

ЛИСТОВКА

Листовка: информация за пациента

Олмита 20 mg/5 mg филмирани таблетки
Olmita 20 mg/5 mg film-coated tablets

Олмита 40 mg/5 mg филмирани таблетки
Olmita 40 mg/5 mg film-coated tablets

Олмита 40 mg/10 mg филмирани таблетки
Olmita 40 mg/10 mg film-coated tablets

олмесартан медоксомил/амлодипин (*olmesartan medoxomil/amlodipine*)

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

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Олмита и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Олмита
3. Как да приемате Олмита
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Олмита
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Олмита и за какво се използва

Олмита съдържа две активни вещества, наречени олмесартан медоксомил и амлодипин (като амлодипинов безилат). И двете вещества спомагат за контрола на високото кръвно налягане.

- Олмесартан медоксомил принадлежи към група лекарства, наречени „ангиотензин II-рецепторни антагонисти“, които понижават кръвното налягане чрез отпускане на кръвоносните съдове.
- Амлодипин принадлежи към група вещества, наречени „блокери на калциевите канали“. Амлодипин спира преминаването на калция в стената на кръвоносния съд, което предотвратява свиването на кръвоносните съдове и по този начин, също понижава кръвното налягане.

Действието и на двете вещества допринася за спиране на свиването на кръвоносните съдове, така че кръвоносните съдове се отпускат и кръвното налягане се понижава.

Олмита се използва за лечението на високо кръвно налягане при пациенти, чието кръвно налягане не се контролира достатъчно при самостоятелен прием или на олмесартан медоксомил, или на амлодипин.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Олмита

Не приемайте Олмита

- Ако сте алергични към олмесартан медоксомил или към амлодипин, или към определена група блокери на калциевите канали - дихидропиридините, или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка б).
Ако смятате, че може да сте алергични, обсъдете го с Вашия лекар преди да приемете Олмита.
- Ако сте бременна след третия месец от бременността (по-добре е да се избягва употребата на олмита в ранна бременност – вижте точка „бременност и кърмене“.)
- Ако имате диабет или нарушена бъбречна функция и се лекувате с лекарство за понижаване на кръвното налягане, съдържащо алискирен.
- Ако имате тежки проблеми с черния дроб, ако отделянето на жлъчка е нарушено или преминаването на жлъчка в жлъчния мехур е затруднено (например при камъни в жлъчката) или ако имате жълтеница (пожълтяване на кожата и очите).
- Ако имате много ниско кръвно налягане.
- Ако страдате от недостатъчно кръвоснабдяване на тъканите със симптоми като ниско кръвно налягане, слаб пулс, учестена сърдечна дейност (шок, включително кардиогенен шок). Кардиогенен шок означава шок, дължащ се на тежки сърдечни нарушения.
- Ако оттичането на кръвта от сърцето е нарушено (например, поради стесняване на аортата (аортна стеноза)).
- Ако имате намален сърдечен дебит (което води до задух или периферни отоци) след сърдечен инфаркт (остър миокарден инфаркт).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Олмита.

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

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

Вашият лекар може да проверява бъбречната функция, кръвното Ви налягане и количеството електролити (например калий) в кръвта Ви през редовни интервали.

Вижте също и информацията под заглавието „Не приемайте Олмита“.

Уведомете Вашия лекар, ако имате някой от следните здравословни проблеми:

- проблеми с бъбреците или трансплантиран бъбрек,
- чернодробно заболяване,
- сърдечна недостатъчност или проблеми със сърдечните клапи или сърдечния мускул,
- тежко повръщане, диария, лечение с високи дози „отводняващи таблетки“ (диуретици) или ако спазвате диета, бедна на сол,
- повишени нива на калий в кръвта,
- проблеми с надбъбречните жлези (жлези, които образуват хормони, намиращи се над бъбреците).

Свържете се с Вашия лекар, ако имате диария, която е тежка, упорита и причинява значителна загуба на тегло. Вашият лекар може да прецени Вашите симптоми и да реши как да продължите приема на Вашето лекарство за кръвно налягане.

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

Както при всяко лекарство, което понижава кръвното налягане, прекомерното спадане на кръвното налягане при пациенти с нарушено кръвоснабдяване на сърцето или мозъка може да доведе до сърдечен инфаркт или удар (инсулт). Поради това Вашият лекар внимателно ще проследява кръвното Ви налягане.

Трябва да информирате Вашия лекар, ако смятате, че сте бременна (или планирате бременност). Олмита не се препоръчва в ранна бременност и не трябва да се приема след третия месец от бременността, тъй като може сериозно да увреди Вашето бебе, ако се приема през този период от бременността (вижте точка „Бременност и кърмене“).

Деца и юноши

Олмита не се препоръчва при деца и юноши на възраст под 18 години.

Други лекарства и Олмита

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

- **Други лекарства за понижаване на кръвното налягане**, тъй като ефектът на Олмита може да се усили. Може да се наложи Вашият лекар да промени дозата Ви и/или да вземе други предпазни мерки:
Ако приемате АСЕ-инхибитор или алискирен (вижте също и информацията под заглавията „Не приемайте Олмита“ и „Предупреждения и предпазни мерки“).
- **Добавки, които съдържат калий, заместители на солта, които съдържат калий, „отводняващи таблетки“** (диуретици) или **хепарин** (за разреждане на кръвта и предотвратяване образуването на кръвни съсиреци). Употребата на тези лекарства едновременно с Олмита може да повиши нивата на калия в кръвта Ви.
- **Литий** (лекарство, използвано за лечение на промени в настроението и някои видове депресия), приеман едновременно с Олмита, може да повиши токсичността на лития. Ако трябва да приемате литий, Вашият лекар ще измери нивата на лития в кръвта Ви.
- **Нестероидни противовъзпалителни средства** (НСПВС – лекарства, използвани за облекчаване на болка, подуване и други симптоми на възпаление, включително артрит), приемани едновременно с Олмита, могат да повишат риска от бъбречна недостатъчност. Ефектът на Олмита може да бъде намален от НСПВС.
- **Колесевелам хидрохлорид** - лекарство, което понижава нивото на холестерола в кръвта Ви, тъй като ефектът на Олмита може да се намали. Вашият лекар може да Ви посъветва да вземете Олмита най-малко 4 часа преди колесевелам хидрохлорид.
- **Някои антиациди** (лекарства против лошо храносмилане или киселини), тъй като ефектът на Олмита може леко да се намали.
- **Лекарства, използвани за лечение на HIV/СПИН** (например ритонавир, индинавир, нелфинавир) или за лечение на **гъбични инфекции** (например кетоконазол, итраконазол).
- **Дилтиазем, верапамил** (лекарства, използвани при проблеми със сърдечния ритъм и високо кръвно налягане).
- **Рифампицин, еритромицин, кларитромицин (антибиотици)**, вещества, които се използват за лечение на туберкулоза или други инфекции.
- **Жълт кантарион** (*Hypericum perforatum*) - билка.
- **Дантролен** (вливан за тежки отклонения в температурата на тялото).
- **Симвастатин** (лекарство, използвано за намаляване нивата на холестерола и мазнините (триглицеридите) в кръвта).
- **Такролимус, сиролимус, темсиролимус, еверолимус и циклоспорин**, използвани за контрол на Вашата имунна система, позволяващи на Вашето тяло да приеме трансплантираните органи.

Олмита с храна и напитки

Олмита може да се приема със или без храна. Погълчайте таблетката с малко течност (например с чаша вода). Ако е възможно, приемайте дневната си доза по едно и също време всеки ден, например на закуска.

Сок от грейпфрут и грейпфрут не трябва да се консумират от хора, които приемат Олмита. Това е така, защото грейпфрутът и сокът от грейпфрут може да доведат до повишаване на нивата в кръвта на активната съставка амлодипин, което може да причини непредвидимо усилване на понижаващия кръвното налягане ефект на Олмита.

Старческа възраст

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

Пациенти от черната раса

Както при други подобни лекарства, понижаващият кръвното налягане ефект на Олмита може да бъде до известна степен по-слаб при пациенти от черната раса.

Бременност и кърмене

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

Бременност

Трябва да информирате Вашия лекар, ако смятате, че сте бременна (или планирате бременност). По правило, Вашият лекар ще Ви посъветва да спрете приема на Олмита, преди да забременеете или веднага след като разберете, че сте бременна и ще Ви посъветва да приемете друго лекарство вместо Олмита. Олмита не се препоръчва в ранна бременност и не трябва да се приема след третия месец от бременността, тъй като може сериозно да увреди Вашето бебе, ако се приема след третия месец от бременността.

Ако забременеете по време на лечението с Олмита, моля, незабавно се свържете с Вашия лекар.

Кърмене

Информирайте Вашия лекар, ако кърмите или Ви предстои кърмене. Доказано е, че амлодипин преминава в кърмата в малки количества. Олмита не се препоръчва при жени, които кърмят и Вашият лекар може да избере друго лечение, ако желаете да кърмите, особено ако детето Ви е новородено или е родено преждевременно.

Шофиране и работа с машини

Докато се лекувате за високо кръвно налягане, може да се почувствате сънливи, неразположени или замаяни, или да получите главоболие. Ако това се случи, не шофирайте и не работете с машини, докато симптомите не отзвучат. Посъветвайте се с Вашия лекар.

Олмита съдържа лактоза монохидрат и натрий

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него, преди да приемете това лекарство.

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

3. Как да приемате Олмита

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

- Препоръчителната доза на Олмита е една таблетка дневно.
- Таблетките могат да се приемат със или без храна. Погълтайте таблетката с течност (например с чаша вода). Таблетката не трябва да се сдъвква. Не приемайте таблетките със сок от грейпфрут.

- Ако е възможно, приемайте дневната си доза по едно и също време всеки ден, например на закуска.

Ако сте приели повече от необходимата доза Олмита

Ако сте приели повече таблетки от необходимото, може да почувствате, че кръвното Ви налягане е ниско със симптоми като замаяност, учестен или забавен пулс.

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

Ако сте приели повече таблетки от необходимото или ако някое дете случайно погълне няколко таблетки, незабавно отидете при Вашия лекар или в най-близкото спешно отделение и вземете със себе си опаковката на лекарството или тази листовка.

Ако сте пропуснали да приемете Олмита

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

Ако сте спрели приема на Олмита

Важно е да продължите да приемате Олмита, освен ако Вашият лекар не Ви каже да спрете.

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

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава. В случай че настъпят, те обичайно са леко изразени и не изискват преустановяване на лечението.

Въпреки че могат да настъпят при малко хора, следните нежелани реакции могат да бъдат сериозни:

Алергични реакции, които могат да засегнат цялото тяло, с подуване на лицето, устата и/или ларинкса (гласните връзки), заедно със сърбеж и обрив могат да настъпят в хода на лечението с Олмита. **Ако това се случи, спрете приема на Олмита и незабавно се свържете с Вашия лекар.**

Олмита може да причини силно понижаване на кръвното налягане при предразположени лица или вследствие на алергична реакция. Това може да причини силно замаяване или припадък. **Ако това се случи, спрете приема на Олмита, незабавно се свържете с Вашия лекар и легнете.**

С неизвестна честота: ако имате пожълтяване на бялото на очите, тъмна урина, сърбеж на кожата, дори ако сте започнали лечението с Олмита преди доста време, **незабавно се свържете с Вашия лекар**, който ще оцени симптомите и ще прецени как да продължите лечението за контрол на кръвното налягане.

Други възможни нежелани реакции с Олмита:

Чести (може да засегнат до 1 на 10 души):

Замаяност; главоболие; подуване на глезените, ходилата, краката, дланите или ръцете; умора.

Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души):

Замаяност при изправяне; липса на енергия; изтръпване или мравучкане на ръцете или краката; световъртеж; усещане на сърдечния ритъм; учестен пулс; ниско кръвно налягане със симптоми

като замаяност, световъртеж; затруднено дишане; кашлица; гадене; повръщане; лошо храносмилане; диария; запек; сухота в устата, болка в горната част на корема; кожен обрив;; болка в ръцете и краката; болка в гърба; необходимост от по-често уриниране; понижена сексуална активност; невъзможност за постигане или поддържане на ерекция; слабост.

Наблюдавани са и някои промени в резултатите от кръвните изследвания, които включват следното:

повишаване, както и понижаване на нивата на калия в кръвта, повишени нива на креатинина в кръвта, повишени нива на пикочната киселина, повишени показатели за чернодробната функция (нива на гама-глутамил трансферазата).

Редки (може да засегнат до 1 на 1 000 души):

Свръхчувствителност към лекарства; припадък; зачервяване и усещане за затопляне на лицето; зачервени сърбящи подутини (копривна треска); подуване на лицето.

Нежелани реакции, съобщавани при самостоятелна употреба на олмесартан медоксомил и амлодипин, но не и при употреба на Олмита, или с по- висока честота:

Олмесартан медоксомил

Чести (може да засегнат до 1 на 10 души):

Бронхит; възпалено гърло; хрема или запушен нос; кашлица; болка в корема; стомашен грип (гастроентерит); диария; лошо храносмилане; гадене; болка в ставите или костите; болка в гърба; кръв в урината; инфекция на пикочните пътища; болка в гърдите; грипоподобни симптоми; болка. Промени в резултатите от кръвни изследвания като повишени стойности на липидите (хипертриглицеридемия); повишени нива на урея и пикочна киселина в кръвта и повишаване на показателите за чернодробна и мускулна функция.

Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души):

Намален брой на кръвните клетки, известни като кръвни плочици (тромбоцити), което може да доведе до лесно образуване на синини/кръвонасядания или удължено време на кръвене; алергични реакции от бърз тип, които могат да засегнат цялото тяло и да причинят проблеми с дишането, както и бързо спадане на кръвното налягане, което може да доведе дори до припадък (анафилактични реакции); ангина (болка или неприятно усещане в гърдите, известно като ангина пекторис); сърбеж; кожен обрив; алергичен кожен обрив; обрив с копривна треска; подуване на лицето; мускулна болка; неразположение.

Редки (може да засегнат до 1 на 1 000 души):

Подуване на лицето, устата и/или ларинкса (гласните връзки); остро бъбречно нарушение и бъбречна недостатъчност; летаргия (сънливост). Интестинален ангиоедем: подуване на червата, проявяващо се със симптоми като коремна болка, гадене, повръщане и диария.

Амлодипин

Много чести (може да засегнат повече от 1 на 10 души):

Оток (задържане на течности)

Чести (може да засегнат до 1 на 10 души):

Болка в корема; гадене; подуване на глезените; сънливост; зачервяване и усещане за затопляне на лицето, нарушения на зрението (включително двойно виждане и замъглено виждане), усещане на сърдечния ритъм, диария, запек, нарушено храносмилане, крампи, слабост, затруднено дишане.

Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души):

Проблеми със съня; нарушения на съня; промени в настроението, включително тревожност;

депресия; раздразнителност; потреперване; нарушения на вкуса; припадък; шум в ушите (тинитус); влошаване на ангина пекторис (болка или неприятно усещане в гърдите); неравномерен сърдечен ритъм; хрема или запушен нос; косопад; лилави петънца или петна по кожата поради малки кръвоизливи (пурпура); промяна в цвета на кожата; прекомерно изпотяване; кожен обрив; сърбеж; зачервени сърбящи подутини (копривна треска); болка в ставите или мускулите; проблеми с уринирането; позиви за уриниране през нощта; повишена необходимост от уриниране; уголемяване на гърдите при мъжете; болка в гърдите; болка, неразположение; увеличаване или намаляване на теллото.

Редки (може да засегнат до 1 на 1 000 души):

Състояние на обърканост.

Много редки (може да засегнат до 1 на 10 000 души):

Намаляване на броя на белите кръвни клетки, което може да повиши риска от инфекции; намаляване на броя на кръвните клетки, известни като кръвни плочици (тромбоцити), което може да доведе до лесно образуване на синини/кръвонасядания или удължено време на кръвене; повишаване на нивото на кръвната захар; повишено налягане на мускулите или повишено съпротивление на пасивно движение (хипертонус); мравучкане или изтръпване на ръцете или краката; сърдечен инфаркт; възпаление на кръвоносните съдове; възпаление на черния дроб или панкреаса; възпаление на стомашната лигавица; удебеляване на венците; повишени чернодробни ензими; пожълтяване на кожата и очите; повишена чувствителност на кожата към светлина; алергични реакции: сърбеж, обрив, подуване на лицето, устата и/или ларинкса (гласните връзки), заедно със сърбеж и обрив, тежки кожни реакции, включително интензивен кожен обрив, копривна треска, зачервяване на кожата по цялото тяло, силен сърбеж, образуване на мехури, лющене и подуване на кожата, възпаление на лигавиците (синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза), понякога животозастрашаващи.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка за честотата):

Треперене, вдървена стойка, маскоподобно лице, забавени движения и провлачена, неуравновесена походка

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев” № 8

1303 София

тел.: +359 2 890 34 17

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Олмита

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

Този лекарствен продукт не изисква специални температурни условия на съхранение.

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

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Олмита

- Активните вещества са олмесартан медоксомил (*olmesartan medoxomil*) и амлодипин (*amlodipine*).
- Олмита 20 mg/5 mg филмирани таблетки: Всяка филмирана таблетка съдържа 20 mg олмесартан медоксомил и 5 mg амлодипин (като амлодипинов безилат).
Олмита 40 mg/5 mg филмирани таблетки: Всяка филмирана таблетка съдържа 40 mg олмесартан медоксомил и 5 mg амлодипин (като амлодипинов безилат).
Олмита 40 mg/10 mg филмирани таблетки: Всяка филмирана таблетка съдържа 40 mg олмесартан медоксомил и 10 mg амлодипин (като амлодипинов безилат).
- Другите съставки са силицифицирана микрокристална целулоза, прежелатинизирано царевично нишесте, лактоза монохидрат, кроскармелоза натрий и магнезиев стеарат (E470b) в ядрото на таблетката и поли(винилов алкохол), титанов диоксид (E171), макрогол 3350, талк, жълт железен оксид (E172) – само за 40 mg/5 mg филмирани таблетки и 40 mg/10 mg филмирани таблетки, и червен железен оксид (E172) – само за 40 mg/10 mg филмирани таблетки във филмовото покритие. Вижте точка 2 „Олмита съдържа лактоза монохидрат и натрий“.

Как изглежда Олмита и какво съдържа опаковката

Олмита 20 mg/5 mg филмирани таблетки (таблетки): бели или почти бели, кръгли, двойноизпъкнали филмирани таблетки със скосени ръбове. Размери на таблетката: диаметър: 7 mm, дебелина: 2,5 – 4,2 mm.

Олмита 40 mg/5 mg филмирани таблетки (таблетки): бледо кафеникаво-жълти, кръгли, двойноизпъкнали филмирани таблетки със скосени ръбове, с релефно означение „5“ от едната страна на таблетката. Размери на таблетката: диаметър: 9 mm, дебелина: 3,6 – 5,3 mm.

Олмита 40 mg/10 mg филмирани таблетки (таблетки): кафеникаво-червени, кръгли, двойноизпъкнали филмирани таблетки със скосени ръбове и делителна черта от едната страна на таблетката. Размери на таблетката: диаметър: 9 mm, дебелина: 3,6 – 5,3 mm.

Таблетката може да бъде разделена на две равни дози.

Олмита се предлага в опаковки, съдържащи:

- 14, 28, 30, 56, 60, 84, 90, 98 и 100 филмирани таблетки, в блистери.
- 14, 28, 56 и 98 филмирани таблетки, в блистери с отбелязани дни от седмицата.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Словения

Производители

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Словения

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Str.5, 27472 Cuxhaven, Германия

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

Страна - членка	Има на лекарствения продукт
Унгария	Olmiza 20 mg/5 mg filmtabletta Olmiza 40 mg/5 mg filmtabletta

	Olmiza 40 mg/10 mg filmtabletta
България	Олмита 20 mg/5 mg филмирани таблетки Олмита 40 mg/5 mg филмирани таблетки Олмита 40 mg/10 mg филмирани таблетки
Австрия	Olmesartan/Amlodipin Krka 20 mg/5 mg Filmtabletten Olmesartan/Amlodipin Krka 40 mg/5 mg Filmtabletten Olmesartan/Amlodipin Krka 40 mg/10 mg Filmtabletten
Германия	OlmeAmlo 20 mg/5 mg Filmtabletten OlmeAmlo 40 mg/5 mg Filmtabletten OlmeAmlo 40 mg/10 mg Filmtabletten
Испания	Olmesartán/Amlodipino TAD 20 mg/5 mg comprimidos recubiertos con película EFG Olmesartán/Amlodipino TAD 40 mg/5 mg comprimidos recubiertos con película EFG Olmesartán/Amlodipino TAD 40 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Финландия	Olmesartan medoxomil/Amlodipine Krka 20 mg/5 mg tabletit, kalvopäällysteiset Olmesartan medoxomil/Amlodipine Krka 40 mg/5 mg tabletit, kalvopäällysteiset Olmesartan medoxomil/Amlodipine Krka 40 mg/10 mg tabletit, kalvopäällysteiset
Ирландия	Olmesartan/Amlodipine Krka 20 mg/5 mg film-coated tablets Olmesartan/Amlodipine Krka 40 mg/5 mg film-coated tablets Olmesartan/Amlodipine Krka 40 mg/10 mg film-coated tablets
Италия	Olmesartan e Amlodipina HCS
Португалия	Amlodipina + Olmesartan medoxomilo Krka
Литва	Olmira 20 mg/5 mg plėvele dengtos tabletės Olmira 40 mg/5 mg plėvele dengtos tabletės Olmira 40 mg/10 mg plėvele dengtos tabletės
Полша	Olmita
Словения	Olmita 20 mg/5 mg filmsko obložene tablete Olmita 40 mg/5 mg filmsko obložene tablete Olmita 40 mg/10 mg filmsko obložene tablete
Словакия	Olmita 20 mg/5 mg filmom obalené tablety Olmita 40 mg/5 mg filmom obalené tablety Olmita 40 mg/10 mg filmom obalené tablety
Хърватия	Olmita 20 mg/5 mg filmom obložene tablete Olmita 40 mg/5 mg filmom obložene tablete Olmita 40 mg/10 mg filmom obložene tablete
Белгия	Olmesartan/Amlodipine Krka 20 mg/5 mg filmomhulde tabletten Olmesartan/Amlodipine Krka 40 mg/5 mg filmomhulde tabletten Olmesartan/Amlodipine Krka 40 mg/10 mg filmomhulde tabletten
Румъния	Olssa 20 mg/5 mg, 40mg/5mg, 40mg/10mg comprimate filmate
Гърция	Polaplom
Кипър	Alsamod

Дата на последно преразглеждане на листовката:

23 Май 2025

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Изпълнителна Агенция по Лекарствата (ИАЛ) <http://www.bda.bg>.