studju *in vitro* bit-tessut tal-fwied tal-bniedem jindikaw li valsartan huwa substrat tat-trasportatur tat-teħid epatiku OATP1B1 u tat-trasportatur tal-effluss epatiku MRP2. L-ġhoti fl-istess

ħin ta' inibituri tat-trasportatur tat-teħid (rifampicin, ciclosporin) jew tat-trasportatur tal-effluss (ritonavir) jista' jžid l-espożizzjoni sistemika għal valsartan.

Imblokk doppju ta' RAAS b'ARBs, inibituri ta' ACE jew aliskiren

Dejta minn provi klinici wriet li imblokk doppju tas-sistema RAAS permezz tal-užu kombinat ta' inibituri ta' ACE, ARBs jew aliskiren, hu assoċjat ma' frekwenza oħħla ta' avvenimenti avversi bħal pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi) meta mqabbel mal-užu ta' sustanza waħda li taġixxi fuq RAAS (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4 u 5.1).

Oħrajn

L-užu ta' valsartan waħdu ma weriex interazzjonijiet ta' sinifikat kliniku b'dawn is-sustanzi li ġejjin: cimetidine, warfarin, furosemide, digoxin, atenolol, indometacin, hydrochlorothiazide, amlodipine, glibenclamide.

4.6 Fertility, tqala u treddiġħ

Tqala

Amlodipine

Is-sigurtà ta' amlodipine fit-tqala umana ma ġietx stabbilita. Fi studji fuq l-annimali, ġie osservat effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva b'doži għoljin (ara sezzjoni 5.3). L-užu fit-tqala huwa rakkmandat biss meta ma jkunx hemm alternattiva iż-żejjed sigura u meta l-marda nnifisha ġgħorr riskju akbar għall-omm u għall-fetu.

Valsartan

L-užu ta' AIIRAs mhuwiex rakkmandat fl-ewwel trimestru tat-tqala (ara sezzjoni 4.4). L-užu ta' AIIRAs huwa kontra-indikat fit-tieni u t-tielet trimestri tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Evidenza epidemjologika dwar ir-riskju ta' teratogenicità wara espożizzjoni għal inibituri ACE waqt l-ewwel trimestru tat-tqala ma kinitx konklussiva; madankollu, żieda żgħira fir-riskju ma tistax tiġi eskluża. Filwaqt li m'hemm dejta epidemjologika kkontrollata dwar ir-riskju b'AIIRAs, riskji jixtiebhu jistgħu jeżistu għal din il-klassi ta' prodott medicinali. Sakemm kura b'AIIRA kontinwa hija kkunsidrata essenzjali, pazjenti li qed jippjanaw għal tqala għandhom jinqalbu għal kura alternattiva kontra l-pressjoni għolja li għandha profil ta' sigurtà stabbilit qħall-uzu fit-tqala. Meta t-tqala tkun iddianjostikata, il-kura b'AIIRAs għandha titwaqqaf mill-aktar fis possibbli, u jekk approprijat, kura alternattiva għandha tinbeda.

Espożizzjoni għall-kura ta' AIIRA fit-tieni u t-tielet trimestri huwa magħruf li jindu ċi tħalli tħalli (ħalli) tos-siċċità tal-fetu uman (funzjoni renali mnaqqsa, oligoidramnios, ittardjar tal-ossifikazzjoni tal-kranju) u tos-siċċità fit-trabi wara it-twelid (indeboliment renali, pressjoni baxxa, iperkalemia) (ara sezzjoni 5.3).

Jekk kien hemm espożizzjoni għal AIIRAs mit-tieni trimestru tat-tqala, huwa rakkmandat li jsir kontroll bl-ultrasound tal-funzjoni renali u l-kranju.

Trabi li ommhom ħadet AIIRAs għandhom jkunu taħbi osservazzjoni mill-qrib għal pressjoni baxxa (ara ukoll sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Treddiġħ

Amlodipine jiġi eliminat fil-ħalib uman. Il-proporzjon tad-doża materna rċevut mit-tarbija ġie stmat f'firxa interkwartili ta' 3 – 7%, b'massimu ta' 15%. L-effett ta' amlodipine / valsartan fuq it-trabi mhuwiex magħruf. M'hemm l-ebda tagħrif disponibbli dwar l-užu ta' Amlodipine/Valsartan Mylan waqt it-treddiġħ. Għalhekk Amlodipine/Valsartan Mylan mhuwiex irrakkmandat u kuri alternattivi bi profili ta' sigurtà li huma stabbiliti aħjar waqt it-treddiġħ huma preferibbli, speċjalment meta jkun qed isir treddiġħ ta' tarbija tat-twelid jew tarbija li twieldet qabel iż-żmien.

Fertilità

Ma saru l-ebda studji kliniči fuq il-fertilità b'amlodipine/valsartan.

Valsartan

Valsartan ma kellu l-ebda effetti avversi fuq il-prestazzjoni riproduttiva ta' firien irġiel jew nisa b'doži orali ta' sa 200 mg/kg/kuljum. Din id-doža hija 6 darbiet ogħla mid-doža massima rrakkomandata fil-bniedem fuq baži ta' mg/m² (kalkulazzjonijet jassumu doža orali ta' 320 mg/kuljum u pazjent ta' 60-kg).

Amlodipine

Bidliet bijokimiċi riversibbli fir-ras tal-ispermatozoa ġew irrappurtati f'xi pazjenti trattati bl-imblokkaturi tal-kanali tal-kalċju. Tagħrif kliniku dwar l-effett potenzjali ta' amlodipine fuq il-fertilità ma kienx biżżejjed. Fl-istudju īi sar fuq far wieħed, kien hemm effetti avversi fuq il-fertilità maskili (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Pazjenti li jsuqu karozzi jew iħaddmu magni waqt li jkunu qed jieħdu amlodipine/valsartan għandhom iqisu li kultant jista' jkun hemm sturdament jew għejja.

Amlodipine jista' jkollu effett żgħir jew effett moderat fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Jekk il-pazjenti li jieħdu amlodipine jbatu minn sturdament, uġiġi ta' ras, għeja jew dardir, il-ħila ta' reazzjonijiet tista' tkun indebolita.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Is-sigurtà ta' amlodipine/valsartan ġiet evalwata f'ħames studji kliniči kontrollati b'5,175 pazjent, li 2,613 minnhom irċevew valsartan kombinat ma' amlodipine. Ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin instabu li huma l-aktar frekwenti jew l-aktar importanti jew qawwija: nasofaringite, influwenza, sensitività eċċessiva, uġiġi ta' ras, sinkope, taqa' l-pressjoni kif tqum, edima, edima li titghattan, edima tal-wiċċ, edima periferali, għeja, issir ruxxan, astenja u fawra.

Lista f'tabbera tar-reazzjonijiet avversi

Reazzjonijiet avversi kienu klassifikati taħt titli ta' frekwenzi bil-konvenzjoni li ġejja: komuni hafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari hafna ($< 1/10,000$); mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Sistema tal-Klassifika tal-Organji MedDRA	Reazzjonijiet avversi	Frekwenza		
		Amlodipine/ Valsartan	Amlodipine	Valsartan
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	Nazofaringite	Komuni	--	--
	Influwenza	Komuni	--	--
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Emoglobina u ematokrit imnaqqsa	--	--	Mhux magħruf
	Lewkopenija	--	Rari hafna	--
	Newtropenija	--	--	Mhux magħruf
	Tromboċitopenija, xi kultant b'purpura	--	Rari hafna	Mhux magħruf

Sistema tal-Klassifika tal-Organī MedDRA	Reazzjonijiet avversi	Frekwenza		
		Amlodipine/ Valsartan	Amlodipine	Valsartan
Disturbi fis-sistema immuni	Sensittività eċċessiva	Rari	Rari ħafna	Mhux magħruf
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni	Anoressija	Mhux komuni	--	--
	Iperkalċimija	Mhux komuni	--	--
	Ipergħiċemija	--	Rari ħafna	--
	Iperlipidimija	Mhux komuni	--	--
	Iperuriċemija	Mhux komuni	--	--
	Ipokalimja	Komuni	--	--
Disturbi psikjatriċi	Iponatrimija	Mhux komuni	--	--
	Dipressjoni	--	Mhux komuni	--
	Ansjetà	Rari	--	--
	Insomnja/disturbi fl-irqad	--	Mhux komuni	--
	Tibdil kbir fil-burdata	--	Mhux komuni	--
Disturbi fis-sistema nervuža	Koordinazzjoni mhux normali	Mhux komuni	--	--
	Sturdament	Mhux komuni	Komuni	--
	Sturdament mal-waqqaf	Mhux komuni	--	--
	Disgewżja	--	Mhux komuni	--
	Disturbi ekstrapiramidali	--	Mhux magħruf	--
	Uġiġħ ta' ras	Komuni	Komuni	--
	Ipertonja	--	Rari ħafna	--
	Paresteżija	Mhux komuni	Mhux komuni	--
	Newropatijsa periferali, newropatijsa	--	Rari ħafna	--
	Hedla tan-ngħas	Mhux komuni	Komuni	--
	Sinkope	--	Mhux komuni	--
	Tregħid	--	Mhux komuni	--
	Ipoestesija	--	Mhux komuni	--
Disturbi fl-ghajnejn	Disturb fil-vista	Rari	Mhux komuni	--
	Indeboliment fil-vista	Mhux komuni	Mhux komuni	--

Sistema tal-Klassifika tal-Organī MedDRA	Reazzjonijiet avversi	Frekwenza		
		Amlodipine/ Valsartan	Amlodipine	Valsartan
Disturbi fil-widnejn u fisisistema labirintika	Tinnitus	Rari	Mhux komuni	--
	Vertigo	Mhux komuni	--	Mhux komuni
Disturbi fil-qalb	Palpitazzjonijiet	Mhux komuni	Komuni	--
	Sinkope	Rari	--	--
	Takikardija	Mhux komuni	--	--
	Arritmiji (inkluż bradikardija, takikardija tal-ventrikulu, u fibrillazzjoni tal-atru)	--	Rari hafna	--
	Infart mijokardijaku	--	Rari hafna	--
Disturbi vaskulari	Fwawar	--	Komuni	--
	Pressjoni baxxa	Rari	Mhux komuni	--
	Pressjoni baxxa mal-waqqaf	Mhux komuni	--	--
	Vaskulite	--	Rari hafna	Mhux magħruf
Disturbi respiratorji, toraciċċi u medjastinali	Sogħla	Mhux komuni	Rari hafna	Mhux komuni
	Qtugħ ta' nifs	--	Mhux komuni	--
	Uġiġħ fil-faringi u l-laringi	Mhux komuni	--	--
	Rinite	--	Mhux komuni	--
Disturbi gastro-intestinali	Skumdità fl-addome, uġiġħ fin-naħha ta' fuq tal-addome	Mhux komuni	Komuni	Mhux komuni
	Tibdil fid-drawwa tal-ippurgar	--	Mhux komuni	--
	Stitikezza	Mhux komuni	--	--
	Dijarea	Mhux komuni	Mhux komuni	--
	Halq xott	Mhux komuni	Mhux komuni	--
	Dispepsja	--	Mhux komuni	--
	Gastrite	--	Rari hafna	--
	Iperplasja tal-ħniek	--	Rari hafna	--
	Dardir	Mhux komuni	Komuni	--
	Pankreatite	--	Rari hafna	--
	Rimettar	--	Mhux komuni	--

Sistema tal-Klassifika tal-Organī MedDRA	Reazzjonijiet avversi	Frekwenza		
		Amlodipine/ Valsartan	Amlodipine	Valsartan
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	Test tal-funzjoni tal-fwied mhux normali, inkluż žieda fil-bilirubin fid-demm	--	Rari īnfra*	Mhux magħruf
	Epatite	--	Rari īnfra	--
	Kolestaži ġol-fwied, suffejra	--	Rari īnfra	--
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Alopeċja	--	Mhux komuni	--
	Angjoedima	--	Rari īnfra	Mhux magħruf
	Dermatite bl-imsiemer	--	--	Mhux magħruf
	Eritema	Mhux komuni	--	--
	Eritema multiformi	--	Rari īnfra	--
	Eksantema	Rari	Mhux komuni	--
	Iperidrozi	Rari	Mhux komuni	--
	Reazzjonijiet ta' fotosensittivitā	--	Mhux komuni	--
	Hakk	Rari	Mhux komuni	Mhux magħruf
	Purpura	--	Mhux komuni	--
	Raxx	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux magħruf
	Telf ta' kulur fil-ġilda	--	Mhux komuni	--
	Urtikarja u forom oħrajn ta' raxx	--	Rari īnfra	--
	Dermatite esfoljattiva	--	Rari īnfra	--
Disturbi muskuluseklet-triċi u tat-tessuti konnettivi	Sindrome ta' Stevens-Johnson	--	Rari īnfra	--
	Edima ta' Quincke	--	Rari īnfra	--
	Artralgja	Mhux komuni	Mhux komuni	--
	Uġiġi fid-dahar	Mhux komuni	Mhux komuni	--
	Nefha fil-ġogi	Mhux komuni	--	--
	Spażmi fil-muskoli	Rari	Mhux komuni	--
	Mijalġja	--	Mhux komuni	Mhux magħruf
Nefha fl-ġħaksa		--	Komuni	--
Sensazzjoni ta' toqol		Rari	--	--

Sistema tal-Klassifika tal-Organi MedDRA	Reazzjonijiet avversi	Frekwenza		
		Amlodipine/ Valsartan	Amlodipine	Valsartan
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	Żieda ta' kreatinina fid-demm	--	--	Mhux magħruf
	Disturb fl-ghamil tal-awrina	--	Mhux komuni	--
	Nokturja	--	Mhux komuni	--
	Pollakijurja	Rari	Mhux komuni	--
	Poliurja	Rari	--	--
	Insuffiċjenza u indeboliment tal-kliewi	--	--	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Impotenza	--	Mhux komuni	--
	Disfunkzjoni tal-erezzjoni	Rari	--	--
	Ġinekomastja	--	Mhux komuni	--
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Astenja	Komuni	Mhux komuni	--
	Skumdità, telqa tal-ġisem	--	Mhux komuni	--
	Għeja kbira	Komuni	Komuni	Mhux komuni
	Edima fil-wiċċ	Komuni	--	--
	Fwawar, fwawar tal-menopawsa	Komuni	--	--
	Ugħiġ fis-sider mhux ġej mill-qalb	--	Mhux komuni	--
	Edima	Komuni	Komuni	--
	Edima periferali	Komuni	--	--
	Ugħiġħ	--	Mhux komuni	--
Investigazzjoni-jiet	Żieda fil-potassju fid-demm	--	--	Mhux magħruf
	Żieda fil-piż	--	Mhux komuni	--
	Tnaqqis fil-piż	--	Mhux komuni	--

* Konsistenti l-aktar ma' kolestasi

Aktar tagħrif dwar il-kombinazzjoni

Edima periferali, effett sekondarju magħruf ta' amlodipine, kien osservat b'mod ġenerali b'frekwenza aktar baxxa f'pazjenti li rċevew il-kombinazzjoni amlodipine/valsartan milli f'dawk li rċevew amlodipine waħdu. Fi provi kliniči double-blind b'kontroll, l-edima periferali li seħhet mad-doża kienet kif ġej:

% ta' pazjenti li kellhom edima periferali		Valsartan (mg)				
		0	40	80	160	320
Amlodipine (mg)	0	3.0	5.5	2.4	1.6	0.9
	2.5	8.0	2.3	5.4	2.4	3.9
	5	3.1	4.8	2.3	2.1	2.4
	10	10.3	NA	NA	9.0	9.5

Il-medja tal-edima periferali li seħħet, meqjusa b'mod ugwali fil-medda tad-doži kollha kienet 5.1% bil-kombinazzjoni amlodipine/valsartan.

Aktar tagħrif dwar il-komponenti individwali

Reazzjonijiet avversi li kienu rappurtati qabel b'wieħed mill-komponenti (amlodipine jew valsartan) jistgħu jkunu reazzjonijiet avversi potenzjali b'amlodipine/valsartan ukoll, anki jekk ma dehrux waqt il-provi klinici jew waqt il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq.

Amlodipine

<i>Komuni</i>	Ngħas, sturdament, palpazzjonijiet, uġiġi addominali, dardir, nefha fl-għekkiesi.
<i>Mhux komuni</i>	Nuqqas ta' rqad, bidliet fil-burdata (fosthom ansjetà), dipressjoni, tregħid, disgewżja, sinkope, ipoestesija, disturb viżwali (fosthom diplopja), żanżin tal-widnejn, pressjoni baxxa, dispneja, rinite, rimettar, dispepsja, alopeċja, purpura, tidnis tal-ġilda, iperidrosi, ħakk, exanthema, uġiġi fil-muskoli, bugħawwieg fil-muskoli, uġiġi, disturb fl-ġħamil tal-awrina, žieda fil-frekwenza tal-awrina, impotenza, ginekomastja, uġiġi fis-sider, telqa kbira, žieda fil-piż, tnaqqis fil-piż. Konfużjoni.
<i>Rari</i>	Lewkoċitopenja, tromboċitopenja, reazzjonijiet allergiči, ipergliċemija, ipertonija, newropatija periferali, infart mijokardijaku, arritmija (fosthom bradikardija, takikardija ventrikolari u fibrillazzjoni atrijali), vaskulite, pankreatite, gastrite, iperplasija ġingivali, epatite, suffejra, žieda fl-enzimi tal-fwied*, angjoedema, eritema multiformi, urtikarja, dermatite esfoljattiva, sindrome ta' Stevens-Johnson, edema ta' Quincke, fotosensittività.
<i>Mhux magħrufa</i>	Nekroliżi Epidermali Tossika

* konsistenti l-aktar ma' kolestasi

Kažijiet eċċeżzjonali tas-sindromu ekstrapiramidal kienu rrappurtati.

Valsartan

<i>Mhux magħrufa</i>	Tnaqqis fl-emoglobin, tnaqqis fl-ematocrit, newtropenia, tromboċitopenja, žieda fil-potassium tas-serum, žieda fil-valuri tal-funzjoni tal-fwied inkluž žieda fil-bilirubin tas-serum, insuffiċjenza u indeboliment tal-kliewi, livell oħħla ta' kreatinina fis-serum, angjoedima, majalġja, vaskulite, sensittività eċċessiva inkluž mard tas-serum.
----------------------	---

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professionisti dwar il-kura tas-sahha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#).

4.9 Doža eċċessiva

Sintomi

M'hemmx esperjenza ta' doža eċċessiva b'amlodipine/valsartan. L-aktar sintomu ta' doža eċċessiva b'valsartan huwa pressjoni baxxa li tinhass bil-qawwa flimkien ma' sturdament. Doža eċċessiva b'amlodipine tista' twassal għal vażodilatazzjoni periferali eċċessiva u, possibilment, *reflex* takikardja.

Pressjoni baxxa ħafna li tista' ddum sa ma twassal għal xokk li jista' jwassal għall-mewt kienet irappurtata.

Edima pulmonari mhix kardjoġenika rarament ġiet rapportata bħala konsegwenza ta' doža eċċessiva t'amlodipine li tista' timmanifesta b'bidu tardiv (24-48 siegħa wara t-teħid) u tkun teħtieg sostenn ventilatorju. Mżuri risuxxettivi bikrija (li jinkludu eċċess ta' fluwidi) biex iżżomm perfużjoni u żbokk kardijaku jistgħu jkunu fatturi preċipitattivi.

Kura

Jekk id-doža tkun ghada kif ittieħdet, il-pazjent jista' jew jiġi mgiegħel jirremetti jew issir lu lavanda gastrika. L-użu ta' faħam attivat f'voluntiera b'saħħithom eż-żarru wara jew sa sagħtejn wara li tkun ittieħdet doža ta' amlodipine intwieriet li naqset b'mod sinifikanti l-assorbiment ta' amlodipine. Meta taqa' l-pressjoni b'amlodipine/valsartan b'mod li jkun hemm sintomi kliniči, għandu jkun hemm support attiv għall-qalb, inklużi monitoraġġ frekwenti tal-funzjoni tal-qalb u tas-sistema respiratorja, jittellgħu d-driegħ, u għandha ssir attenzjoni għall-volum ta' fluwidi li jiċċirkolaw u l-volum ta' awrina. Medicina li ddnejjaq il-vini tista' tgħin sabiex jiġi ristabbilit it-ton tal-vini u l-pressjoni tad-demm, sakemm ma jkunx hemm kontraindikazzjoni għall-użu tagħha. Calcium gluconate mogħti minn ġol vina jista' jgħin biex ireġġa' lura l-effetti tal-imblukkar tal-kanali tal-calcium.

Kemm valsartan u amlodipine mhux probabbli li jitneħħew bid-dijalisi tad-demm.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Sustanzi li jaġixxu fuq is-sistema ta' renin-angiotensin; imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II (ARBs), kombinazzjonijiet; imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II (ARBs) u imblokkaturi tal-kanal tal-kalċju, Kodiċi ATC: C09DB01

Amlodipine/Valsartan Mylan jikkombina żewġ sustanzi kontra l-pressjoni għolja ma' mekkaniżmi kumplimentari sabiex tkun kontrollata l-pressjoni tad-demm f'pazjenti b'pressjoni għolja naturali: amlodipine huwa membru ta' klassi li huma antagonisti ta' calcium u valsartan ta' klassi ta' medicini li huma antagonisti ta' angiotensin II. Il-kombinazzjoni ta' dawn iż-żewġ sustanzi twassal għal effett kontra l-pressjoni għolja adittiv, b'mod li l-pressjoni titbaxxa aktar milli kieku jingħataw il-mediċini waħidhom.

Amlodipine/valsartan

Il-kombinazzjoni ta' amlodipine ma' valsartan twassal għal tnaqqis addittiv fil-pressjoni tad-demm li huwa marbut mad-doža fil-medda tad-doža terapewtika tiegħu. L-effett kontra l-pressjoni għolja b'doža waħda tal-kombinazzjoni dam jippersisti għal 24 siegħa.

Provi kkontrollati bi placebo

'Il fuq minn 1,400 pazjent irċevew amlodipine/valsartan darba kuljum f'żewġ provi kontrollati bi placebo. Adulti bi pressjoni għolja naturali mingħajr komplikazzjonijiet, ħafifa għal moderata (medja tal-pressjoni tad-demm dijastolika waqt li jkunu bilqiegħda ≥ 95 u <110 mmHg) kienu reklutati. Pazjenti b'riskji kardjavaskulari għoljin – insuffiċjenza tal-qalb, dijabete tat-tip I u dijabete tat-tip II li mhix kontrollata u pazjenti li xi darba kellhom infart mijokardijaku jew attakk ta' puplesija fl-aħħar sena – kienu eskużi.

Provi kkontrollati b'mod attiv f'pazjenti li ma wiegbux għal monoterapija

Prova f'hafna ċentri, randomised, double-blind, active-controlled, bi grupp parallel wasslet għal pressjoni tad-demm normali (il-pressjoni dijastolika ta' bilqiegħda l-aktar baxxa kienet <90 mmHg fl-aħħar tal-prova) f'pazjenti li ma kienux kontrollati sew b'valsartan 160 mg f'75% tal-pazjenti kurati b'amlodipine/valsartan 10 mg/160 mg u 62% tal-pazjenti kurati b'amlodipine/valsartan 5 mg/160 mg, imqabbla ma' 53% tal-pazjenti li baqgħu fuq valsartan 160 mg. Meta nghata wkoll amlodipine 10 mg

u 5 mg kien hemm aktar tnaqqis fil-pressjoni tad-demm sistolika/dijastolika ta' 6.0/4.8 mmHg u 3.9/2.9 mmHg, rispettivament imqabbla ma' pazjenti li baqghu fuq valsartan 160 mg waħdu.

Prova f'ħafna ċentri, randomised, double-blind, active-controlled, bi grupp parallel wasslet għal pressjoni tad-demm normali (il-pressjoni sistolika ta' bil-qiegħda l-aktar baxxa kienet <90 mmHg fl-ahhar tal-prova) f'pazjenti li ma kinux kontrollati sew b'amlodipine 10 mg f'78% tal-pazjenti kurati b'amlodipine/valsartan 10 mg/160 mg, imqabbla ma' 67% tal-pazjenti li baqghu fuq amlodipine 10 mg. Meta nghata wkoll valsartan 160 mg kien hemm aktar tnaqqis fil-pressjoni tad-demm sistolika/dijastolika ta' 2.9/2.1 mmHg meta mqabbla ma' pazjenti li baqghu fuq amlodipine 10 mg waħdu.

Amlodipine/valsartan kien studjat ukoll fi studju active-controlled ta' 130 pazjent bi pressjoni għolja bil-pressjoni dijastolika bil-qiegħda medja ≥ 110 mmHg u <120 mmHg. F'dan l-istudju (il-linja bażi tal-pressjoni tad-demm kienet 171/113 mmHg), b'reġimen ta' amlodipine/valsartan ta' 5 mg/160 mg miżjudha għal 10 mg/160 mg naqqset il-pressjoni tad-demm ta' bil-qiegħda b'36/29 mmHg meta mqabbla ma' 32/28 mmHg b'reġimen ta' lisinopril/hydrochlorthiazide 10 mg/12.5 mg miżjudha għal 20 mg/12.5 mg.

F'żewġ studji follow-up fit-tul, l-effett ta' amlodipine/valsartan inżamm għal aktar minn sena waħda. Meta amlodipine/valsartan twaqqa f'daqqa, ma kienx hemm żieda f'daqqa tal-pressjoni tad-demm.

L-età, is-sess, ir-razza jew l-indiċi tal-massa tal-ġisem (≥ 30 kg/m², <30 kg/m²) ma kellhomx effett fuq ir-rispons għal amlodipine/valsartan.

Amlodipine/valsartan ma kienx studjat f'ebda popolazzjoni ta' pazjenti appart i-dawk li jbatu minn pressjoni għolja. Valsartan kien studjat f'pazjenti li kienu sofrew minn infart mijokardijaku u insuffiċjenza tal-qalb. Amlodipine kien studjat f'pazjenti li jsorfu minn anġina kronika stabbli, anġina važospastika u mard tal-arterja koronarja dokumentat b'anġjografija.

Amlodipine

Il-komponent amlodipine f'Amlodipine/Valsartan Mylan jinibixxi d-dħul mill-membrana ta' joni ta' calcium fil-muskoli tal-qalb u l-muskoli vaskulari lixxi. Il-mekkaniżmu tal-azzjoni kontra l-pressjoni għolja ta' amlodipine ġej mill-effett dirett u rilassanti fuq il-muskoli vaskulari lixxi, li jikkawżaw tnaqqis fir-reżistenza vaskulari periferali u fil-pressjoni tad-demm. Tagħrif sperimentalisti jindika li amlodipine jintrabat kemm ma' siti ta' twaħħil ta' dihydropyridine kif ukoll ma' oħra jn-nu kumha. Il-proċessi ta' kontrazzjoni tal-muskolu tal-qalb u tal-muskoli vaskulari lixxi huma t-tnejn marbuta mal-moviment ta' joni ta' calcium barra miċ-ċelluli għal go fihom minn kanali ta' joni spċifici.

Wara li jingħataw doži terapewtiċi lill-pazjenti li jsorfu minn pressjoni għolja, amlodipine inaqqsas il-važodilatazzjoni, li jwassal għal tnaqqis fil-pressjonijiet tad-demm kemm meta l-pazjent ikun mindud kif ukoll wieqaf. Dan it-tnaqqis fil-pressjoni tad-demm ma jkunx akkompanjat b'tibdil sinifikanti fir-rata tal-qalb jew fil-livelli ta' catecholamine fil-plażma ma' dożaggi fuq tul ta' zmien.

Hemm korrelazzjoni diretta bejn il-konċentrazzjoniċi fil-plażma u l-effett f'kemm pazjenti żgħażaq kif ukoll dawk anzjani.

F'pazjenti bil-pressjoni għolja b'funzjoni renali normali, doži terapewtiċi ta' amlodipine wasslu għall-tnaqqis fir-resistenza vaskulari renali u żieda fir-rata ta' filtrazzjoni fil-glomeruli u čirkolazzjoni effettiva tal-plażma renali, mingħajr ma tinbidel il-frazzjoni ta' filtrazzjoni jew proteina fl-awrina.

Hekk kif jiġi b'medicini oħra li jinblukkaw il-kanali tal-calcium, il-kejl emdinamiku tal-funzjoni tal-qalb waqt is-serhan u waqt l-eżercizzju (jew mixi) f'pazjenti b'funzjoni ventrikulari normali kurati b'amlodipine wrew b'mod ġenerali żieda żgħira fl-indiċi kardijaku mingħajr influwenza sinifikanti fid-dP/dt jew fil-pressjoni jew volum fil-ventrikolu tax-xellug fi tmiem id-dijastoli. Fi studji

imodinamiċi, amlodipine ma kienx assoċjat ma' effett inotropiku negattiv meta ngħata fil-medda ta' doži terapewtiċi lil annimali u bnedmin b'saħħithom, anki meta ngħata ma' *beta blockers* fil-bnedmin.

Amlodipine ma jibdilx il-funzjoni tan-nodu sinoatrijali jew tal-passaġġ atrioventrikulari f'annimali jew f'bnedmin b'saħħithom. Fi studji klinici li fihom amlodipine nghata flimkien ma' beta blockers lill-pazjenti li kellhom jew pressjoni għolja jew angina, ma deherx li kien hemm effetti avversi fuq parametri tal-elektrokardjogramma.

Użu f'pazjenti bi pressjoni għolja

Studju randomised u *double-blind* ta' morbidity u mortalità msejjah Prova b'kura Kontra l-Pressjoni Għolja u li Tbaxxi x-Xaħam fid-Demm biex tilqa' kontra Attakk tal-Qalb (ALLHAT) sar biex iqabbel terapiji aktar ġodda: amlodipine 2.5-10 mg/kuljum (imblukkatur tal-kanali tal-kalċju) jew lisinopril 10-40 mg/kuljum (inhibitur ACE) bħala terapiji tal-bidu ma' dawk ta' dijuretiċi thiazide, chlorthalidone 12.5-25 mg/kuljum fi pressjoni għolja minn ħafifa sa moderata.

Total ta' 33,357 pazjent bi pressjoni għolja li kellhom 55 sena jew aktar kienu randomised u gew segwiti għal medja ta' 4.9 snin. Il-pazjenti kellhom mill-anqas fattur ta' riskju addizzjonali iehor għal mard koronarju tal-qalb li kien jinkludi infart mijokardijaku jew puplesija qabel (>6 xhur qabel ma ddaħħlu fl-istudju) jew dokumentazzjoni ta' mard kardjavaskulari aterosklerotiku iehor (total 51.5%), dijabete tat-tip 2 (36.1%), kolesterol b'lipoproteina ta' densità għolja <35 mg/dl jew <0.906 mmol/l (11.6%), ipertrofija tal-ventrikolu tax-xellug minn dijanjosi b'elettrokardjogramma jew elettrokardjografija (20.9%), tipjip attwali ta' sigaretti (21.9%).

It-tragward finali primarju kien taħlita ta' mard tal-qalb koronarju fatali jew infart mijokardijaku mhux fatali. Ma kien hemm l-ebda differenza sinifikanti fit-tragward finali primarju bejn terapija bbażata fuq amlodipine u terapija bbażata fuq chlorthalidone: proporzjon tar-riskju (RR) 0.98 95% CI (0.90-1.07) p=0.65. Fost it-tragwardi finali sekondarji, l-inċidenza ta' insuffiċjenza tal-qalb (komponent ta' taħlita komposta ta' tragward finali kardjavaskulari) kienet oħla b'mod sinifikanti fil-grupp ta' amlodipine meta mqabbbla mal-grupp ta' chlorthalidone (10.2% kontra 7.7%, RR 1.38, 95% CI [1.25-1.52] p <0.001). Madanakollu, ma kien hemm l-ebda differenza sinifikanti fil-mortalità minn kull kawża bejn terapija bbażata fuq amlodipine u terapija bbażata fuq chlorthalidone RR 0.96 95% CI [0.89-1.02] p=0.20.

Valsartan

Valsartan huwa sustanza attiva meta jittieħed mill-ħalq, potent u jaħdem bħala antagonist specifiku tar-riċettur ta' angiotensin II. Jaħdem b'mod selettiv fuq ir-riċettur tas-sottotip AT₁, li huwa responsabbi mill-effetti magħrufa ta' angiotensin II. Iż-żieda fil-livelli ta' angiotensin II fil-plażma li sseħħet meta valsartan jinblokkka r-riċetturi AT₁ tista' tistimula r-riċettur tas-sottotip AT₂, li milli jidher għandu l-effett oppost għal dak tar-riċettur AT₁. Valsartan ma jidhirx li għandu effett parżjali ta' agonist tar-riċettur AT₁ u għandu affinità ħafna akbar (b'madwar 20,000 darba) għar-riċettur AT₁ milli għar-riċettur AT₂.

Valsartan ma jaħdimx bħala impeditur ta' ACE, magħruf ukoll bħala kininase II, li jaqleb angiotensin I f'angiotensin II u jkisser bradykinin. Peress li m'għandux effett fuq ACE u ma jqawwix lil bradykinin jew is-sustanza P, antagonist ta' angiotensin II mhux probabbli li jwasslu għas-sogħla. Fi provi kliniki fejn valsartan kien imqabbel ma' impedituri ACE, il-pazjenti kurati b'valsartan kellhom frekwenza anqas b'mod sinifikanti (p <0.05) ta' sogħla xotta minn dawk kurati b'impedituri ACE (2.6% kontra 7.9% rispettivament). Fi prova klinika b'pazjenti li kienu sofreww minn sogħla xotta waqt terapija b'impeditur ACE, 19.5% tal-pazjenti tal-prova li kien qed jirċievu valsartan u 19.0% ta' dawk li kien qed jirċievu dijuretiċi thiazide kellhom sogħla, imqabbla ma' 68.5% ta' dawk ikkurati b'impedituri ACE (p <0.05%). Valsartan la jinrabat ma' u lanqas jinblokkha riċetturi ta' ormoni oħrajn jew kanali ta' joni magħrufin għall-importanza tagħħom fir-regolazzjoni kardjavaskulari.

L-ghotja ta' valsartan lill-pazjenti li jsorfu minn pressjoni għolja twassal għal waqa' fil-pressjoni tad-demm mingħajr ma jkun hemm effett fuq ir-rata tal-polz.

F'ħafna pazjenti, wara l-għotja ta' doža waħda mill-ħalq, l-attività kontra l-pressjoni għolja tibda fi żmien sagħtejn, u l-pressjoni tad-demm tinżel l-aktar fi żmien 4-6 sīgħat. L-effett kontra l-pressjoni għolja jibqa' jippersisti sa 24 siegħa minn meta jingħata. Meta jittieħed b'mod regolari, il-pressjoni tad-demm taqa' l-aktar b'kwalunkwe doža li tingħata fi żmien 2-4 ġimġħat u tibqa' tinżamm waqt terapija fit-tul. Meta valsartan jitwaqqaf f'daqqa, il-pressjoni ma tergħax titla' b'effett *rebound* u ma jkunx hemm effetti avversi kliniči oħrajn.

Oħrajn: imblokk dopju tas RAAS

Żewġ provi kbar, ikkontrollati, li fihom il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali (ONTARGET [ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial] u VA NEPHRON-D [The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes]) eżaminaw l-użu tal-kombinazzjoni ta' inibituri ta' ACE flimkien ma' ARB.

ONTARGET kien studju li twettaq f'pazjenti bi storja medika ta' mard kardiovaskulari jew cerebrovaskulari, jew dijabete mellitus tip 2 akkumpanjat minn evidenza ta' ħsara fl-organu aħħari. VA NEPHRON-D kien studju li twettaq f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u nefropatija diabetika.

Dawn l-istudji ma wrew l-ebda effett ta' beneficiċju sinifikanti fuq ir-riżultati renali u/jew kardiovaskulari u l-mortalità, filwaqt li ġiet osservata żieda fir-riskju ta' iperkalimja, ħsara akuta fil-kliewi u/jew pressjoni baxxa meta mqabbla ma' monoterapija. Minħabba l-kwalitajiet farmakodinamici simili tagħhom, dawn ir-riżultati huma rilevanti wkoll għal inibituri ta' ACE u ARBs oħrajn.

Għalhekk, inibituri ta' ACE u imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II (ARBs) m'għandhomx jintużaw fl-istess hin f'pazjenti b'nefropatija diabetika (ara sezzjoni 4.4).

ALTITUDE (Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints) kien studju maħsub biex jittestja l-benefiċċju li jiżzdied aliskiren ma' terapija standard ta' inibituri ta' ACE jew ARB f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u mard kroniku tal-kliewi, mard kardiovaskulari, jew it-tnejn. L-istudju twaqqaf kmieni minħabba żieda fir-riskju ta' riżultati avversi. Mewt kardiovaskulari u puplesja t-tnejn kienu numerikament iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo, u avvenimenti avversi u avvenimenti avversi serji ta' interessa (iperkalimja, pressjoni baxxa u disfunzjoni tal-kliewi) gew irrapportati b'mod iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Linearità

Amlodipine u valsartan għandhom farmakokinetiċi linjari.

Amlodipine/Valsartan

Wara li amlodipine/valsartan jittieħed mill-ħalq l-oħla konċentrazzjonijiet fil-plažma ta' valsartan u amlodipine jintlahqu fi 3 u 6-8 sīgħat, rispettivament. Ir-rata u l-grad ta' assorbiment ta' amlodipine/valsartan huma ekwivalenti għal bijodisponibilità ta' valsartan u amlodipine meta jingħataw bħala pilloli waħidhom.

Amlodipine

Assorbiment

Wara li jittieħdu mill-ħalq doži terapewtiċi ta' amlodipine waħdu, il-konċentrazzjonijiet ta' amlodipine fil-plažma jilħqu l-quċċata tagħhom f'6-12-il-siegħha. Il-bijodisponibilità assoluta kienet kalkulata bejn 64% u 80%. Il-bijodisponibilità ta' amlodipine mhix affettwata mill-ikel.

Distribuzzjoni

Il-volum ta' distribuzzjoni huwa madwar 21 l/kg. Studji *in vitro* b'amlodipine wrew li madwar 97.5% tal-mediċina li tkun qed tiċċirkola jintrabat mal-proteini tal-plažma.

Bijotrasformazzjoni

Amlodipine huwa metabolizzat b'mod estensiv (madwar 90%) fil-fwied għal metaboli inattivi.

Eliminazzjoni

L-eliminazzjoni ta' amlodipine mill-plažma tinqasam f'żewġ fażjiet, b'half life ta' eliminazzjoni terminali ta' madwar 30 sa 50 siegħa. Livelli fil-plažma jilħqu stat fiss wara l-ghotja kontinwa ta' 7-8-ijiem. Għaxra fil-mija ta' amlodipine originali u 60% tal-metaboli ta' amlodipine jitneħħew fl-awrina.

Valsartan

Assorbiment

Wara li valsartan jittieħed waħdu mill-ħalq, il-konċentrazzjonijiet ta' valsartan fil-plažma jilħqu l-quċċata tagħhom f'2-4 sīgħat. Il-medja tal-bijodisponibilità assoluta hija 23%. L-ikel inaqqsas l-esponent (kif imkejjel bl-AUC) għal valsartan b'madwar 40% u l-quċċata tal-konċentrazzjoni fil-plažma (C_{max}) b'madwar 50%, għalkemm wara 8 sīgħat minn meta jkunu ħadu d-doża, il-konċentrazzjonijiet fil-plažma ta' valsartan ikunu simili kemm fil-gruppi li jkunu kielu kif ukoll dawk li jkunu sajmin. Madankollu, dan it-tnaqqis fl-AUC ma jurix tnaqqis klinikament sinifikanti fl-effett terapewtiku, u għalhekk valsartan jista' jingħata bl-ikel jew mingħajr ikel.

Distribuzzjoni

Il-volum ta' distribuzzjoni ta' valsartan fi stat fiss wara li jingħata ġol-vina huwa madwar 17-il litru, li jindika li valsartan ma jinfirixx b'mod estensiv fit-tessuti. Valsartan jintrabat b'mod qawwi mal-proteini tas-serum (94-97%), l-aktar mal-albumina tas-serum.

Bijotrasformazzjoni

Valsartan ma jīgix mibdul b'mod estensiv peress li 20% tad-doża biss tiġi rkuprata bħala metaboliti. Fil-plažma kien identifikat metabolit hydroxy f'konċentrazzjonijiet baxxi (anqas minn 10% tal-AUC ta' valsartan). Dan il-metabolit m'għandux attività farmakologika.

Eliminazzjoni

Valsartan juri kinetiċi ta' thassir multiesponenzjali ($t_{1/2a} < 1 \text{ h } t_{1/2B}$ madwar 9 h). Valsartan jitneħħha l-aktar mal-ippurgar (madwar 83% tad-doża) u fl-awrina (madwar 13% tad-doża), l-aktar bħala l-mediċina mhux mibdula. Wara li jingħata ġol-vina, it-tnejħħija ta' valsartan minn ġol-plažma hija madwar 2 l/h u t-tnejħħija renali hija 0.62 l/h (madwar 30% tat-tnejħħija totali). Il-half life ta' valsartan hija 6 sīgħat.

Popolazzjonijiet speċjali

Popolazzjoni pedjatrika (età taħt it-18-il sena)

M'hemmx tagħrif farmakokinetiku fil-popolazzjoni pedjatrika.

Anzjani (età minn 65 sena / fuq)

Il-ħin li jidmu biex jintlaħqu l-quċċati tal-konċentrazzjonijiet ta' amlodipine fil-plažma huma simili fiż-żgħażaqgħ u fil-pazjenti anzjani. F'pazjenti anzjani, it-tnejħħija ta' amlodipine għandha t-tendenza li tonqos, li tikkawża żidiet fl-erja taħt il-kurva (AUC) u l-half life tal-eliminazzjoni. Il-medja tal-AUC sistemiku ta' valsartan ikun 70% ogħla fl-anzjani milli fiż-żgħażaqgħ, għaldaqstant hija meħtieġa l-kawtela meta tkun qed tiżdied id-doża.

Indeboliment renali

Il-farmakokinetiči ta' amlodipine mħumiex affettwati b'mod sinifikanti mill-indeboliment renli. Kif mistenni minn sustanza li t-tnejħħija renali tagħha tghodd biss għal 30% tat-tnejħħija totali mill-plažma, m'hemmx korrelazzjoni bejn il-funzjoni renali u l-esponent sistemiku għal valsartan.

Indeboliment tal-fwied

Id-dejta klinika rigward l-amministrazzjoni ta' amlodipine f'pazjenti b'indeboliment epatiku hija limitata ħafna. Pazjenti b'indeboliment tal-fwied għandhom tneħħija ta' amlodipine imnaqqsa li tirriżulta f'žieda ta' madwar 40-60% fl-AUC. Il-medja tal-esponiment (imkejla bil-valuri tal-AUC) għal valsartan f'pazjenti b'mard kroniku tal-fwied ħafif għal moderat, hija d-doppju ta' dik f'voluntiera b'saħħiethom (abbinati bl-età, sess u piżi tal-ġisem). Għandha tintuża kawtela f'pazjenti b'mard tal-fwied (ara sezzjoni 4.2).

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Amlodipine/Valsartan

Reazzjonijiet avversi li dehru fi studji b'annimali li jistgħu jkollhom rilevanza klinika kienu kif ġej: Sinjali istopatologicji ta' infjammazzjoni tal-istonku glandulari dehru f'firien maskili b'esponimenti ta' madwar 1.9 (valsartan) u 2.6 (amlodipine) darbiet id-doži kliniči ta' 160 mg valsartan u 10 mg amlodipine. B'doži oħla kien hemm ulċerazzjonijiet u tmermir tal-mukożha tal-istonku f'annimali kemm femminili kif ukoll maskili. Bidliet simili dehru anki fil-grupp ta' valsartan waħdu (esponimenti ta' 8.5-11.0-il darba d-doža klinika ta' 160 mg valsartan).

Żieda fin-numru ta' każijiet u severità ta' bażofilja/hyalinisation tubulari renali, dilazzjoni u kasts, kif ukoll infjammazzjoni b'limfociti fl-interstizzju u ipertrofija tal-arterjola medjali nstabu b'esponimenti ta' 8-13 (valsartan) u 7-8 (amlodipine) drabi d-doži kliniči ta' 160 mg valsartan u 10 mg amlodipine. Bidliet simili nstabu fil-grupp ta' valsartan waħdu (esponiment 8.5-11.0-il darba d-doža klinika ta' 160 mg valsartan).

Fi studju dwar l-iżvilupp tal-embriju-fetu tal-far, kien hemm numru akbar ta' uretri mwessa', sternebre malformati, u l-falanġi tas-sieq bid-dwiefer ta' quddiem mingħajr għadam kienu nnutati b'esponimenti ta' madwar 12-il darba (valsartan) u 10 darbiet (amlodipine) id-doži kliniči ta' 160 mg valsartan u 10 mg amlodipine. Ureti mwassa' nstabu wkoll fil-grupp ta' valsartan waħdu (esponiment 12-il darba d-doža klinika ta' 160 mg valsartan). Fl-omm kien hemm biss sinjalji żgħar ħafna ta' tossicità (tnaqqis moderat tal-piżi tal-ġisem) f'dan l-istudju. Il-livell fejn ma jidhix effett għall-effetti tal-iżvilupp kien osservat b'3 (valsartan) u 4 (amlodipine) darbiet l-esponiment kliniku (bażat fuq 1-AUC).

Għas-sustanzi waħidhom ma kienx jidher li hemm effett mutaġgenetiku, klastoġġenetiku jew karċinoġenetiku.

Amlodipine

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-istudji riproduttivi fuq il-firien u l-ġrieden urew ittardjar fid-data tat-twelid, zieda fil-ħin tal-ħlas u tnaqqis fir-rata ta' sopravivenza tal-frieħ b'doži madwar 50 darba akbar mid-doža massima rakkomandata għall-bniedem fuq il-baži ta' mg/kg.

Indeboliment tal-fertility

Ma kien hemm ebda effett fuq il-fertility tal-firien ikkurati b'amlodipine (irġiel għal 64 ġurnata u nisa 14-il ġurnata qabel it-tħammar) b'doži sa 10 mg/kg/ġurnata (8 darbiet* id-doža massima rakkomandata għall-bniedem ta' 10 mg fuq baži ta' mg/m²). Fi studju ieħor li sar fuq il-firien fejn firien maskili kienu kkurati b'amlodipine besilate għal 30 jum b'doža komparabbli għad-doža umana fuq baži ta' mg/kg, kien hemm tnaqqis fl-ormon li jistimula l-follikoli fil-plażma u testosterone, kif ukoll tnaqqis fid-densità tal-isperma u fin-numru ta' spermatids maturi u fiċ-ċelloli ta' Sertoli.

Karċinoġenesi, mutaġenesi

Il-firien u l-ġrieden ikkurrati b'amlodipine fid-dieta għal sentejn, f'konċentrazzjonijiet ikkalkulati biex jagħtu livelli ta' dożagg kuljum ta' 0.5, 1.25, u 2.5 mg/kg/ġurnata ma wrew l-ebda evidenza ta' karċinoġenicità. L-ogħla doža (għall-ġrieden, simili għal, u għall-firien id-doppju* tad-doža klinika

massima rakkodata ta' 10 mg fuq baži ta' mg/m^2) kienet simili għad-doża massima ttollerata għall-ġrieden iżda mhux għall-firien.

Studji dwar il-mutagenicità ma žvelawx effetti relatati mal-mediċina fil-livelli tal-ġeni jew tal-kromosomi.

* Ibbażat fuq piż tal-pazjent ta' 50 kg

Valsartan

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, effett tossiku minn doži ripetuti, effett tossiku fuq il-ġeni, riskju ta' kancer, effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnemin.

Fil-firien, doži tossici għall-omm (600 mg/kg/kuljum) waqt l-aħħar ġranet tat-tqala u treddiegh wasslu għal sopravivenza aktar baxxa, żjieda aktar baxxa fil-piż u ttardjar fl-iżvilupp (stakkar tal-parti ta' barra tal-widna u ftuħ tal-kanal tal-widna) fil-frieh (ara sezzjoni 4.6). Fil-firien dawn id-doži (600 mg/kg/kuljum) huma madwar 18-il darba oħla mid-doża massima rrakkodata fil-bniedem fuq baži ta' mg/m^2 (kalkulazzjonijet jassumu doża orali ta' 320 mg/kuljum u pazjent ta' 60-kg).

Fi studji mhux kliniči dwar is-sigurtà, doži għolja ta' valsartan (200 sa 600 mg/kg piż tal-ġisem) ikkawżaw tnaqqis fil-parametri ta' ċelluli ħumor tad-demm fil-firien (eritroċiti, emoglobin, ematokrita) u evidenza ta' bidliet fl-emodinamika renali (urea nitrogen fid-demm kemmxjejn miżjudha, u iperplasija tubulari renali u bażofilja fl-irġiel). Fil-firien dawn id-doži (200 sa 600 mg/kg/kuljum) huma madwar 6 u 18-il darba oħla mid-doża massima rrakkodata fil-bniedem fuq baži ta' mg/m^2 (kalkulazzjonijet jassumu doża orali ta' 320 mg/kuljum u pazjent ta' 60-kg).

Fil-marmosets b'doži komparabbi, il-bidliet kienu simili iżda iktar severi, speċjalment fil-kilwa fejn il-bidliet żviluppaw f'nefropatija inkluz żieda fil-urea nitrogen u l-krejatinina fid-demm.

Fiż-żewġ speci kienet osservata wkoll ipertrofija taċ-ċelluli jukstaglomerulari renali. Il-bidliet kollha kienu kkunsidrati li kienu kkawżati mill-azzjoni farmakoloġika ta' valsartan li tipproduċi pressjoni baxxa fit-tul, speċjalment fil-marmosets. Għal doži terapewtiċi ta' valsartan fil-bnemin, l-ipertrofija taċ-ċelluli jukstaglomerulari renali ma tidhirx li għandha xi rilevanza.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksija b'rita

Qalb tal-pillola

Cellulose microcrystalline

Crospovidone

Magnesium stearate

Silica, colloidal anhydrous

Kisja

Hypromellose

Titanium dioxide (E171)

Macrogol 8000

Talc

Iron oxide yellow (E172)

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita

Qalba tal-pillola

Cellulose microcrystalline
Crosovidone
Magnesium stearate
Silica, colloidal anhydrous
Iron oxide yellow

Kisja

Hypromellose
Titanium dioxide (E171)
Macrogol 8000
Talc
Iron oxide yellow (E172)

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita

Qalba tal-pillola

Cellulose microcrystalline
Crosovidone
Magnesium stearate
Silica, colloidal anhydrous

Kisja

Hypromellose
Titanium dioxide (E171)
Macrogol 8000
Talc
Iron oxide yellow (E172)
Iron oxide red (E172)
Iron oxide black (E172)

6.2 Inkompatabilitajiet

Mhux applikabli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Sentejn.

*Pakketti tal-Flixun wara li jinfetaħ għall-ewwel darba:
užah fi żmien 100 jum.*

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Dan il-prodott medicinali m'għandux bżonn ħażna speċjali.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm go fih

Folji tal-PVC/PCTFE.

Daqsijiet tal-pakketti: 14, 28, 56, 98 pilloli miksijsa b'rita jew 14x1, 28x1, 30x1, 56x1, 90x1 jew 98x1 pilloli miksijsa b'rita.

Flixkun abjad ta' polyethylene ta' densità għolja (HDPE) b'għatu abjad opak tal-polypropylene b'*induction sealing liner wad* tal-aluminju.
Daqsijiet tal-pakketti: 28, 56 or 98 pilloli miksija b'rita.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar iehor

L-ebda ġtigjiet speċjali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksija b'rita
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

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksija b'rita
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

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksija b'rita

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/1/16/1092/034

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 TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 22 ta' Marzu 2016

Data tal-ahħar tiġid: 14 ta' Jannar 2021

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>

ANNESS II

- A. MANIFATTURI RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- Ċ. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDICINALI**

A. MANIFATTURI RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifatturi responsabili ghall-hruġ tal-lott

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

Mylan Hungary Kft.
Mylan utca 1,
Komárom – 2900
L-Ungerija

Mylan Germany GmbH
Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe
Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352
Il-Germanja

Fuq il-fuljett ta 'tagħrif tal-prodott medicinali għandu jkun hemm l-isem u l-indirizz tal-manifattur responsabbi ghall-hruġ tal-lott konċernat.

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

Ċ. KONDIZZJONIJIET U REKWIZITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

- Rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)**

Ir-rekwiziti biex jiġu pprezentati PSURs għal dan il-prodott medicinali huma mniżzla fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunke aġġornament sussegwenti ppubblikati fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

- Pjan tal-ġestjoni tar-riskju (RMP)**

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-aktivitajiet u l-interventi meħtieġa ta 'farmakovigilanza dettaljati fl-RMP maqbul ipprezentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidha li tista 'twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakovigilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA U L-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

KARTUNA TA' BARRA GHALL-FLIXKUN U L- FOLJA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksijsa b'rita
amlodipine/valsartan

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha 5 mg amlodipine (bħala amlodipine besilate) u 80 mg valsartan.

3. LISTA TA' ECĆIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĆEWTIKA U KONTENUT

Pillola miksijsa b'rita.

Folja:

14-il pillola miksijsa b'rita
28 pillola miksijsa b'rita
56 pillola miksijsa b'rita
98 pillola miksijsa b'rita
14x1 pillola miksijsa b'rita (doža waħda)
28x1 pillola miksijsa b'rita (doža waħda)
30x1 pillola miksijsa b'rita (doža waħda)
56x1 pillola miksijsa b'rita (doža waħda)
90x1 pillola miksijsa b'rita (doža waħda)
98x1 pillola miksijsa b'rita (doža waħda)

Flixxun:

28 pillola miksijsa b'rita
56 pillola miksijsa b'rita
98 pillola miksijsa b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

Għall-pakketti tal-Flixkun: Wara li jinfetaħ għall-ewwel darba, użah fi żmien 100 jum.

Data miftuħa: _____

Data tar-rimi: _____

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN****11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

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

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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

13. NUMRU TAL-LOTT

LOTT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONI JIET DWAR L-UŽU**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksijsa b'rita
amlodipine/valsartan

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Mylan Pharmaceuticals Limited

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA U L-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

TIKKETTA TAL-FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksija b'rita
amlodipine/valsartan

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha 5 mg amlodipine (bħala amlodipine besilate) u 80 mg valsartan.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pillola miksija b'rita.

28 pillola miksija b'rita
56 pillola miksija b'rita
98 pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara li jinfetaħ għall-ewwel darba, użah fi żmien 100 jum.

Data miftuħa: _____

Data tar-rimi: _____

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

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

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

13. NUMRU TAL-LOTT

LOTT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA U L-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

KARTUNA TA' BARRA GHALL-FLIXKUN U L-FOLJA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksija b'rita
amlodipine/valsartan

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha 5 mg amlodipine (bħala amlodipine besilate) u 160 mg valsartan.

3. LISTA TA' ECĆIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĆEWTIKA U KONTENUT

Pillola miksija b'rita.

Folja:

14-il pillola miksija b'rita
28 pillola miksija b'rita
56 pillola miksija b'rita
98 pillola miksija b'rita
14x1 pillola miksija b'rita (doža waħda)
28x1 pillola miksija b'rita (doža waħda)
30x1 pillola miksija b'rita (doža waħda)
56x1 pillola miksija b'rita (doža waħda)
90x1 pillola miksija b'rita (doža waħda)
98x1 pillola miksija b'rita (doža waħda)

Flixbun:

28 pillola miksija b'rita
56 pillola miksija b'rita
98 pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

Għall-pakketti tal-Flixkun: Wara li jinfetaħ ghall-ewwel darba, użah fi żmien 100 jum.

Data miftuħha: _____

Data tar-rimi: _____

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN****11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

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

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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

13. NUMRU TAL-LOTT

LOTT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONI JIET DWAR L-UŽU**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita
amlodipine/valsartan

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Mylan Pharmaceuticals Limited

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA U L-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

TIKKETTA TAL-FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksija b'rita
amlodipine/valsartan

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha 5 mg amlodipine (bħala amlodipine besilate) u 16 mg valsartan.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pillola miksija b'rita.

28 pillola miksija b'rita
56 pillola miksija b'rita
98 pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara li jinfetaħ għall-ewwel darba, użah fi żmien 100 jum.

Data miftuħa: _____

Data tar-rimi: _____

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŽONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

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

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

13. NUMRU TAL-LOTT

LOTT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA U L-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

KARTUNA TA' BARRA GHALL-FLIXKUN U L-FOLJA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita
amlodipine/valsartan

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha 10 mg amlodipine (bħala amlodipine besilate) u 160 mg valsartan.

3. LISTA TA' EĊċIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Pillola miksijsa b'rita.

Folja:

14-il pillola miksijsa b'rita
28 pillola miksijsa b'rita
56 pillola miksijsa b'rita
98 pillola miksijsa b'rita
14x1 pillola miskija b'rita (doža waħda)
28x1 pillola miskija b'rita (doža waħda)
30x1 pillola miskija b'rita (doža waħda)
56x1 pillola miksijsa b'rita (doža waħda)
90x1 pillola miksijsa b'rita (doža waħda)
98x1 pillola miksijsa b'rita (doža waħda)

Flixkun:

28 pillola miksijsa b'rita
56 pillola miksijsa b'rita
98 pillola miksijsa b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

Għall-pakketti tal-Flixkun: Wara li jinfetaħ ghall-ewwel darba, użah fi żmien 100 jum.

Data miftuħha: _____

Data tar-rimi: _____

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN****11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

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

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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/1/16/1092/034
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

13. NUMRU TAL-LOTT

LOTT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita
amlodipine/valsartan

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Mylan Pharmaceuticals Limited

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA U L-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

TIKKETTA TAL-FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita
amlodipine/valsartan

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha 10 mg amlodipine (bħala amlodipine besilate) u 160 mg valsartan.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Pillola miksijsa b'rita.

28 pillola miksijsa b'rita
56 pillola miksijsa b'rita
98 pillola miksijsa b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara li jinfetah ghall-ewwel darba, użah fi żmien 100 jum.

Data miftuħha: _____

Data tar-rimi: _____

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŽONN****11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

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

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE****17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D****18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

**Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksija b'rita
Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksija b'rita
Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksija b'rita
amlodipine/valsartan**

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'għandekx tghaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anke jekk għandhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li m'huiwex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Amlodipine/Valsartan Mylan u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan
3. Kif għandek tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Amlodipine/Valsartan Mylan
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Amlodipine/Valsartan Mylan u għalxiex jintuża

Il-pilloli Amlodipine/Valsartan Mylan fihom żewġ sustanzi attivi li jisseqjh amlodipine u valsartan. Dawn iż-żewġ sustanzi t-tnejn li huma jgħinu sabiex tkun kontrollata l-pressjoni għolja tad-demm.

- Amlodipine huwa membru ta' grupp ta' sustanzi li jisseqjh “imblokkaturi tal-kanali ta’ calcium”. Amlodipine jwaqqaf lil calcium milli jidhol fil-ħajt ta’ ġewwa tal-važi u dan ma jħallix lill-važi tad-demm jingħafsu.
- Valsartan huwa membru ta' grupp ta' sustanzi li jisseqjh “antagonisti tar-riċetturi ta’ angiotensin II”. Angiotensin II jiġi iffurmat mill-ġisem u jgiegħel il-važi jingħafsu, u għalhekk jgħolli l-pressjoni tad-demm. Valsartan jaħdem billi jimbllokka l-effett ta’ angiotensin II.

Dan ifisser li dawn iż-żewġ sustanzi jgħinu biex iwaqqfu lill-važi tad-demm milli jingħafsu. B'hekk, il-važi jintreħew u l-pressjoni tad-demm titbaxxa.

Amlodipine/Valsartan Mylan jintuża sabiex jikkura l-pressjoni għolja f'adulti li jkollhom il-pressjoni li ma tkun qed tigi kontrollata tajjeb biżżejjed b'amlodipine jew valsartan waħidhom.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan

Tihux Amlodipine/Valsartan Mylan

- jekk inti allergiku għal amlodipine jew għal kwalunkwe imblukkatur tal-kanali tal-kalċju ieħor. Dan jista' jinvolvi ħakk, ħmura tal-ġilda jew tbatija biex tieħu n-nifs.
- jekk inti allergiku għal valsartan jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6). Jekk taħseb li tista' tkun allergiku, kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan.
- jekk għandek problemi severi tal-fwied jew problemi tal-bajl bħal cirrozi tal-marrara jew kolestażi.
- jekk inti għandek aktar minn 3 xhur tqala. (Huwa aħjar ukoll li tevita Amlodipine/Valsartan Mylan fil-bidu tat-tqala, ara s-sezzjoni dwar it-Tqala).
- jekk għandek pressjoni baxxa severa (ipotensjoni).
- jekk għandek tidjiq tal-valvola tal-aorta (stenozi tal-aorta) jew xokk kardjogeniku (kundizzjoni fejn il-qalb ma tkun kapaċi tipprovd demm biżżejjed lill-ġisem).

- jekk tbat minn insuffičjenza tal-qalb wara attakk tal-qalb.
- jekk għandek id-dijabete jew funzjoni tal-kliewi indebolita u qed tiġi kkurat b'medicina li tbaxxi l-pressjoni tad-demm li fiha aliskiren.

Jekk xi wieħed minn dawn t'hawn fuq jghodd għalik, tiħux Amlodipine/Valsartan Mylan u tkellem mat-tabib tiegħek.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellel lit-tabib tiegħek qabel tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan:

- jekk kont ma' tiflaħx (rimettar jew dijarea).
- jekk għandek problemi tal-fwied jew tal-kliewi.
- Jekk kellek trapjant tal-kliewi jew jekk l-arterji tal-kliewi djiequlek.
- jekk għandek problema tal-għandek renali li tisseqjah “iperaldosteronizmu primarja”.
- jekk kellek insuffičjenza tal-qalb jew kellek attakk tal-qalb. Segwi bir-reqqa l-istruzzjoni tat-tabib tiegħek rigward id-doża tal-bidu. It-tabib tiegħek jista’ wkoll jivverifika l-funzjoni tal-kliewi tiegħek.
- jekk it-tabib qallek li l-valvoli ta’ qalbek djiequ (magħrufa bħala “stenoži tal-aorta” jew “mitrijali”) jew jekk il-hxuna tal-muskolu ta’ qalbek kibret aktar min-normal (magħrufa bħala “kardjomijopatija ipertrofika ostruttiva”).
- jekk ġassejt nefha, b'mod partikolari tal-wiċċ u tal-griżmejn, meta ġadu mediciċini oħra (inkluż inibituri tal-enzimi li jikkonverti l-angiotensin). Jekk thoss dawn is-sintomi, waqqaf Amlodipine/Valsartan Mylan u kkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih. Qatt ma għandek terġa’ tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan.
- jekk għandek problemi tal-kliewi fejn il-provvista tad-demm għall-kliewi tiegħek hija mnaqqsa (stenoži tal-arterja renali)
- jekk qed tieħu xi waħda minn dawn il-mediciċini li ġejjin li jintużaw għal kura ta’ pressjoni tad-demm għolja:
 - inibituri ta’ enzima li tikkonverti l-angjotensina ACE (pereżempju enalapril, lisinopril, ramipril), b'mod partikulari jekk għandek problemi tal-kliewi relatati mad-dijabete.
 - aliskiren.

It-tabib tiegħek jista’ jiċċekkja l-funzjoni tal-kliewi tiegħek, il-pressjoni tad-demm, u l-ammont ta’ elettroliti (eż. potassium) fid-demm tiegħek f'intervalli regolari.

Jekk xi wieħed minn dawn jghodd għalik, tkellem mat-tabib tiegħek qabel tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan.

Tfal u adolexxenti

Tagħtix din il-mediciċina lil tfal u adolexxenti taħt it-18-il sena.

Mediciċini oħra u Amlodipine/Valsartan Mylan

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, ġadu dan l-ahħar jew tista’ tieħu xi mediciċini oħra. It-tabib tiegħek jista’ jkollu bżonn jibdel id-doża tiegħek u/jew jieħu prekawzjonijiet oħrajn. F’xi kaži jista’ jkun li jkollok twaqqaf xi waħda mill-mediciċini. Dan jghodd l-aktar għall-mediciċini elenkti hawn taħt:

- inibituri ta’ ACE jew aliskiren (ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestaturi “Tiħux Amlodipine/Valsartan Mylan” u “Twissijiet u prekawzjonijiet”);
- dijuretiċi (tip ta’ medicina magħrufa bħala ukoll bħala “tal-pipi” li żżid l-ammont ta’ awrina li tagħmel;
- lithium (mediciċina li tintużza biex tikkura d-dipressjoni);
- dijuretiċi li ma jneħħux il-potassium, supplimenti ta’ potassium, melħi tal-ikel għal min ibati bil-pressjoni li jkun fih potassium u sustanzi oħra li jistgħu iż-żidu l-livelli ta’ potassium;
- certu tipi ta’ medicini kontra l-uġġigħ imsejħha medicini anti-infjammatorji mhux steroidi (NSAIDs) jew inibituri selettivi ta’ cyclooxygenase-2 (inibituri ta’ COX-2). It-tabib tiegħek jista’ jiċċekkja wkoll il-funzjoni tal-kliewi tiegħek;
- pilloli kontra l-konvulzjonijiet (eż. carbamazepine, phenobarbital, phenytoin, fosphenytoin, primidone);

- St. John's wort;
- nitroglycerin u nitrati oħra, jew sustanzi oħra magħrufin bħala “vażodilaturi”;
- medicini li jintużaw għall-HIV/AIDS (eż. ritonavir, indinavir, nelfinavir);
- medicini li jintużaw għall-kura ta' infelzjonijiet tal-moffa (eż ketoconazole, itraconazole);
- medicini li jintużaw għall-kura ta' infelzjonijiet batterjali (bħal rifampicin, erythromycin, clarithromycin, talithromycin);
- verapamil, diltiazem (medicini tal-qalb);
- simvastatin (medicina użata għall-kontroll ta' livelli għoljin ta' kolersterol);
- dantrolene (infużjoni għal anormalitajiet severi fit-temperatura tal-ġisem);
- medicini użati għall-protezzjoni kontra rifjut ta' trapjant (ciclosporin).

Amlodipine/Valsartan Mylan ma' ikel u xorb

Grejpfrut u meraq tal-grejpfrut ma għandhomx jiġi kkunsmati minn nies li jkunu qegħdin jieħdu Amlodipine/Valsartan Mylan. Dan minħabba li l-grejpfrut u l-meraq tal-grejpfrut jistgħu jwasslu għal zieda tas-sustanza attiva amlodipine fil-livelli tad-demm, u dan jista' jikkawża żieda mhux imbassra fl-effett ta' Amlodipine/Valsartan Mylan ta' tbaxxija tal-pressjoni tad-demm.

Tqala u treddiġ

Tqala

Għid lit-tabib tiegħek jekk taħseb li tista' tkun tqila (jew qed tippjana li jkollok tarbija). It-tabib tiegħek normalment javžak biex tieqaf tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan qabel ma toħroġ tqila jew malli tkun taf li inti tqila u se jaġħik parir biex tieħu medicina oħra minnflokk Amlodipine/Valsartan Mylan. Amlodipine/Valsartan Mylan mhux irrakkomandat fil-bidu tat-tqala (l-ewwel 3 xhur), u m'għandux jittieħed meta jkollok aktar minn 3 xhur tqala, minħabba li jista' jaġħmel ħsara lit-tarbija tiegħek jekk jintuża wara t-tielet xahar tat-tqala.

Treddiġ

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tredda' jew se tibda tredda' dalwaqt. Amlodipine/Valsartan Mylan muhuwiex irrakkomandat għal ommijiet li qed ireddgħu u t-tabib jista' jaġħel kura oħra għalik jekk inti tixtieq tredda', speċjalment meta t-tarbija tiegħek tkun għadha titwieleq, jew tkun twieldet qabel iż-żmien.

Itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu xi medicina.

Sewqan u thaddim ta' magni

Din il-medicina tista' tisturdik. Dan jista' jaffettwa kemm tikkonċentra tajjeb. Għalhekk, jekk m'intix cert kif din il-medicina ser taffettwak, m'għandekx issuq, tuża magni, jew tagħmel attivitajiet li għandhom bżonn konċentrazzjoni.

3. Kif għandek tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan

Dejjem għandek tieħu din il-medicina skont il-parir eż-żgħid tat-tabib tiegħek. Iċċekkja mat-tabib tiegħek jekk ikollok xi dubju. Dan ser jgħinek sabiex tikseb l-aqwa riżultati u tnaqqas ir-riskju ta' effetti sekondarji.

Id-doża ta' Amlodipine/Valsartan Mylan li ssoltu tingħata hija pillola waħda kuljum.

- Ikun ippreferut li tieħu l-medicina tiegħek fl-istess hin kuljum.
- Ibla' l-pilloli b'tazza ilma.
- Tista' tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan mal-ikel jew mingħajr ikel. Tiħux Amlodipine/Valsartan Mylan ma' grejpfrut jew ma' meraq tal-grejpfrut.

Skond kif ikun ir-rispons tiegħek għall-kura, it-tabib tiegħek jista' jissuġġerixxi qawwa ogħla jew aktar baxxa.

Taqbiżx id-doża li jordnawlek.

Amlodipine/Valsartan Mylan u pazjenti aktar anzjani (ta' 65 sena jew aktar)

It-tabib għandu jkun kawtel meta jżid id-dožagg.

Jekk tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan aktar milli suppost

Jekk ġadtu wisq pilloli Amlodipine / Valsartan Mylan, ikkonsulta lit-tabib tiegħek minnufih. Fluwidi eċċessiv jista' jakkumula fil-pulmun tiegħek (edima pulmonari) u jikkäġuna qtugħi ta' nifs li jista' jiżviluppa sa 24-48 siegħa wara t-tehid.

Jekk tinsa tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan

Jekk tinsa' tieħu din il-mediċina, ġudha malli tiftakar. Imbagħad lu d-doža li jmiss fil-ħin tas-soltu. Iżda, jekk ikun kważi wasal il-ħin tad-doža li jmiss, aqbeż id-doža li tkun insejt. M'għandekx tieħu doža doppja biex tpatti għal kull pillola li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Amlodipine/Valsartan Mylan

Li twaqqaf il-kura tiegħek b'Amlodipine/Valsartan Mylan jista' jwassal biex il-marda tiegħek tmur ghall-agharr. Tieqafx tieħu l-mediċina tiegħek sakemm ma jgħidlekx biex tagħmel hekk it-tabib tiegħek

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' din il-mediċina, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbi

Bħal kull mediċina oħra, din il-mediċina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhru f'kulhadd.

Xi effetti sekondarji jistgħu jkunu serji u jehtieġu attenzjoni medika immedjata:

Numru żgħir ta' pazjenti kellhom dawn l-effetti sekondarji serji (*jistgħu jaġeffi wa-w mhux aktar minn persuna 1 f'1,000*). Jekk ikollok xi wieħed milli ġejjin, għid lit-tabib tiegħek mill-ewwel:
Reazzjoni allerġika b'sintomi bħal raxx, ħakk, nefha tal-wiċċ jew ix-xofftejn jew l-ilsien, tbatija biex tieħu n-nifs, pressjoni tad-demm baxxa (thoss haġżin ġej, rasek hafifa).

Effetti sekondarji possibili oħra ta' Amlodipine/Valsartan Mylan:

Komuni (jistgħu jaġeffi wa-w mhux aktar minn persuna 1 f'10)

Influwenza (flu); imnieħer miżdud, uġiġi fil-grieżem u tbatxi biex tibla'; uġiġi ta' ras; nefha tad-driegħ, idejn, riġlejn, għekiesi jew saqajn; għeja; asthenia (debbulizza); ħmura u fawra tal-wiċċ u/jew tal-ghonq, livell baxx ta' potassju fid-demm.

Mhux komuni (jistgħu jaġeffi wa-w mhux aktar minn persuna 1 f'100)

Sturdament; tqallih u uġiġi addominali; ħalq xott; theddil, tingiż jew jorqdu lek idejk jew saqajk; vertigo; qalb thabba mghaż-ġġla bil-palpitazzjonijiet; sturdament meta tqum bil-wieqfa; sogħla; dijarea; stitikezza; raxx tal-ġilda, ħmura tal-ġilda; nefha tal-ġġog, uġiġi fid-dahar; uġiġi fil-ġġog; anoreksja ;. livell għoli ta' kalċju fid-demm; livell għoli ta' lipidi fil-plażma; livell għoli ta' aċiđu uriku fid-demm; livell baxx ta' sodju fid-demm; koordinazzjoni anormali; indeboliment tal-vista; uġiġi fil-griżmejn.

Rari (jistgħu jaġeffi wa-w mhux aktar minn persuna 1 f'1,000)

Thossok fuq ix-xwiek, tisfir fil-widnejn (żanżin tal-widnejn); iħossok haġżin; tgħaddi aktar awrina mis-soltu jew thoss li għandek bżonn tgħaddi aktar awrina; ma jkunx jista' jkollok jew iżomm erezzjoni; thossok tqil; taqagħilek il-pressjoni tad-demm b'sintomi bħal sturdament, rasek hafifa; tegħreq b'mod eċċessiv; raxx tal-ġilda ma' ġismek kollu; ħakk; spażmi fil-muskoli, disturb tal-vista.

Jekk xi wieħed minn dawn l-effetti sekondarji jaffettwak severament, għid lit-tabib tiegħek.

Effetti sekondarji rrappurtati b'amlinippejew jew valsartan wahidhom u li jew ma ġewx osservati b'Amlodipine/Valsartan Mylan jew ġew osservati bi frekwenza oħla milli b'Amlodipine/Valsartan Mylan:

Amlodipine

Ikkonsulta tabib immedjatament jekk thoss xi wieħed mill-effetti sekondarji rari ħafna li ġejjin wara li tieħu din il-mediċina:

- Tharħir għal għarrieda, uġiġi fis-sider, qtugħi ta' nifs jew diffikultà fit-teħid tan-nifs.
- Nefha fil-kpiepel tal-ġħajnejn, il-wiċċ jew ix-xofftejn.
- Nefha fl-ilsien u l-gerżuma li tikkawża diffikultà kbira biex tieħu n-nifs.
- Reazzjonijiet severi tal-ġilda fosthom raxx qawwi fil-ġilda, ħorriqja, ħmura fil-ġilda fuq ġismek kollu, ħakk qawwi, infafet, tqaxxir u nefha fil-ġilda, infjammazzjoni tal-membrani mukuži (Sindrome ta' Stevens Johnson, Nekroliżi Epidermali Tossika) jew reazzjonijiet allergiċi oħra.
- Attakk tal-qalb, taħbita abnormali tal-qalb.
- Infjammazzjoni fil-frixa li tista' tikkawża wġiġi qawwi addominali u fid-dahar akkumpanjat b'sensazzjoni ta' mard kbir.

Kienu rrappurtati l-effetti sekondarji li ġejjin. Jekk xi wieħed minnhom joħloqlok problemi jew jekk idumu għal iż-żejjed minn ġimgħa, inti għandek tikkuntattja lit-tabib tiegħek.

Komuni (jista' jaffettwa mhux aktar minn persuna 1 f'10)

Sturdament, għeja, ngħas; palpitazzjonijiet (thoss it-taħbi ta'l-qalb tiegħek); fwawar, nefha fl-għekiesi (edema); uġiġi addominali, thossok imdardar (nawsja).

Mhux komuni (jista' jaffettwa mhux aktar minn persuna 1 f'100)

Bidliet fil-burdata, ansjetà, dipressjoni, nuqqas ta' rqad, roġħda, togħma abnormali, hass hażin, telf tas-sensazzjoni tal-uġiġi; disturbi viżwali, nuqqas ta' vista, żanżin fil-widnejn; pressjoni baxxa tad-demm; għatis/imnieħer iqattar ikkawżati minn infjammazzjoni fir-rita tal-imnieħer (rinite); indiġestjoni, rimettar (tkun imdardar); twaqqiqi tax-xagħar, żieda fl-ġħaraq, ġilda tieklok, raxx; tidnis tal-ġilda; disturb biex tagħmel l-awrina, żieda fil-bżonn li tagħmel l-awrina bil-lejl, żieda fin-numru ta' drabi li tagħmel l-awrina; nuqqas ta' kapacità li jkollok erezzjoni, skonfort jew tkabbir tas-sider fl-irġiel, uġiġi, thossok ma tiflaħx, thossok dghajjef, uġiġi fil-muskoli, bugħawwieg fil-muskoli; spażmu fil-muskoli; uġiġi fid-dahar; uġiġi fil-ġġog; żieda jew tnaqqis fil-piż, bidla fil-vizzju tal-musrana; dijarea; halq xott; uġiġi fis-sider.

Rari (jista' jaffettwa mhux aktar minn persuna 1 f'1,000)

Konfużjoni.

Rari hafna (jista' jaffettwa mhux aktar minn persuna 1 f'10,000)

Tnaqqis fin-numru ta' ċelloli bojod tad-demm, tnaqqis fin-numru ta' plejtlits fid-demm li jista' jwassal għal tbengil mhux tas-soltu jew fsada malajr (ħsara fi-ċċelloli ħomor tad-demm); zokkor żejjed fid-demm (iperġliċemija); nefha fil-ħanek, nefha addominali (gastrite); funzjoni abnormali tal-fwied, infjammazzjoni tal-fwied (epatite), sfura fil-ġilda (suffejra), żieda fl-enzimi tal-fwied li jista' jkollha effett fuq xi testijiet mediċi; żieda fit-tensjoni tal-muskoli; infjammazzjoni fil-vini u l-arterji, hafna drabi b'raxx fil-ġilda, sensitività għad-dawl; disturbli li jikkombinaw rigidità, roġħda, u/jew disturb fil-moviment, ħsara fin-nervituri; sogħla

Valsartan

Mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100)

Vertigo, għeja

Mhux magħruf (il-frekwenza ma tistax tkun stmata mid-data disponibbli)

Tnaqqis ta' ċelloli ħomor fid-demm u ċelloli bojod tad-demm, tnaqqis fil-plejtlits tad-demm, deni, uġiġi fil-gerżuma jew ulċeri fil-ħalq minħabba infezzjonijiet; fsada jew tbengil spontanju; livell għoli ta' potassium fid-demm; livell għoli ta' krejatinina fid-demm, riżultati tat-testijiet tal-fwied mhux normali; funzjonijiet tal-kliewi mnaqqsa u funzjonijiet tal-kliewi mnaqqsa b'mod sever; nefha l-aktar tal-wiċċ u l-gerżuma; uġiġi fil-muskoli; raxx, marki żgħar tondi ħomor jagħtu fil-vjola; deni; ħakk; reazzjoni allergika; infafet fil-ġilda (sinjal ta' kondizzjoni msejħha dermatite bl-infafet).

Jekk thoss xi waħda minn dawn, għid lit-tabib tiegħek mill-ewwel.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikkollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendiċi V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Amlodipine/Valsartan Mylan

Żomm din il-mediċina fejn ma tidhirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u l-folja wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Għall-pakketti tal-fliekk: Wara li jinfetah għall-ewwel darba, užah fi żmien 100 jum. Din il-mediċina m'għandhiex bżonn hażna speċjali.

Tużax din il-mediċina jekk tinnotta li l-pakkett ikollu l-ħsara jew juri sinjali ta' tbagħbis.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-draña jew mal-iskart domestiku. Staqqi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għaddekk tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni ohra

X'fih Amlodipine/Valsartan Mylan

Is-sustanzi attivi ta' Amlodipine/Valsartan Mylan huma amlodipine (bħala amlodipine besilate) u valsartan.

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola fiha 5 mg amlodipine u 80 mg valsartan.

Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma cellulose microcrystalline; crospovidone; magnesium stearate; silica, colloidal anhydrous; magnesium stearate; hypromellose; macrogol 8000; talc, titanium dioxide (E171); iron oxide, yellow (E172).

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola fiha 5 mg ta' amlodipine u 160 mg ta' valsartan.

Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma cellulose microcrystalline; crospovidone; magnesium stearate; silica colloidal anhydrous; hypromellose; macrogol 8000; talc; titanium dioxide (E171); iron oxide yellow (E172).

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola fiha 10 mg ta' amlodipine u 160 mg ta' valsartan.

Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma cellulose microcrystalline; crospovidone; magnesium stearate; silica colloidal anhydrous; hypromellose; macrogol 8000; talc; titanium dioxide (E171); iron oxide yellow (E172); iron oxide red (E172); iron oxide black (E172).

Kif jidher Amlodipine/Valsartan Mylan u l-kontenut tal-pakkett

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg pilloli miksija b'rita

Il-pilloli Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/80 mg huma sofor čari, tondi, bikovvessi, pilloli miksija b'rita, immarkati b’“AVI” fuq naħa u “M” fuq in-naħa l-oħra.

Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita

Il-pilloli Amlodipine/Valsartan Mylan 5 mg/160 mg huma sofor, ovali, bikonvessi, pilloli miksijsa b'rita, immarkati b'“AV2 ”fuq naħha waħda u “M ”fuq in-naħha l-oħra.

Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg pilloli miksijsa b'rita

Il-pilloli Amlodipine/Valsartan Mylan 10 mg/160 mg huma ta' lewn kannella ċar, ovali, bikonvessi, pilloli miksijsa b'rita, immarkati b'“AV3 ”fuq naħha waħda u “M ”fuq in-naħha l-oħra.

Amlodipine/Valsartan Mylan jiġi f'pakketi ta' folji li jkun fihom 14, 28, 30, 56, 90 jew 98 pillola. Il-pakketi kollha huma disponibbli f'folji ipperforati li jinqas mu f'doži uniċi; il-pakketi tal-pilloli ta' 14, 28, 56 u 98 pillola huma disponibbli wkoll f'folji standard.

Amlodipine/Valsartan Mylan hu disponibbli wkoll fi fliexken li fihom 28, 56 jew 98 pillola.

Jista' jkun li mhux il-pakketi tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

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

Manifattur

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

Mylan Hungary Kft.
Mylan utca 1,
Komárom – 2900
L-Ungaria

Mylan Germany GmbH
Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe
Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352
Il-Ğermanja

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq.

België/Belgique/Belgien

Viatris
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

България
Майлан ЕОД
Тел: +359 2 44 55 400

Česká republika
Viatris CZ.s.r.o.
Tel: + 420 222 004 400

Lietuva

Mylan Healthcare UAB
Tel: +370 5 205 1288

Luxembourg/Luxemburg
Viatris
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00
(België/Belgien)

Magyarország
Mylan EPD Kft
Tel.: + 36 1 465 2100

Danmark
Viatris ApS
Tlf: +45 28 11 69 32

Deutschland
Viatris Healthcare GmbH
Tel: +49 800 0700 800

Eesti
BGP Products Switzerland GmbH Eesti filiaal
Tel: + 372 6363 052

Ελλάδα
Viatris Hellas Ltd
Τηλ: + 30 2100 100 002

España
Viatris Pharmaceuticals, S.L.U
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

Ireland
Mylan Ireland Limited
Tel: +353 1 8711600

Ísland
Icepharma hf
Sími: +354 540 8000

Italia Mylan Italia S.r.l.
Tel: + 39 02 612 46921

Κύπρος Varnavas Hadjipanayis Ltd
Τηλ: +357 2220 7700

Latvija
Mylan Healthcare SIA
Tel: +371 676 055 80

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
Arcana Arzneimittel GmbH
Tel: +43 1 416 2418

Polska
Mylan 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

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
United Kingdom (Northern Ireland)
Mylan IRE Healthcare Limited
Tel: +353 18711600

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Sorsi oħra ta' informazzjoni

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.