

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

NOTICE

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

Notice: information du patient

Perindopril/Amlodipine Krka 4 mg/5 mg comprimés
Perindopril/Amlodipine Krka 4 mg/10 mg comprimés
Perindopril/Amlodipine Krka 8 mg/5 mg comprimés
Perindopril/Amlodipine Krka 8 mg/10 mg comprimés
Périndopril tert-butylamine/Amlodipine

Veillez 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.

Que contient cette notice?:

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

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

Perindopril/Amlodipine Krka est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé de Perindopril/Amlodipine Krka qui contient les deux principes actifs.

Perindopril/Amlodipine Krka est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IECA). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Perindopril/Amlodipine Krka?

Ne prenez jamais Perindopril/Amlodipine Krka:

- si vous êtes allergique (hypersensible) au périndopril, à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans Perindopril/Amlodipine Krka,
- si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse (il est préférable d'éviter l'usage de Perindopril/Amlodipine Krka en début de grossesse - voir rubrique « Grossesse »),
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement du

PI_Text038735 2	- Updated:	Page 2 of 11
--------------------	------------	--------------

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

- visage ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IECA ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle,
 - si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
 - si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
 - si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque,
 - si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, Perindopril/Amlodipine Krka peut ne pas être adapté,
 - si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
 - si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et Perindopril/Amlodipine Krka »),
 - si vous avez pris ou prenez actuellement l'association sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter un type d'insuffisance cardiaque au long cours (chronique) chez l'adulte, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru.

Faites attention avec Perindopril/Amlodipine Krka

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre Perindopril/Amlodipine Krka:

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes hépatiques,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée,
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension:
 - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aliskiren,

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

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

- si vous prenez l'un des médicaments suivants, le risque d'angioœdème est accru:
 - racécadotril (utilisé pour traiter la diarrhée),
 - sirolimus, everolimus, temsirolimus et d'autres médicaments appartenant à la classe connue sous le nom d'inhibiteurs de mTOR (utilisés pour prévenir le rejet d'organes transplantés),

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

- sacubitril (disponible en association à dose fixe avec valsartan), utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque chronique.
- linagliptine, saxagliptine, sitagliptine, vildagliptine, et autres médicaments appartenant à la classe des gliptines (utilisés pour traiter le diabète).
- êtes un patient noir: ce médicament peut augmenter le risque d'angioedème et peut être moins efficace sur la diminution de votre pression artérielle par rapport aux patients non noirs.

Angioedème

Des angioedèmes (réactions allergiques sévères avec un gonflement de la face, des lèvres, de la langue ou de la gorge pouvant entraîner une difficulté à avaler ou respirer) ont été rapportés chez des patients traités par des inhibiteurs de l'enzyme de conversion, dont Perindopril/Amlodipine Krka. Ceci peut se produire à n'importe quel moment du traitement. Si vous présentez de tels symptômes, arrêtez tout de suite de prendre Perindopril/Amlodipine Krka et contactez immédiatement votre médecin. (voir aussi rubrique 4).

Vous devez prévenir votre médecin si vous pensez être enceinte (ou projetez de l'être). Perindopril/Amlodipine Krka n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut nuire sérieusement au bébé à ce stade (voir rubrique "Grossesse").

Informez également votre médecin ou le personnel médical que vous prenez Perindopril/Amlodipine Krka si vous:

- devez subir une anesthésie générale et/ou une intervention chirurgicale importante,
- avez souffert récemment de diarrhées ou de vomissements,
- devez subir une aphérese des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à enlever du cholestérol de votre sang avec une machine),
- devez recevoir un traitement de désensibilisation pour réduire les effets d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes.

Enfants et adolescents

Perindopril/Amlodipine Krka n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vous devez éviter de prendre Perindopril/Amlodipine Krka avec:

- du lithium (utilisé pour traiter les troubles maniaques ou la dépression).
- l'estramustine (utilisé dans le traitement de certains types de cancer).
- des médicaments épargneurs de potassium (triamtèrene, amiloride), des suppléments potassiques ou des substituts de sel contenant du potassium, d'autres médicaments pouvant augmenter le taux de potassium dans l'organisme (comme l'héparine, un médicament utilisé pour fluidifier le sang et empêcher les caillots ; triméthoprime et cotrimoxazole aussi connu sous le nom de triméthoprime/sulfaméthoxazole pour les infections causées par des bactéries),
- des médicaments épargneurs de potassium utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque: éplérénone et spironolactone à des doses comprises entre 12,5 mg et 50 mg par jour.

Le traitement par Perindopril/Amlodipine Krka peut être affecté par d'autres médicaments. Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions. Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin du fait de précautions d'emploi particulières:

- autres médicaments pour traiter l'hypertension, incluant un antagoniste des récepteurs de

PI_Text038735 2	- Updated:	Page 4 of 11
--------------------	------------	--------------

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

- l'angiotensine II (ARA II), ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques «Ne prenez jamais Perindopril/Amlodipine Krka» et «Faites attention avec Perindopril/Amlodipine Krka»), ou les diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine produite par les reins),
- médicaments, qui sont le plus souvent utilisés pour traiter la diarrhée (racécadotril) ou pour éviter les rejets d'organes transplantés (sirolimus, évérolimus, temsirolimus et autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs de mTOR). Voir la rubrique "Avertissements et précautions",
 - sacubitril/valsartan (utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque chronique). Voir rubriques «Ne prenez jamais Perindopril/Amlodipine Krka» et « Avertissements et précautions »,
 - anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex.: ibuprofène) pour soulager la douleur ou dose élevée d'acide acétylsalicylique, une substance présente dans beaucoup de médicaments pour soulager la douleur et pour faire baisser la fièvre, ainsi que prévenir la formation de caillots sanguins,
 - médicaments pour traiter le diabète (telle que l'insuline),
 - médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie etc. (ex.: antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, antidépresseurs imipraminiques, neuroleptiques),
 - immunosuppresseurs (médicaments diminuant le mécanisme de défense de l'organisme) utilisés pour le traitement de maladies auto-immunes ou suite à une transplantation chirurgicale (ex.: ciclosporine, tacrolimus),
 - triméthoprim et co-trimoxazole (pour le traitement des infections),
 - allopurinol (pour le traitement de la goutte),
 - procaïnamide (pour le traitement de battements cardiaques irréguliers),
 - vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
 - éphédrine, noradrénaline ou adrénaline (traitements de l'hypotension artérielle, de l'état de choc ou de l'asthme),
 - baclofène ou dantrolène (perfusion) utilisés pour traiter la raideur musculaire survenant notamment lors de scléroses multiples; le dantrolène est aussi utilisé pour traiter l'hyperthermie maligne pendant une anesthésie (symptômes incluant une forte fièvre et une raideur musculaire),
 - certains antibiotiques tels que la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine,
 - *hypericum perforatum* ou millepertuis (plante médicinale utilisée pour traiter la dépression),
 - simvastatine (médicament utilisé pour diminuer le cholestérol),
 - antiépileptiques tels que la carbamazépine, le phénobarbital, la phénytoïne, la fosphénytoïne, la primidone,
 - itraconazole, kétoconazole (médicaments utilisés pour traiter une infection due à un champignon microscopique),
 - alpha-bloquants utilisés pour le traitement de la prostate hypertrophiée tels que prazosine, alfuzosine, doxazosine, tamsulosine, térazosine,
 - amifostine (utilisée pour prévenir ou réduire les effets secondaires causés par d'autres médicaments ou lors d'une radiothérapie utilisée pour traiter le cancer),
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter divers troubles dont l'asthme sévère et la polyarthrite rhumatoïde),
 - les sels d'or, en particulier par voie intraveineuse (utilisés pour traiter les symptômes d'une polyarthrite rhumatoïde),
 - le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH).

Aliments et boissons

Il est conseillé de prendre Perindopril/Amlodipine Krka avant un repas.

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par Perindopril/Amlodipine Krka. Cela est dû fait au fait que le pamplemousse et le jus de

PI_Text038735 2	- Updated:	Page 5 of 11
--------------------	------------	--------------

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

pamplémousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de la substance active, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de Perindopril/Amlodipine Krka.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous devez prévenir votre médecin si vous pensez être enceinte (ou projetez de l'être). Votre médecin vous conseillera normalement d'arrêter de prendre Perindopril/Amlodipine Krka avant d'être enceinte ou dès que vous avez connaissance de votre grossesse et vous conseillera de prendre un autre médicament à la place de Perindopril/Amlodipine Krka.

Perindopril/Amlodipine Krka n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut nuire sérieusement au bébé si vous l'utilisez après le 3ème mois de grossesse.

Allaitement

Amlodipine a été montré pour passer dans le lait maternel en petites quantités. Prévenez votre médecin si vous allaitez ou avez l'intention d'allaiter. Perindopril/Amlodipine Krka n'est pas recommandé pendant l'allaitement, et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier s'il s'agit d'un nouveau-né ou d'un bébé né prématurément.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Perindopril/Amlodipine Krka peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si avec le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

Perindopril/Amlodipine Krka contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, soit essentiellement «sans sodium».

3. Comment prendre Perindopril/Amlodipine Krka?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Avalez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

Perindopril/Amlodipine Krka sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Perindopril/Amlodipine Krka n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de Perindopril/Amlodipine Krka que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'évènement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension

PI_Text038735 2	- Updated:	Page 6 of 11
--------------------	------------	--------------

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

qui peut vous rendre étourdi ou faible. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

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 avez pris trop de Perindopril/Amlodipine Krka, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre Perindopril/Amlodipine Krka

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre Perindopril/Amlodipine Krka, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Perindopril/Amlodipine Krka

Le traitement avec Perindopril/Amlodipine Krka étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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, Perindopril/Amlodipine Krka peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez **immédiatement** de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin:

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- 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 gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques,
- évanouissement ou étourdissement sévère, crise cardiaque, battements du cœur inhabituellement rapides ou anormaux, ou douleurs thoraciques,
- inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'une forte sensation de malaise.

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

- Effets indésirables très fréquents (peut survenir chez plus de 1 utilisateur sur 10): œdème (rétention d'eau).
- Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10): maux de tête, étourdissements, somnolence (en particulier au début du traitement), vertiges, sensation d'engourdissement ou de fourmillement dans les membres, troubles de la vision (y compris vision double), acouphènes (sensation de bruit dans les oreilles), palpitations (conscience de vos

PI_Text038735 2	- Updated:	Page 7 of 11
--------------------	------------	--------------

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

battements cardiaques), rougeur du visage, étourdissement dû à une baisse de pression artérielle, toux, essoufflement, nausées, vomissements, douleurs abdominales, troubles du goût, dyspepsie ou digestion difficile, modifications du transit abdominal, diarrhées, constipation, réactions allergiques (telles que éruptions cutanées, démangeaisons), crampes musculaires, fatigue, faiblesse, gonflement des chevilles (œdème).

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

- Effets indésirables peu fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100): changements d'humeur, anxiété, dépression, insomnie, troubles du sommeil, tremblements, perte de conscience, perte de la sensation de douleur, battements cardiaques irréguliers, rhinite (nez bouché ou qui coule), perte des cheveux, taches rouges sur la peau, changement de coloration de la peau, douleurs dorsales, arthralgie (douleurs articulaires), myalgie (douleur musculaire), douleurs thoraciques, difficultés pour uriner, augmentation du besoin d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions, douleurs, sensation de malaise, bronchospasme (sensation de resserrement dans la poitrine, souffle bruyant et court), bouche sèche, angioedème (symptômes tels que sifflement respiratoire, gonflement du visage et de la langue), formation de cloques sur la peau, problèmes rénaux, impuissance, augmentation de la transpiration, excès d'éosinophiles (catégorie de globules blancs), gêne ou développement des seins chez l'homme, prise ou perte de poids, tachycardie, vascularite (inflammation des vaisseaux sanguins), réaction de photosensibilité (augmentation de la sensibilité de la peau au soleil), fièvre, chute, modification des paramètres biologiques: augmentation du taux de potassium réversible à l'arrêt du traitement, diminution du taux de sodium, hypoglycémie (très faible taux de sucre dans le sang) chez les patients diabétiques, élévation du taux sanguin d'urée, élévation du taux sanguin de créatinine.
- Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 1000): insuffisance rénale aiguë; symptômes pouvant être ceux d'un trouble appelé SIADH (Syndrome de sécrétion inappropriée d'hormone anti-diurétique) : urines foncées, nausées ou vomissements, crampes musculaires, confusion et convulsions; diminution ou absence de production d'urine; aggravation d'un psoriasis; modifications des paramètres biologiques: augmentation du taux des enzymes hépatiques, niveau élevé de bilirubine sérique.
- Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000): troubles cardiovasculaires (angine de poitrine, attaque cardiaque et accident vasculaire cérébral), pneumonie éosinophile (une forme rare de pneumonie), 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 gonflement de peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson), érythème multiforme (éruption cutanée débutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes), sensibilité à la lumière, modifications des constantes sanguines telles qu'une diminution du nombre de globules blancs et rouges, une diminution de l'hémoglobine, une diminution du nombre de plaquettes sanguines, troubles sanguins, inflammation du pancréas qui peut provoquer une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'une forte sensation de malaise, anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (jaunisse), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales, ballonnement abdominal (gastrite), troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement, augmentation de la tension des muscles, gonflement des gencives,

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

augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

- Effets indésirables dont la fréquence est indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles): tremblements, posture rigide, le « mask-like » visage, mouvements lents et marche de brassage déséquilibrée, décoloration, engourdissement et douleur au niveau des doigts ou des orteils (phénomène de Raynaud).

Déclaration des effets secondaires

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

www.afmps.be

Division Vigilance:

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

E-mail: adr@fagg-afmps.be

5. Comment conserver Perindopril/Amlodipine 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 l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver dans l'emballage d'origine à l'abri de la lumière et l'humidité.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

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 Perindopril/Amlodipine Krka

- Les substances actives sont périndopril tert-butylamine et amlodipine.
Perindopril/Amlodipine Krka 4 mg/5 mg comprimés
Chaque comprimé contient 4 mg de périndopril tert-butylamine (équivalent à 3,34 mg de périndopril) et 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine).
Perindopril/Amlodipine Krka 4 mg/10 mg comprimés
Chaque comprimé contient 4 mg de périndopril tert-butylamine (équivalent à 3,34 mg de périndopril) et 10 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine).
Perindopril/Amlodipine Krka 8 mg/5 mg comprimés
Chaque comprimé contient 8 mg de périndopril tert-butylamine (équivalent à 6,68 mg de périndopril) et 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine).
Perindopril/Amlodipine Krka 8 mg/10 mg comprimés
Chaque comprimé contient 8 mg de périndopril tert-butylamine (équivalent à 6,68 mg de périndopril) et 10 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine).

PI_Text038735 2	- Updated:	Page 9 of 11
--------------------	------------	--------------

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

- Les autres composants sont hydrogénocarbonate de sodium, cellulose microcristalline (E460), amidon de maïs pré-gélatinisé, glycolate d'amidon sodique (type A), silice colloïdale anhydre et stéarate de magnésium (E470b). Voir section 2 « Perindopril/Amlodipine Krka contient sodium ».

Comment se présente Perindopril/Amlodipine Krka et contenu de l'emballage extérieur

Perindopril/Amlodipine Krka 4 mg/5 mg:

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé blanc à blanc cassé, rond, légèrement biconvexe avec les bords biseautés, gravé de la marque U 1 sur une face. Diamètre: 7 mm.

Perindopril/Amlodipine Krka 4 mg/10 mg:

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé blanc à blanc cassé, oblong, légèrement biconvexe avec une barre de cassure sur une face. Les comprimés sont gravés de la marque U sur un côté et de la marque 2 sur l'autre côté de la barre de cassure. Dimensions: 12,5 mm x 5,5 mm. La barre de cassure permet seulement de faciliter la prise du comprimé, elle ne le divise pas en doses égales.

Perindopril/Amlodipine Krka 8 mg/5 mg:

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé blanc à blanc cassé, rond, légèrement biconvexe avec les bords biseautés, gravé de la marque U 3 sur une face. Diamètre: 9 mm.

Perindopril/Amlodipine Krka 8 mg/10 mg:

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé blanc à blanc cassé, rond, légèrement biconvexe avec les bords biseautés, avec une barre de cassure sur une face. Les comprimés sont gravés de la marque U sur un côté et de la marque 4 sur l'autre côté de la barre de cassure. Diamètre: 9 mm. Le comprimé peut être divisé en doses égales.

Les comprimés sont disponibles en boîtes contenant:

- 10, 30, 60, 90 et 100 comprimés en plaquette;
 - 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1, 90 x 1 et 100 x 1 comprimé en plaquette dose unitaire prédécoupée.
- Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

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

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché

Perindopril/Amlodipine Krka 4 mg/5 mg comprimés	BE511893
Perindopril/Amlodipine Krka 4 mg/10 mg comprimés	BE511902
Perindopril/Amlodipine Krka 8 mg/5 mg comprimés	BE511911
Perindopril/Amlodipine Krka 8 mg/10 mg comprimés	BE511920

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

Nom de l'état membre	Nom du médicament
Portugal	Perindopril + Amlodipina TAD
Italie	PERINDOPRIL E AMLODIPINA HCS
Belgique	Perindopril/Amlodipine Krka

PI_Text038735 2	- Updated:	Page 10 of 11
--------------------	------------	---------------

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

Finlande	Perindopril/amlodipin Krka
Pays-Bas	Perindopril tert-butylamine/Amlodipine Krka
France	PERINDOPRIL/AMLODIPINE HCS
Irlande	Perindopril/amlodipine Krka
Allemagne	Amlessa

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 02/2024