

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή
TOPRESS (20+5) mg επικαλύμμενα με λεπτό υμένιο δισκία
TOPRESS (40+5) mg επικαλύμμενα με λεπτό υμένιο δισκία
TOPRESS (40+10) mg επικαλύμμενα με λεπτό υμένιο δισκία

Μεδοξιμούλική ολμεσαρτάνη/αμλοδιπίνη

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ισως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή γι' αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματα της ασθένειάς τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το πάρον φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το TOPRESS και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το TOPPRESS
3. Πώς να πάρετε το TOPPRESS
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το TOPPRESS
6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το TOPRESS και ποια είναι η χρήση του

Το TOPRESS περιέχει δύο ουσίες που ονομάζονται μεδοξιμούλική ολμεσαρτάνη και αμλοδιπίνη (ως βεσυλική αμλοδιπίνη). Και οι δύο αυτές ουσίες βοηθούν στον έλεγχο της υψηλής αρτηριακής πίεσης.

- Η μεδοξιμούλική ολμεσαρτάνη ανήκει σε μια ομάδα φαρμάκων που ονομάζονται «ανταγωνιστές των υποδοχέων της αγγειοτασίνης II», η οποίας μειώνει την αρτηριακή πίεση μέσω χαλάρωσης των αιμοφόρων αγγείων.
- Η αμλοδιπίνη ανήκει σε μια ομάδα ουσιών που ονομάζονται «αποκλειστές διαιώνων ασθεστίου». Η αμλοδιπίνη εμποδίζει τη μετακίνηση του ασθεστίου προς το τοίχωμα των αιμοφόρων αγγείων, με αποτέλεσμα την παρεμπόδιση της συστολής των αγγείων, οπότε μειώνει επίσης την αρτηριακή πίεση.

Οι δράσεις και των δύο αυτών ουσιών συμβάλλουν στην παρεμπόδιση της συστολής των αιμοφόρων αγγείων και έτσι τα αγγεία χαλαρώνουν και μειώνεται η αρτηριακή πίεση.

Το TOPRESS χρησιμοποιείται για τη θεραπεία της υψηλής αρτηριακής πίεσης σε ασθενείς, στους οποίους η αρτηριακή πίεση δεν ελέγχεται ικανοποιητικά ούτε με την μεδοξιμούλική ολμεσαρτάνη ούτε με την αμλοδιπίνη ως μονοθεραπεία.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το TOPPRESS

Μην πάρετε το TOPPRESS:

- εάν είστε αλλεργικοί στην μεδοξιμούλική ολμεσαρτάνη ή στην αμλοδιπίνη ή σε μια ειδική ομάδα αποκλειστών διαιώνων ασθεστίου, τις διυδροπιρδίνες, ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6). Εάν πιστεύετε ότι πιθανός είστε αλλεργικοί, ενημερώστε τον γιατρό σας πριν πάρετε το TOPPRESS.
- εάν είστε περισσότερο από 3 μηνών έγκυος (είναι επίσης καλύτερο να αποφύγετε το TOPPRESS στο πρώιμο στάδιο της εγκυμοσύνης, βλέπε παράγραφο «Κύνηση και θηλασμός»).
- εάν έχετε διαβήτη ή επηρεασμένη νεφρική λειτουργία και λαμβάνετε θεραπεία για τη μείωση της αρτηριακής πίεσης με ένα φάρμακο που περιέχει αλισκιρένη.
- εάν έχετε σοβαρά ιπατικά προβλήματα, εάν υπάρχει διαταραχή στην έκκριση χολής ή εάν έχετε ικτερό (κίτρινη απόχρωση του δέρματος και των ματιών).
- εάν έχετε πολύ χαμηλή αρτηριακή πίεση.
- εάν πάσχετε από ανεπατοκά παροχή αιμάτος στους ιστούς σας, με συμπτώματα όπως π.χ. χαμηλή αρτηριακή πίεση, χαμηλούς παλμούς, ταχυκαρδία (καταπληξία, συμπεριλαμβανομένης της καρδιογενούς καταπληξίας). Καρδιογενής καταπληξία σημαίνει καταπληξία λόγω σοβαρών καρδιακών προβλημάτων.
- εάν η ροή του αιμάτος από την καρδιά σας παρεμποδίζεται [π.χ. λόγω της στένωσης της αορτής (αορτική στένωση)].
- εάν έχετε χαμηλή καρδιακή παροχή (με αποτέλεσμα τη δυσκολία στην αναπνοή ή περιφερικά οιδήματα) μετά από καρδιακή προσβολή (οχές έμφραγμα του μυοκαρδίου).

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απενθύνθετε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας πριν πάρετε το TOPPRESS.

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν πάίρνετε κάποιο από τα παρακάτω φάρμακα που χρησιμοποιούνται για τη θεραπεία της υψηλής αρτηριακής πίεσης:

- έναν αναστολέα του Μετατρεπτικού Ενζύμου της Αγγειοτασίνης (α-MEA) (για παράδειγμα εναλαπτή, λισινοπρίλη, ραμιπρίλη), ιδίως εάν έχετε σχετιζόμενα με σακχαρόδη διαβήτη προβλήματα με τους νεφρούς,
- αλισκιρένη.

Ο γιατρός σας μπορεί να ελέγχει σε τακτικά διαστήματα τη νεφρική σας λειτουργία, την αρτηριακή πίεση και την ποσότητα των ηλεκτρολυτών (π.χ. κάλιο) στο αίμα σας.

Βλ. επίσης πληροφορίες στην παράγραφο «Μην πάρετε το TOPPRESS».

Ενημερώστε τον γιατρό σας, σε περίπτωση που παρουσιάσετε οποιαδήποτε από τα παρακάτω προβλήματα υγείας:

- Προβλήματα στους νεφρούς ή μεταμόσχευση νεφρού.
- Ασθένεια του ήπατος.
- Καρδιακή ανεπάρκεια ή προβλήματα με τις βαλβίδες της καρδιάς σας ή τον καρδιακό μυ.
- Έντονους μετούς, διάρροια, είστε υπό θεραπεία με υψηλές δόσεις διουρητικών ή έτσι ακολουθείτε δίαιτα χαμηλή σε αλάτι.
- Αυξημένα επίπεδα καλίου στο αίμα σας.
- Προβλήματα με τα επινεφρίδια (αδένες που παράγουν ορμόνες και βρίσκονται πάνω από τους νεφρούς).

Επικοινωνήστε με τον γιατρό σας εάν πάσχετε ότι είστε (ή μπορεί να μείνετε) έγκυος. Το TOPRESS δεν συνιστάται στην αρχή της εγκυμοσύνης και δεν πρέπει να λαμβάνεται εάν είστε περισσότερο από 3 μηνών έγκυος, καθώς μπορεί να προκαλέσει σοβαρές βλάβες στο μωρό σας εάν χρησιμοποιηθεί σε αυτό το στάδιο (βλ. παράγραφο «Κύνηση και θηλασμός»).

Παιδιά και έφηβοι (κάτω των 18 ετών)

Το TOPRESS δεν συνιστάται σε παιδιά και έφηβους ηλικίας κάτω των 18 ετών.

Άλλα φάρμακα και TOPRESS

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν πάίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

- Άλλα φάρμακα για τη μείωση της αρτηριακής πίεσης, καθώς η επίδρωση του TOPRESS μπορεί να αυξήθει. Ο γιατρός σας πιθανόν να χρειαστεί να άλλαξει τη δόση που πάιρνετε ή/και να λάβει άλλες προφυλάξεις:

Εάν πάίρνετε έναν α-ΜΕΑ ή αλισκιρένη (βλ. επίσης πληροφορίες στις παραγράφους «Μην πάρετε το TOPPRESS» και «Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις»).

- Συμπληρώματα καλίου, υποκατάστατα άλατος τα οποία περιέχουν κάλιο, διορυθητικά ή παλμούς (χρησιμοποιείται για να κάνει το αίμα πιο λεπτόρρευστο και για την πρόληψη σχηματισμού θρόμβων αίματος). Η χρήση αυτών των φαρμάκων ταυτόχρονα με το TOPRESS είναι δύνατον να αυξήσουν τον κίνδυνο νεφρικής ανεπάρκειας. Η επίδραση του TOPRESS μπορεί να μειωθεί από το ΜΣΑΦ.

• Το λίθιο (ένα φάρμακο που χρησιμοποιείται για τη θεραπεία των διαταραχών της διάθεσης και κάπιον μορφών κατάθλιψης) όταν χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με το TOPRESS μπορεί να αυξήσει η τοξικότητα του λιθίου. Αν πρέπει να πάρετε λίθιο, ο γιατρός σας θα μετρά τα επίπεδα λιθίου στο αίμα σας.

• Τα Μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα (ΜΣΑΦ, φάρμακα που χρησιμοποιούνται για την ανακούφιση του πόνου, του πρηξίματος και άλλων συμπτωμάτων φλεγμονής, συμπεριλαμβανομένης της αρθρίτιδας) όταν χρησιμοποιούνται με το TOPRESS ενδέχεται να αυξήσουν τον κίνδυνο νεφρικής ανεπάρκειας. Η επίδραση του TOPRESS μπορεί να μειωθεί από το ΜΣΑΦ.

• Την υδρογλωρική κολεστερέλημά, ένα φάρμακο που μειώνει τα επίπεδα της χοληστερόλης στο αίμα σας, καθώς η επίδραση του TOPRESS μπορεί να μειωθεί. Ο γιατρός σας μπορεί να σας συμβουλέψει να πάρετε το TOPRESS τουλάχιστον 4 ώρες πριν από την υδρογλωρική κολεστερέλημά.

• Ορισμένα αντιδίζινα (φάρμακα για τη δυσπεψία ή την καούρα), καθώς η επίδραση του TOPRESS μπορεί να μειωθεί ελαφρά.

• Φάρμακα που χρησιμοποιούνται για την ιό HIV/AIDS (π.χ. ριτοναβίρη, ινδιναβίρη, νελφιναβίρη) ή για τη θεραπεία μικητιασικών λοιμώξεων (π.χ. κετοκοναζόλη, ιτρακοναζόλη).

• Διλτιαζένη, βεραταμίλη (παράγοντες που χρησιμοποιούνται για τη προβλήματα του καρδιακού ρυθμού και για την υψηλή αρτηριακή πίεση).

• Ριφαμπικίνη, ερυθρομοκίνη, κλαριθρομοκίνη (αντιβιοτικά), παράγοντες που χρησιμοποιούνται για τη φυματίωση ή άλλες λοιμώξεις.

• Βαλσαμόρροτο (Hypericum perforatum), ένα φυτικό φάρμακο.

• Δαντρόλενο (ουσία προς έγχυση για την αντιμετώπιση σοβαρών ανωμαλιών της θερμοκρασίας του σώματος).

• Σιμβαστατίνη, ένας παράγοντας που χρησιμοποιείται για τη μείωση των επιπλέοντων της χοληστερόλης και των λιπιδίων (τριγλυκεριδίων) στο αίμα.

• Τακρόλιμος, κυκλοσπορίνη, χρησιμοποιούνται για τον έλεγχο της ανοσολογικής απόκρισης του οργανισμού, επιτρέποντας στον οργανισμό σας να δεχεται το μετασοργανισμό όργανο.

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν πάίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

To TOPRESS με τροφή και ποτό

Το TOPRESS μπορεί να ληφθεί με ή χωρίς τροφή. Καταπίνετε το δισκίο με κάπιο υγρό (όπως ένα ποτήρι νερό). Εάν είναι δυνατό, να παίρνετε την καθημερινή σας δόση την ίδια ώρα κάθε ημέρα, για παραδειγματικά στην πρωινή ώρα του πρωινού.

Τα όπωα που παίρνουν TOPRESS δεν θα πρέπει να καταναλώνουν χυμό γκρέιπφρουτ ή γκρέιπφρουτ. Ο λόγος είναι ότι

Αλλεργικές αντιδράσεις, που μπορεί να επηρεάσουν όλο το σώμα, με πρήξιμο του προσώπου, του στόματος ή/και του λάρυγγα (φωνητικών χορδών) μαζί με φαγούρα και εξάνθημα μπορεί να εμφανιστούν κατά τη διάρκεια θεραπείας με TOPRESS. Εάν συμβεί κάτι τέτοιο, σταματήστε να πάρνετε το TOPRESS και επικοινωνήστε αμέσως με τον γιατρό σας.

Το TOPRESS μπορεί να προκαλέσει πτώση της αρτηριακής πίεσης σε πολύ χαμηλά επίπεδα σε εναίσθητα άτομα ή ως αποτέλεσμα μιας αλλεργικής αντιδραστικής. Αυτό θα μπορούσε να προκαλέσει σοβαρή ζάλη ή λυποθυμία. Εάν συμβεί κάτι τέτοιο, σταματήστε να πάρνετε το TOPRESS, επικοινωνήστε αμέσως με τον γιατρό σας και ξαπλώστε.

Αλλες πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες με το TOPRESS:

Συγνές (μπορεί να επηρεάσουν λιγότερους από 1 στους 10 ανθρώπους):

Ζάλη, πονοκέφαλος, πρήξιμο των αστραγάλων, των άκρων ποδών, των κάτω άκρων, των άκρων χειρών ή των βραχιόνων, κόπωση.

Οχι συγνές (μπορεί να επηρεάσουν λιγότερους από 1 στους 100 ανθρώπους):

Ζάλη κατά την έγερση σε ορθά θέση, έλλειψη ενέργειας, μωρηπκιασή ή μούδιασμα των χειρών ή των ποδών, ίνιγος, έντονος καρδιακός παλμός, ταχυκαρδία, χαμηλή αρτηριακή πίεση με συμπτώματα όπως, ζάλη, τάση λυποθυμίας, δυσκολία στην αναπνοή, βήχας, ναυτία, έμετος, δυσπεψία, διάρροια, δυσκοιλιότητα, ξηροστομία, πόνος του άνω τμήματος της κοιλιάς, δερματικό εξάνθημα, κράμπες, πόνος στους βραχιόνες και τα κάτω άκρα, οσφυαλγία, αίσθημα επιτακτικής ανάγκης για σύρηση, ελάττωση της λίμπιντο, αδυναμία επίτευξης ή διατηρησης της στάσης, αδυναμία.

Έχουν παρατηρηθεί επίσης κάποιες μεταβολές στα αποτελέσματα των αιματολογικών εξετάσεων και περιλαμβάνουν τις ακόλουθες:

Αυξημένα άλλα και μειωμένα επίπεδα καλίου αίματος, αυξημένα επίπεδα κρεατινίνης αίματος, αυξημένα επίπεδα ουρικού οξέος, αυξήσεις στα αποτελέσματα μιας εξέτασης της ηπατικής λειτουργίας (επίπεδα γ-γλουταμιλτρανσφεράστη).

Σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν λιγότερους από 1 στους 1.000 ανθρώπους):

Υπερευασθησία στο φάρμακο, λιποθυμία, ερυθρότητα και αίσθημα θερμότητας στο πρόσωπο, κόκκινα εξογκώματα με φαγούρα (κνίδοση), πρήξιμο των αστραγάλων, πτυνγία, αίμα στα ςύρη, λοιμωξη του ουροποιητικού, θωρακικός πόνος, συμπτώματα που μοιάζουν με αυτά της γρίπης, πόνος. Μεταβολές στα αποτελέσματα των αιματολογικών εξετάσεων, όπως αυξημένα επίπεδα λιπιδίων (υπετριγλυκεριδαμία), αυξημένα επίπεδα ουριαίας ή ουρικού οξέος αίματος και αυξήσεις στα αποτελέσματα εξετάσεων της ηπατικής και μυϊκής λειτουργίας.

Οχι συγνές (μπορεί να επηρεάσουν λιγότερους από 1 στους 100 ανθρώπους):

Μειωμένος αριθμός ενός τύπου κυντάρων του αίματος, τα οποία είναι γνωστά ως αιμοπετάλια, που μπορεί να οδηγήσει στην εύκολη δημιουργία εκχυμώσεων («μελανίες») ή σε παρατεταμένη αιμορραγία, γρήγορες αλλεργικές αντιδράσεις που μπορεί να επηρεάσουν ολόκληρο το σώμα και μπορεί να προκαλέσουν αναπνευστικά προβλήματα, καθός και ταχεία πτώση της αρτηριακής πίεσης που μπορεί να οδηγήσει ακόμη και σε λιποθυμία (αναφυλακτικές αντιδράσεις), στηθάγχη (πόνος ή αίσθημα δυσφορίας στο στήθος, που είναι γνωστό ως στηθάγχη), φαγούρα, εξάνθημα δέρματος, αλλεργικό δερματικό εξάνθημα, κράμπες, αδυναμία, συμπτώματα που μοιάζουν με αυτά της γρίπης, πόνος. Μεταβολές στα αποτελέσματα των αιματολογικών εξετάσεων, όπως αυξημένα επίπεδα λιπιδίων (υπετριγλυκεριδαμία), αυξημένα επίπεδα ουριαίας ή ουρικού οξέος αίματος και αυξήσεις στα αποτελέσματα εξετάσεων της ηπατικής και μυϊκής λειτουργίας.

Σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν λιγότερους από 1 στους 1.000 ανθρώπους):

Πρήξιμο του προσώπου, του στόματος ή/και του λάρυγγα (φωνητικών χορδών), οξεία νεφρική ανεπάρκεια και νεφρική ανεπάρκεια, λήθαργος.

Αμλοδιπίνη

Πολύ συγνές (ενδέχεται να επηρεάσουν περισσότερους από 1 στους 10 ανθρώπους):

Οίδημα (κατακράτηση υγρών)

Συγνές (μπορεί να επηρεάσουν λιγότερους από 1 στους 10 ανθρώπους):

Κούλιακος πόνος, ναυτία, πρήξιμο των αστραγάλων, πτυνγία, ερυθρότητα και αίσθημα θερμότητας στο πρόσωπο, οπικές διαταραχές (συμπεριλαμβανομένης της διπλωπίας και της θολής όρασης), επίγνωση των χτύπων της καρδιάς, διάρροια, δυσκοιλιότητα, δυσπεψία, κράμπες, αδυναμία, δυσκολία στην αναπνοή.

Οχι συγνές (μπορεί να επηρεάσουν λιγότερους από 1 στους 100 ανθρώπους):

Αιτνία, διαταραχές του ύπνου, μεταβολές στη διάθεση συμπεριλαμβανομένου του αισθήματος άγχους, κατάθλιψη, ευρεθιστότητα, ρίγος, μεταβολές της γενήσης, λιποθυμία, κονδούνισμα στα αυτιά (εμβροές), επιδεινώση της στηθάγχης (πόνος ή αίσθημα δυσφορίας στο στήθος), ακανόνιστος καρδιακός ρυθμός, ρινική συμφόρηση ή βουλωμένη μάτη, απόλεια μαλλιών, μωβ στίγματα ή κηλιδές στο δέρμα λόγω μικροαιμορραγών (πορρύρα), αποχρωματισμός του δέρματος, υπερβολική εφιδρώση, εξάνθημα δέρματος, φαγούρα, κόκκινα εξογκώματα με φαγούρα (κνίδοση), πόνος αρθρώσεων ή μανών, προβλήματα ουρητηρίου, αίσθημα επιτακτικής ανάγκης για σύρηση τη νύχτα, αυξημένη ανάγκη για ούρηση, γυναικομαστία στους άνδρες, πόνος στο στήθος, πόνος, αίσθημα αδιαθεσίας, αυξηση ή μείωση του βάρους.

Σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν λιγότερους από 1 στους 1.000 ανθρώπους):

Σύγχυση

Πολύ σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν λιγότερους από 1 στους 10.000 ανθρώπους):

Μείωση του αριθμού ενός τύπου κυντάρων του αίματος, τα οποία είναι γνωστά ως αιμοπετάλια, που μπορεί να οδηγήσει στην εύκολη δημιουργία εκχυμώσεων («μελανίες») ή σε παρατεταμένη αιμορραγία, αύξηση της γλυκοζίτης στα αίματα, αυξημένη αίσθηση αντίσταση στην παθητική κίνηση (υπερτονία), μωρηπήση στην καρδιά προσβολή, φλεγμονή των αιμοφόρων αγγείων, φλεγμονή του ήπατος ή του παγκρέατος, φλεγμονή του βλεννογόνου των στομάχου, πάγυση των ούλων, αυξημένη ηπατικά εξογκώματα, κίτρηνη χροιά του δέρματος και των ματιών, αυξημένη ευαίσθηση του δέρματος στο φως, αλλεργικές αντιδράσεις φαγούρα, εξάνθημα, πρήξιμο του πρόσωπου, στο στόμα ή/και στο λάρυγγα (φωνητικών χορδών) μαζί με φαγούρα και εξάνθημα, σοβαρές δερματικές αντιδράσεις, στις οποίες συμπεριλαμβάνονται έντονα δερματικά εξάνθημα, κνίδοση, κοκκίνισμα του δέρματος σε ολόκληρο το σώμα, έντονη φαγούρα, εμφάνιση φυσαλίδων, έφελουνδισμάτων και πρηξίμων του δέρματος, φλεγμονή των βλεννογόνων (σύνδρομο Stevens-Johnson, τοξική επιδερμική νεκρόλυση), μερικές φορές απευλητικές για τη ζωή.

Μη γνωστές (η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμήθει με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα):

Τρέμουλο, άκαμπτη στάση σώματος, ανέκφραστο προσωπείο, αργές κινήσεις και συρτό και χωρίς καλή ισορροπία βάδισμα.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενέργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες πενεθίες, μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς στη διεύθυνση:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείου 284

GR-15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ.: +30 21 32040380/337

Φax: +30 21 06549585

Ιστόποτος: <http://www.eof.gr>.

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενέργειών μπορείτε να βιοηθίσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

Πιάλη από HDPE: χρησιμοποιείτε εντός 90 ημερών από το πρώτο άνοιγμα.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν θα βιοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

5. Πώς να φυλάσσετε το TOPRESS

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί, στην κυψέλη (blister) και στην ετικέτα μετά τη ΛΗΞΗ. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Δεν υπάρχουν ειδικές οδηγίες διατήρησης για το φαρμακευτικό αυτό προϊόν.

Φιάλη από HDPE: χρησιμοποιείτε εντός 90 ημερών από το πρώτο άνοιγμα.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν θα βιοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το TOPRESS

Οι δραστικές ουσίες είναι μεδοξιμιλική ολμεσαρτάνη και αμλοδιπίνη

ΤΟPRESS (20+5) mg: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 20 mg μεδοξιμιλικής ολμεσαρτάνης και 5 mg αμλοδιπίνης (με τη μορφή βεστουλικής αμλοδιπίνης).

ΤΟPRESS (40+5) mg: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 40 mg μεδοξιμιλικής ολμεσαρτάνης και 5 mg αμλοδιπίνης (με τη μορφή βεστουλικής αμλοδιπίνης).

ΤΟPRESS (40+10) mg: Κάθε επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο περιέχει 40 mg μεδοξιμιλικής ολμεσαρτάνης και 10 mg αμλοδιπίνης (με τη μορφή βεστουλικής αμλοδιπίνης).

Τα άλλα συστατικά είναι: