1.3.1	Amlodipine/Valsartan
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

Notice: Information de l'utilisateur

Amlodipine/Valsartan Krka 5 mg/80 mg comprimés pelliculés Amlodipine/Valsartan Krka 5 mg/160 mg comprimés pelliculés Amlodipine/Valsartan Krka 10 mg/160 mg comprimés pelliculés Amlodipine/Valsartan

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Oue contient cette notice?:

- 1. Qu'est-ce que Amlodipine/Valsartan Krka et dans quel cas est-il utilisé
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Amlodipine/Valsartan Krka
- 3. Comment prendre Amlodipine/Valsartan Krka
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels
- 5. Comment conserver Amlodipine/Valsartan Krka
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Amlodipine/Valsartan Krka et dans quel cas est-il utilisé?

Les comprimés d'Amlodipine/Valsartan Krka contiennent deux substances appelées amlodipine et valsartan. Ces deux substances contribuent au contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée

- L'amlodipine appartient à un groupe de substances appelées « inhibiteurs calciques ».
 L'amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.
- Le valsartan appartient à un groupe de substances appelées «antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Le valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.

Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins. De ce fait, les vaisseaux sanguins se relâchent et la tension artérielle diminue.

Amlodipine/Valsartan Krka est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension) chez les patients adultes dont la tension artérielle n'est pas suffisamment contrôlée soit par l'amlodipine soit par le valsartan, chacun administré seul.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Amlodipine/Valsartan Krka?

Ne prenez jamais Amlodipine/Valsartan Krka

- si vous êtes allergique à l'amlodipine ou à tout autre inhibiteur calcique. Ceci peut entraîner des démangeaisons, une rougeur de la peau ou des difficultés à respirer.

PI_Text035253	22.06.2022 - Updated: 22.06.2022	Page 1 of 8
_1		

1.3.1	Amlodipine/Valsartan
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

- si vous êtes allergique au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). Si vous pensez que vous êtes peut-être allergique, parlez-en à votre médecin avant de prendre Amlodipine/Valsartan Krka.
- si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également préférable d'éviter Amlodipine/Valsartan Krka en début de grossesse, voir rubrique Grossesse).
- si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- si vous avez un niveau élevé de sucre dans le sang et vous souffrez de diabète de type 2 (aussi appelé diabète non insulinodépendant) ou si vous souffrez d'une altération de la fonction rénale pendant que vous êtes traité avec un antihypertenseur appelé aliskiren.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas Amlodipine/Valsartan Krka et parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Amlodipine/Valsartan Krka:

- si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informés que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- si vous avez une affection touchant les glandes rénales qui s'appelle « hyperaldostéronisme primaire ».
- si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou si vous avez présenté une crise cardiaque. Suivez attentivement les instructions de votre médecin pour la dose initiale. Votre médecin peut aussi vérifier votre fonction rénale.
- si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).
- si vous avez présenté des gonflements, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre Amlodipine/Valsartan Krka et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre Amlodipine/Valsartan Krka.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension:
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - aliskiren.

Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais Amlodipine/Valsartan Krka ».

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, veuillez-en parler à votre médecin avant de prendre Amlodipine/Valsartan Krka.

Enfants et adolescents

PI_Text035253	22.06.2022 - Updated: 22.06.2022	Page 2 of 8
_1		

1.3.1	Amlodipine/Valsartan
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

L'utilisation d'Amlodipine/Valsartan Krka n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent (âgés de moins de 18 ans).

Autres médicaments et Amlodipine/Valsartan Krka

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions. Il se peut, dans certains cas, que vous deviez arrêter l'un de ces médicaments. Cela concerne particulièrement les médicaments énumérés ci-dessous:

- autres antihypertenseurs utilisés, appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) ou aliskiren:
- diurétiques (un type de médicament qui augmente la quantité d'urine que vous produisez);
- lithium (un médicament utilisé pour traiter certains types de dépression);
- diurétiques épargneurs de potassium, suppléments potassiques, substituts du sel contenant du potassium et autres substances susceptibles d'augmenter les taux de potassium;
- certains types d'antidouleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou inhibiteurs sélectifs de la cyclooxygénase-2 (inhibiteurs de la COX-2). Votre médecin peut également vérifier votre fonction rénale;
- médicaments anticonvulsivants (ex. carbamazépine, phénobarbital, phénytoïne, fosphénytoïne, primidone);
- extrait de millepertuis;
- trinitrine/nitroglycérine et autres nitrates ou autres substances appelées « vasodilatateurs »;
- médicaments utilisés dans le HIV/SIDA (ex. ritonavir, indinavir, nelfinavir);
- médicaments utilisés pour traiter des mycoses (ex. kétoconazole, itraconazole);
- antibiotiques (médicaments utilisés pour traiter les infections bactériennes), tels que rifampicine, érythromycine, clarithromycine, télithromycine;
- vérapamil, diltiazem (médicaments à visée cardiologique);
- simvastatine (médicament utilisé pour contrôler des taux élevés de cholestérol);
- dantrolène (perfusion pour traiter des anomalies graves de température corporelle);
- médicaments utilisés en prévention du rejet de greffe (ciclosporine, tacrolimus).

Amlodipine/Valsartan Krka avec des aliments et boissons

Le pamplemousse et le jus de pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes recevant Amlodipine/Valsartan Krka. Ceci est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent conduire à une augmentation des taux sanguins de la substance active amlodipine, pouvant induire une augmentation imprévue de l'effet hypotenseur d'Amlodipine/Valsartan Krka.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou prévoyez d'être) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Amlodipine/Valsartan Krka avant de débuter une grossesse ou dès que vous savez que vous êtes enceinte et vous recommandera de prendre un autre médicament à la place d'Amlodipine/Valsartan Krka. Amlodipine/Valsartan Krka est déconseillé en début de grossesse (3 premiers mois), et il ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris après le troisième mois de grossesse.

Allaitement

Amlodipine a été montré pour passer dans le lait maternel en petites quantités. Prévenez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de débuter l'allaitement. Amlodipine/Valsartan Krka n'est pas recommandé pour les mères qui allaitent, et votre médecin peut choisir un autre traitement pour

PI_Text035253	22.06.2022 - Updated: 22.06.2022	Page 3 of 8
_1		

1.3.1	Amlodipine/Valsartan
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

vous si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né, ou s'il est né prématurément.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut provoquer des étourdissements. Cela peut affecter votre concentration. Ainsi, si vous n'êtes pas sûr de la manière dont vous réagirez au traitement par ce médicament, ne conduisez pas, n'utilisez pas de machines ou n'exercez pas toute autre activité qui nécessite une concentration.

Amlodipine/Valsartan Krka contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Amlodipine/Valsartan Krka

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute. Cela vous aidera à obtenir les meilleurs résultats possibles et à diminuer le risque d'effets indésirables.

La dose usuelle d'Amlodipine/Valsartan Krka est d'un comprimé par jour.

- Il est préférable de prendre votre médicament tous les jours à la même heure.
- Avaler les comprimés avec un verre d'eau.
- Vous pouvez prendre Amlodipine/Valsartan Krka au cours ou en dehors des repas. Ne prenez pas Amlodipine/Valsartan Krka avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse.

Selon la manière dont vous allez réagir au traitement, votre médecin pourra vous proposer une dose plus forte ou plus faible.

Amlodipine/Valsartan Krka et les patients âgés (âgés de 65 ans et plus)

Votre médecin doit prendre des précautions lorsqu'il augmente votre dose.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez pris plus d'Amlodipine/Valsartan Krka que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de comprimés d'Amlodipine/Valsartan Krka ou si quelqu'un d'autre que vous a pris vos comprimés, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien, le Centre Antipoison (070/245.245) ou l'unité d'urgence de l'hôpital le plus proche.

Un excès de liquide peut s'accumuler dans vos poumons (œdème pulmonaire) provoquant un essoufflement qui peut se développer jusqu'à 24-48 heures après la prise.

Si vous oubliez de prendre Amlodipine/Valsartan Krka

Si vous oubliez de prendre ce médicament, prenez-le dès que vous vous en rendez compte. Puis prenez la dose suivante au moment habituel. Toutefois, s'il est presque l'heure de prendre la dose suivante, sautez la dose que vous avez oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Amlodipine/Valsartan Krka

PI_Text035253	22.06.2022 - Updated: 22.06.2022	Page 4 of 8
_1		

1.3.1	Amlodipine/Valsartan
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

L'arrêt de votre traitement avec Amlodipine/Valsartan Krka peut induire une aggravation de votre maladie. N'arrêtez pas de prendre votre médicament sauf si votre médecin vous le demande.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Certains effets indésirables peuvent être graves et demandent une attention médicale immédiate: Quelques patients ont présenté les effets indésirables graves suivants (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000). Si vous présentez l'un de ces effets, prévenez immédiatement votre médecin: Réaction allergique avec des symptômes tels que éruption, démangeaisons, gonflement du visage ou des lèvres ou de la langue, difficulté à respirer, tension artérielle basse (impression de s'évanouir, sensation de tête vide).

Autres effets indésirables possibles d'Amlodipine/Valsartan Krka:

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10): grippe; nez bouché, mal de gorge et gêne pour avaler; maux de tête; gonflement des bras, des mains, des jambes, des chevilles ou des pieds; fatigue; asthénie (faiblesse); rougeur et sensation de chaleur du visage et/ou du cou.

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100): sensations vertigineuses; nausées et douleur abdominale; sécheresse de la bouche; somnolence, picotements ou engourdissement des mains ou des pieds; vertige; accélération des battements du cœur, y compris palpitations; sensations vertigineuses au passage en position debout; toux; diarrhée; constipation; éruption cutanée, rougeur de la peau; gonflement des articulations, mal de dos; douleurs articulaires.

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000): sensation d'anxiété; bourdonnements dans les oreilles (acouphènes); évanouissement; envies d'uriner plus fréquentes que la normale ou impression de plus grande urgence à uriner; impossibilité d'avoir ou de maintenir une érection; sensation de lourdeur; tension artérielle basse avec des symptômes tels que sensations vertigineuses, sensation de tête vide; transpiration excessive; éruption cutanée sur tout le corps; démangeaisons; spasmes musculaires.

Si vous présentez un de ces effets sous une forme sévère, veuillez-en informer votre médecin.

Effets indésirables rapportés avec l'amlodipine seule ou le valsartan seul et qui sont soit nonobservés avec Amlodipine/Valsartan Krka soit observés plus fréquemment qu'avec Amlodipine/Valsartan Krka:

Amlodipine

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament:

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et

PI_Text035253	22.06.2022 - Updated: 22.06.2022	Page 5 of 8
1		

1.3.1	Amlodipine/Valsartan
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10): Sensations vertigineuses, somnolence; palpitations (conscience de vos battements cardiaques); bouffées vasomotrices, gonflement des chevilles (œdème); douleur abdominale, mal au cœur (nausées).

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100): Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie, tremblements, anomalies du goût, évanouissements, perte de la sensation de douleur; troubles visuels, baisse de la vision, tintements dans les oreilles; diminution de la pression artérielle; éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite); indigestion, vomissements (nausées); chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, changement de coloration de la peau; difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions; incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme, douleur, malaise, douleurs musculaires, crampes musculaires; augmentation ou diminution du poids.

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000): Confusion.

Très rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000): Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges); augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie); gonflement des gencives, ballonnement abdominal (gastrite); anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales; augmentation de la tension musculaire; inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée, sensibilité à la lumière; troubles associant une rigidité, des tremblements et/ou troubles du mouvement.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles): Tremblements, une posture rigide, un visage ressemblant d'un masque, des mouvements lents et une démarche traînante et déséquilibrée.

Valsartan

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles): Diminution des globules rouges, fièvre, angine ou lésions dans la bouche dues à des infections; apparition spontanée de saignements ou de bleus; taux élevé de potassium dans le sang; résultats anormaux des tests hépatiques; diminution de la fonction rénale et fonction rénale fortement diminuée; gonflement principalement du visage et de la gorge; douleurs musculaires; éruptions cutanées, boutons rougeviolacés; fièvre; démangeaisons; réaction allergique, apparition de cloques sur la peau (signe de dermatite bulleuse).

Si vous présentez l'un de ces effets, parlez-en immédiatement à votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

PI_Text035253	22.06.2022 - Updated: 22.06.2022	Page 6 of 8
_1		

1.3.1	Amlodipine/Valsartan
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement (voir détails ci-dessous). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

Division Vigilance

Avenue Galilée 5/03	Boîte Postale 97
1210 BRUXELLES	1000 BRUXELLES
	Madou

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@afmps.be

5. Comment conserver Amlodipine/Valsartan Krka

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou la plaquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Amlodipine/Valsartan Krka

- Les substances actives sont l'amlodipine et le valsartan.

5 mg/80 mg comprimé pelliculé

Chaque 5 mg/80 mg comprimé pelliculé contient 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate) et 80 mg valsartan.

5 mg/160 mg comprimé pelliculé

Chaque 5 mg/160 mg comprimé pelliculé contient 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate) et 160 mg valsartan.

10 mg/160 mg comprimé pelliculé

Chaque 10 mg/160 mg comprimé pelliculé contient 10 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate) et 160 mg valsartan.

- Les autres composants sont cellulose microcristalline, mannitol, stéarate de magnésium, croscarmellose sodée, povidone K25, silice colloïdale anhydre, laurylsulfate de sodium dans le noyau du comprimé et l'alcool polyvinylique, dioxyde de titane (E171), macrogol 3000, talc et oxyde de fer jaune (E172) dans le pelliculage du comprimé. Voir rubrique 2: » Amlodipine/Valsartan Krka contient du sodium ».

Qu'est-ce que Amlodipine/Valsartan Krka et contenu de l'emballage extérieur

Amlodipine/Valsartan Krka 5 mg/80 mg comprimés pelliculés (comprimés): ce médicament se présente sous la forme de comprimés pelliculés de couleur brun/jaune, ronds, légèrement biconvexes, avec des bords biseautés et des taches plus foncées peuvent être visibles (diamètre comprimé: 8 mm, épaisseur 3.0 mm - 4.3 mm).

PI_Text035253	22.06.2022 - Updated: 22.06.2022	Page 7 of 8
_1		

1.3.1	Amlodipine/Valsartan
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

Amlodipine/Valsartan Krka 5 mg/160 mg comprimés pelliculés (comprimés): ce médicament se présente sous la forme de comprimés pelliculés de couleur brun/jaune, ovales, biconvexes, des taches plus foncées peuvent être visibles (dimension comprimé: 13 mm x 8 mm, épaisseur: 3,8 mm – 5,4 mm).

Amlodipine/Valsartan Krka 10 mg/160 mg comprimés pelliculés (comprimés): ce médicament se présente sous la forme de comprimés pelliculés de couleur brun/jaune pâle, ovales, biconvexes (dimension comprimé: 13 mm x 8 mm, épaisseur: 3,8 mm – 5,4 mm).

5 mg/80 mg comprimés: Plaquettes (OPA/alu/PVC//alu): 14, 28, 30, 56, 90, 98 et 100 comprimé, dans une boîte.

<u>5 mg/160 mg and 10 mg/160 mg comprimés:</u> Plaquettes (OPA/alu/PVC//alu): 28, 30, 56, 90, 98 et 100 comprimés, dans une boîte.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovénie

Fabricant

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovénie TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Allemagne KRKA – FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croatie

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché

5 mg/80 mg comprimés pelliculés	BE49003	5
5 mg/160 mg comprimés pelliculés	BE49004	4
10 mg/160 mg comprimés pelliculés	BE49005	3

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants:

ionis survenus.		
Nom de l'Etat membre	Nom du médicament	
Hongrie	Amlodipin/Valzartán Krka	
Finlande, Norvège, Suède	Amlodipin/Valsartan Krka	
France, Irlande, Belgique	Amlodipine/Valsartan Krka	
Espagne	Amlodipino/Valsartán Krka	
Grèce	Amlodipine+Valsartan/TAD	
Portugal	Amlodipina + Valsartan TAD	
Autriche	Amlodipin/Valsartan TAD	

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 08/2022

PI_Text035253 22.06.2022 - Updated: 22.06.2022 Page 8 of 8	
--	--