
RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés
FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés
FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg comprimés pelliculés
FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg comprimés pelliculés
FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg comprimés pelliculés

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés:
Chaque comprimé pelliculé contient 20 mg d'olmésartan médoxomil, 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés:
Chaque comprimé pelliculé contient 40 mg d'olmésartan médoxomil, 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg comprimés pelliculés:
Chaque comprimé pelliculé contient 40 mg d'olmésartan médoxomil, 10 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg comprimés pelliculés:
Chaque comprimé pelliculé contient 40 mg d'olmésartan médoxomil, 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et 25 mg d'hydrochlorothiazide

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg comprimés pelliculés:
Chaque comprimé pelliculé contient 40 mg d'olmésartan médoxomil, 10 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et 25 mg d'hydrochlorothiazide.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé.

FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés:
Comprimé pelliculé, orange clair, rond, de 8 mm, marqué de « C51 » sur une face.

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés:
Comprimé pelliculé, jaune clair, rond, de 9,5 mm, marqué de « C53 » sur une face

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg comprimés pelliculés:
Comprimé pelliculé, gris-rouge, rond, de 9,5 mm, marqué de « C55 » sur une face.

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg comprimés pelliculés:
Comprimé pelliculé, jaune clair, ovale, de 15 x 7 mm, marqué de « C54 » sur une face.

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg comprimés pelliculés:
Comprimé pelliculé, gris-rouge, ovale, de 15 x 7 mm, marqué de « C57 » sur une face.

4. DONNEES CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Thérapie supplémentaire

FORZATEN/HCT est indiqué chez les patients adultes dont la pression artérielle n'est pas adéquatement contrôlée par la combinaison d'olmésartan médoxomil et d'amlodipine administrée en association fixe.

Thérapie de substitution

FORZATEN/HCT est indiqué en tant que traitement de substitution chez les patients adultes dont la pression artérielle est suffisamment contrôlée par l'association de l'olmésartan médoxomil, de l'amlodipine et de l'hydrochlorothiazide, pris sous forme d'un composant double (olmésartan médoxomil et amlodipine ou olmésartan médoxomil et hydrochlorothiazide) et d'un composant seul (hydrochlorothiazide ou amlodipine).

4.2 Posologie et mode d'administration

Posologie

Adultes

La posologie recommandée de FORZATEN/HCT est d'un comprimé par jour.

Thérapie supplémentaire

FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg est indiqué chez les patients dont la pression artérielle n'est pas adéquatement contrôlée par la combinaison d'olmésartan médoxomil 20 mg et d'amlodipine 5 mg administrés en association fixe.

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg est indiqué chez les patients dont la pression artérielle n'est pas adéquatement contrôlée par la combinaison d'olmésartan médoxomil 40 mg et d'amlodipine 5 mg administrés en association fixe, ou chez les patients dont la pression artérielle n'est pas adéquatement contrôlée sous FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg.

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg est indiqué chez les patients dont la pression artérielle n'est pas adéquatement contrôlée sous FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg.

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg est indiqué chez les patients dont la pression artérielle n'est pas adéquatement contrôlée par la combinaison d'olmésartan médoxomil 40 mg et d'amlodipine 10 mg administrés en association fixe, ou chez les patients dont la pression artérielle n'est pas adéquatement contrôlée sous FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg.

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg est indiqué chez les patients dont la pression artérielle n'est pas adéquatement contrôlée sous FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg ou FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg.

Une titration progressive du dosage des composants individuels est recommandée avant de changer vers la triple combinaison. Quand cela se justifie d'un point de vue clinique, le changement direct de la double combinaison vers la triple combinaison peut être considéré.

Thérapie de substitution

Les patients contrôlés sous des doses stables d'olmésartan médoxomil, d'amlodipine et d'hydrochlorothiazide prises en même temps, sous forme d'un composant double (olmésartan médoxomil et amlodipine ou olmésartan médoxomil et hydrochlorothiazide) plus un composant seul (hydrochlorothiazide ou amlodipine), peuvent voir leur traitement modifié vers FORZATEN/HCT, contenant les mêmes dosages des différents composants.

La dose maximale recommandée de FORZATEN/HCT est de 40 mg/10 mg/25 mg par jour.

Personnes âgées (65 ans ou plus)

Des mesures de précaution, comprenant des contrôles plus fréquents de la pression artérielle, sont recommandées chez les personnes âgées, notamment en cas d'utilisation de la dose maximale de FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg par jour.

Une augmentation de la posologie, chez les patients âgés, doit se faire avec prudence (voir rubriques 4.4 et 5.2)

Il y a très peu de données disponibles sur l'utilisation de FORZATEN/HCT chez les personnes âgées de 75 ans ou plus. Une extrême prudence incluant un monitoring plus fréquent de la pression artérielle est recommandée.

Insuffisance rénale

Chez les patients ayant une insuffisance rénale légère à modérée (clairance de la créatinine comprise entre 30 et 60 ml/min), la dose maximale de FORZATEN/HCT est de 20 mg/5 mg/12,5 mg, compte tenu de l'expérience limitée avec 40 mg d'olmésartan médoxomil dans ce groupe de patients. Chez les patients ayant une insuffisance rénale modérée, il est conseillé de surveiller la kaliémie et la créatininémie.

L'utilisation de FORZATEN/HCT chez les patients ayant une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min) est contre-indiquée (voir rubriques 4.3, 4.4 et 5.2).

Insuffisance hépatique

Chez les patients ayant une insuffisance hépatique légère, FORZATEN/HCT doit être utilisé avec prudence (voir rubriques 4.4 et 5.2).

Chez les patients ayant une insuffisance hépatique modérée, la posologie maximale de FORZATEN/HCT ne doit pas dépasser 20 mg/5 mg/12,5 mg en une prise par jour. Une surveillance étroite de la pression artérielle et de la fonction rénale est recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique.

Comme pour tout antagoniste calcique, la demi-vie de l'amlodipine est prolongée chez les patients présentant une altération de la fonction hépatique et les recommandations posologiques n'ont pas été établies. Par conséquent, FORZATEN/HCT doit être administré avec précaution chez ces patients. La pharmacocinétique de l'amlodipine n'a pas été étudiée en cas d'insuffisance hépatique sévère. L'amlodipine doit être initiée à la dose la plus faible et augmentée progressivement chez les patients présentant une altération de la fonction hépatique.

FORZATEN/HCT ne doit pas être utilisé chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère (voir rubriques 4.3 et 5.2), une cholestase ou une obstruction biliaire (voir rubrique 4.3).

Population pédiatrique

En raison d'un manque de données d'efficacité et de sécurité, FORZATEN/HCT ne doit pas être utilisé chez les patients de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Le comprimé doit être avalé avec une quantité suffisante de liquide (par exemple un verre d'eau). Le comprimé ne doit pas être croqué et doit être pris au même moment chaque jour.

FORZATEN/HCT peut être pris avec ou sans nourriture.

4.3 Contre-indications

Hypersensibilité à l'une des substances actives, à des dérivés de la dihydropyridine ou aux substances dérivées des sulfamides (l'hydrochlorothiazide étant une substance dérivée des sulfamides) ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

Insuffisance rénale sévère (voir rubriques 4.4 et 5.2).

Hypokaliémie réfractaire, hypercalcémie, hyponatrémie et hyperuricémie symptomatique.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et obstruction des voies biliaires (voir rubrique 5.2).

Le 2^{ème} et le 3^{ème} trimestre de la grossesse (voir rubriques 4.4 et 4.6).

L'association de FORZATEN/HCT à des médicaments contenant de l'aliskirène est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m²) (voir rubriques 4.5 et 5.1).

En raison de la présence d'amlodipine, FORZATEN/HCT est contre-indiqué chez les patients présentant :

- Un choc (y compris un choc cardiogénique).
- Une hypotension sévère.
- Une obstruction à l'évacuation du ventricule gauche (par exemple une sténose aortique de haut grade).
- Une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus du myocarde en phase aiguë.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Patients présentant une hypovolémie ou une déplétion sodée :

Une hypotension symptomatique peut survenir chez les patients présentant une hypovolémie et/ou une déplétion sodée secondaire à un traitement diurétique, un régime hyposodé, une diarrhée ou des vomissements, en particulier après la première prise. Il est recommandé de corriger cette situation avant l'administration de FORZATEN/HCT ou d'instaurer une surveillance médicale étroite au début du traitement.

Autres affections liées à la stimulation du système rénine-angiotensine-aldostérone :

Chez les patients dont le tonus vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une atteinte rénale sous-jacente, y compris une sténose artérielle rénale), le traitement par des médicaments agissant sur ce système a été associé à des cas d'hypotension aiguë, d'hyperazotémie, d'oligurie ou, plus rarement, à des cas d'insuffisance rénale aiguë.

Hypertension rénovasculaire :

Il existe un risque accru d'hypotension sévère et d'insuffisance rénale lorsque les patients présentant une sténose bilatérale de l'artère rénale ou une sténose de l'artère sur un rein fonctionnel unique sont traités par des médicaments qui agissent sur le système rénine-angiotensine-aldostérone.

Insuffisance rénale et transplantation rénale :

Chez les patients présentant une altération de la fonction rénale traités par FORZATEN/HCT, un contrôle périodique de la kaliémie et de la créatininémie est recommandé. L'utilisation de FORZATEN/HCT est déconseillée chez les patients ayant une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min) (voir rubriques 4.2, 4.3 et 5.2). Une hyperazotémie, associée à un traitement par un diurétique thiazidique, peut survenir chez les patients ayant une insuffisance rénale. Si une insuffisance rénale progressive s'installe, il est nécessaire de réévaluer avec attention le traitement et de considérer l'arrêt du diurétique. Aucune donnée n'est disponible concernant l'utilisation de FORZATEN/HCT chez les patients ayant eu une transplantation rénale récente ou chez les patients ayant une insuffisance rénale terminale (clairance de la créatinine < 12 ml/min).

Double blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone (SRAA) :

Il est établi que l'association d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II (ARA II) ou d'aliskirène augmente le risque d'hypotension, d'hyperkaliémie et de diminution de la fonction rénale (y compris le risque d'insuffisance rénale aiguë). En conséquence, le double blocage du SRAA par l'association d'IEC, d'ARA II ou d'aliskirène n'est pas recommandé (voir rubriques 4.5 et 5.1).

Néanmoins, si une telle association est considérée comme absolument nécessaire, elle ne pourra se faire que sous la surveillance d'un spécialiste avec un contrôle étroit et fréquent de la fonction rénale, de l'ionogramme sanguin et de la pression artérielle. Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés chez les patients atteints d'une néphropathie diabétique.

Insuffisance hépatique :

L'exposition à l'amlodipine et à l'olmésartan médoxomil est augmentée chez les patients ayant une insuffisance hépatique (voir rubrique 5.2). De plus, des déséquilibres hydro-électrolytiques mineurs au cours d'un traitement par des dérivés thiazidiques, peuvent induire un coma hépatique chez les patients ayant une insuffisance hépatique ou une atteinte hépatique progressive. Des précautions doivent être prises lors de l'administration de FORZATEN/HCT chez les patients ayant une insuffisance hépatique légère à modérée. Chez les patients ayant une insuffisance hépatique modérée, la dose d'olmésartan médoxomil ne doit pas dépasser 20 mg (voir rubrique 4.2).

Chez les patients présentant une altération de la fonction hépatique, l'amlodipine doit être initiée à la dose la plus faible et doit être utilisée avec précaution, à la fois lors du traitement initial et lors d'une augmentation de la dose.

L'utilisation de FORZATEN/HCT est contre-indiquée chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère, une cholestase ou une obstruction biliaire (voir rubrique 4.3).

Sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive :

En raison de la présence d'amlodipine dans FORZATEN/HCT, comme avec tous les autres vasodilatateurs, les patients présentant un rétrécissement aortique ou mitral ou une cardiomyopathie hypertrophique obstructive devront faire l'objet d'une attention particulière.

Hyperaldostéronisme primaire :

Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne répondent généralement pas aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. L'utilisation de FORZATEN/HCT est donc déconseillée chez ces patients.

Effets métaboliques ou endocriniens :

Le traitement par des dérivés thiazidiques peut altérer la tolérance au glucose. Chez les patients diabétiques, une adaptation de la posologie de l'insuline ou des hypoglycémiant oraux peut être nécessaire (voir rubrique 4.5). Un traitement par dérivés thiazidiques peut révéler un diabète sucré latent.

Un traitement par diurétique thiazidique peut être associé à une augmentation des taux de cholestérol et de triglycérides.

Chez certains patients, le traitement par dérivé thiazidique peut entraîner une hyperuricémie ou une crise de goutte.

Déséquilibre hydro-électrolytique :

Comme pour tout patient traité par diurétiques, un bilan électrolytique doit être effectué à intervalles réguliers.

Les dérivés thiazidiques, y compris l'hydrochlorothiazide, peuvent entraîner un déséquilibre hydro-électrolytique (notamment une hypokaliémie, une hyponatrémie et une alcalose hypochlorémique). Les signes d'alerte de ces déséquilibres hydro-électrolytiques sont une sécheresse buccale, une sensation de soif, une faiblesse, une léthargie, une somnolence, une nervosité, des douleurs ou crampes musculaires, une fatigue musculaire, une hypotension, une oligurie, une tachycardie et des troubles gastro-intestinaux tels que nausées ou vomissements (voir rubrique 4.8).

Le risque d'hypokaliémie est augmenté chez les patients présentant une cirrhose hépatique, une diurèse importante, chez les patients dont l'apport oral d'électrolytes est insuffisant et chez les patients traités de manière concomitante par des corticostéroïdes ou de l'ACTH (voir rubrique 4.5).

Inversement, l'activité antagoniste de l'olmésartan médoxomil sur les récepteurs de l'angiotensine II (AT₁) peut entraîner une hyperkaliémie, en particulier en cas d'insuffisance rénale et/ou d'insuffisance cardiaque et de diabète sucré. Chez ces patients à risque, une surveillance appropriée de la kaliémie est recommandée. La prudence est de rigueur en cas d'association de FORZATEN/HCT à des diurétiques épargneurs de potassium, des suppléments potassiques ou à des substituts du sel contenant du potassium ainsi qu'à d'autres médicaments susceptibles d'augmenter les taux de potassium sérique (par exemple l'héparine) (voir rubrique 4.5).

La concentration de potassium dans le plasma doit être contrôlée régulièrement.

Aucune donnée n'indique que l'olmésartan médoxomil puisse réduire ou prévenir une hyponatrémie induite par les diurétiques. L'hypochlorémie est en général légère et ne nécessite habituellement pas de traitement spécifique.

Les dérivés thiazidiques peuvent réduire l'excrétion urinaire du calcium et entraîner une élévation légère et transitoire de la calcémie en l'absence d'anomalie connue du métabolisme du calcium. L'apparition d'une hypercalcémie peut être le signe d'une hyperparathyroïdie sous-jacente. Le traitement par des dérivés thiazidiques devra être interrompu avant d'explorer la fonction parathyroïdienne.

Les dérivés thiazidiques peuvent augmenter l'excrétion urinaire du magnésium et entraîner une hypomagnésémie.

Une hyponatrémie par dilution peut survenir chez les patients présentant des œdèmes en période de chaleur.

Lithium :

Comme avec les autres antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II, l'association au lithium est déconseillée (voir rubrique 4.5).

Insuffisance cardiaque :

Du fait de l'inhibition du système rénine-angiotensine-aldostérone, des modifications de la fonction rénale sont à prévoir chez les individus à risque. Chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère dont la fonction rénale peut dépendre de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone, le traitement par des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) ou par des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine a été associé à une oligurie et/ou à une augmentation progressive de l'urée sanguine et (dans de rares cas) à une insuffisance rénale aiguë et/ou au décès.

Les patients avec une insuffisance cardiaque doivent être traités avec prudence. Dans une étude à long terme, contrôlée versus placebo, avec l'amlodipine, réalisée chez des patients présentant une insuffisance cardiaque (NYHA III ou IV), l'incidence d'œdème pulmonaire rapportée était plus élevée dans le groupe amlodipine que dans le groupe placebo (voir rubrique 5.1).

Les antagonistes calciques (incluant l'amlodipine) doivent être administrés avec prudence chez les patients avec une insuffisance cardiaque congestive parce qu'ils peuvent augmenter ultérieurement le risque de maladies cardiovasculaires et de mortalité.

Entéropathie « sprue-like » :

Dans de très rares cas, une diarrhée chronique sévère avec une perte de poids substantielle a été signalée chez des patients prenant de l'olmésartan, des mois ou des années après le début du traitement. Ces symptômes pourraient être causés par une réaction locale d'hypersensibilité retardée.

Des biopsies intestinales ont souvent mis en évidence une atrophie villositaire. Si un patient développe ces symptômes durant un traitement par de l'olmésartan, en l'absence d'autres étiologies évidentes, le traitement par l'olmésartan devrait immédiatement être interrompu et ne devrait pas être réinitialisé. Si la diarrhée ne

s'améliore pas au cours de la semaine qui suit l'interruption du traitement, l'avis d'un spécialiste (p.ex. gastroentérologue) doit être envisagé.

Angioedème intestinal

Des angioedèmes intestinaux ont été rapportés chez des patients traités par des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II [y compris l'olmésartan] (voir rubrique 4.8). Ces patients présentaient des douleurs abdominales, des nausées, des vomissements et de la diarrhée. Les symptômes se sont résolus après l'arrêt des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Si un angioedème intestinal est diagnostiqué, l'olmésartan doit être arrêté et une surveillance appropriée doit être mise en oeuvre jusqu'à disparition complète des symptômes.

Epanchement choroïdien, myopie aiguë et glaucome aigu par fermeture secondaire de l'angle :

L'hydrochlorothiazide, un sulfamidé, peut provoquer une réaction idiosyncrasique, entraînant un épanchement choroïdien avec anomalie du champ visuel, une myopie transitoire aiguë et un glaucome aigu par fermeture de l'angle. Les symptômes incluent l'apparition aiguë d'une diminution de l'acuité visuelle ou d'une douleur oculaire, se produisant typiquement quelques heures ou semaines après le début du traitement. Le glaucome à angle fermé non traité peut entraîner une perte permanente de la vision. Le traitement primaire consiste à arrêter l'hydrochlorothiazide le plus rapidement possible. Il peut être nécessaire d'envisager des traitements médicaux ou chirurgicaux rapides si la pression intraoculaire demeure incontrôlée. Les facteurs de risque de développer un glaucome aigu à angle fermé sont des antécédents d'allergie aux sulfamidés ou à la pénicilline (voir rubrique 4.8).

Grossesse :

Les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ne doivent pas être débutés au cours de la grossesse. A moins que le traitement par antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ne soit considéré comme essentiel, il est recommandé chez les patientes qui envisagent une grossesse de modifier le traitement antihypertenseur pour un médicament ayant un profil de sécurité établi pendant la grossesse. En cas de diagnostic de grossesse, le traitement par antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II doit être arrêté immédiatement et, si nécessaire, un traitement alternatif sera débuté (voir rubrique 4.3 et 4.6).

Population pédiatrique :

FORZATEN/HCT n'est pas indiqué chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Patients âgés :

Chaque augmentation de posologie chez les personnes âgées doit se faire avec prudence (voir rubrique 5.2)

Photosensibilité :

Des cas de réactions de photosensibilité ont été rapportés avec les diurétiques thiazidiques (voir rubrique 4.8). Il est recommandé d'arrêter le traitement en cas de survenue d'une réaction de photosensibilité lors du traitement par FORZATEN/HCT. Si la réintroduction du diurétique est jugée nécessaire, il est recommandé de protéger les zones exposées au soleil ou aux UVA artificiels.

Cancer de la peau non mélanome :

Un risque accru de cancer de la peau non mélanome (CPNM) [carcinome basocellulaire (CB) et carcinome épidermoïde (CE)] avec une augmentation de la dose cumulative d'exposition à l'hydrochlorothiazide (HCTZ) a été observé dans deux études épidémiologiques issues du registre danois des cancers. Les actions photosensibilisantes de l'HCTZ pourraient constituer un mécanisme possible du CPNM.

Les patients prenant de l'HCTZ doivent être informés du risque de CPNM et être invités à vérifier régulièrement leur peau pour détecter toute nouvelle lésion et à signaler rapidement toute lésion cutanée suspecte. Des mesures préventives possibles telles qu'une exposition limitée au soleil et aux rayons UV et, en cas d'exposition, une protection adéquate devraient être conseillées aux patients afin de minimiser le risque de cancer de la peau. Les lésions cutanées suspectes doivent être examinées rapidement, y compris éventuellement par un examen histologique des biopsies. L'utilisation d'HCTZ peut également devoir être reconsidérée chez les patients ayant déjà présenté un CPNM (voir aussi rubrique 4.8).

Toxicité respiratoire aiguë

De très rares cas graves de toxicité respiratoire aiguë, notamment de syndrome de détresse respiratoire aiguë (SDRA), ont été rapportés après la prise d'hydrochlorothiazide. L'œdème pulmonaire se développe généralement quelques minutes à quelques heures après la prise d'hydrochlorothiazide. Au début, les symptômes comportent dyspnée, fièvre, détérioration pulmonaire et hypotension. Si un diagnostic de SDRA est suspecté, le traitement avec FORZATEN/HCT doit être interrompu et un traitement approprié doit être administré. L'hydrochlorothiazide ne doit pas être administré à des patients ayant déjà présenté un SDRA suite à la prise d'hydrochlorothiazide.

Autres précautions :

Comme avec tout antihypertenseur, chez les patients atteints d'une maladie cardiaque ischémique ou d'une maladie ischémique cérébrovasculaire, une diminution trop importante de la pression artérielle peut entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Des réactions d'hypersensibilité à l'hydrochlorothiazide peuvent survenir, plus particulièrement chez les patients présentant des antécédents d'allergie ou d'asthme bronchique, mais également chez les patients n'ayant pas ce type d'antécédents.

Une exacerbation ou une activation de lupus érythémateux disséminé a été rapportée lors de traitement par diurétiques thiazidiques.

Comme avec tous les autres antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II, la diminution de la pression artérielle sous olmésartan peut être légèrement plus faible chez les patients de race noire, cet effet n'ayant cependant pas été observé dans un des trois essais cliniques avec FORZATEN/HCT, qui ont inclus des patients de race noire (30%), voir aussi rubrique 5.1.

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

4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Interactions potentielles liées à FORZATEN/HCT :

Association déconseillée

Lithium :

Des augmentations réversibles de la lithiémie pouvant atteindre des valeurs toxiques ont été rapportées en cas d'administration concomitante de lithium avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine et, rarement, avec les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. En outre, la clairance rénale du lithium étant réduite par les dérivés thiazidiques, le risque de toxicité d'un traitement au lithium pourrait être majoré. Par conséquent, l'utilisation concomitante de FORZATEN/HCT et de lithium est déconseillée (voir rubrique 4.4). Si cette association s'avère nécessaire, une surveillance stricte de la lithiémie est recommandée.

Associations faisant l'objet de précautions d'emploi

Baclofène :

Majoration possible de l'effet antihypertenseur.

Anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

Les AINS (c'est-à-dire l'acide acétylsalicylique (> 3 g/jour), les inhibiteurs de la COX-2 et les AINS non-sélectifs) peuvent diminuer l'effet antihypertenseur des diurétiques thiazidiques et des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Chez certains patients dont la fonction rénale est altérée (par exemple les patients déshydratés ou âgés avec une fonction rénale altérée), l'association d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II et d'inhibiteurs de la cyclo-oxygénase peut accentuer la détérioration de la fonction

rénale, pouvant aller jusqu'à l'insuffisance rénale aiguë, habituellement réversible. Aussi, l'association devra être administrée avec prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

Associations à prendre en compte

Amifostine :

Majoration possible de l'effet antihypertenseur.

Autres agents antihypertenseurs :

L'effet antihypertenseur de FORZATEN/HCT peut être majoré par l'utilisation concomitante d'autres antihypertenseurs.

Alcool, barbituriques, narcotiques ou antidépresseurs :

Majoration possible de l'hypotension orthostatique.

Interactions potentielles liées à l'olmésartan médoxomil :

Associations déconseillées

Inhibiteurs de l'enzyme de conversion, antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou aliskirène:

Les données issues des essais cliniques ont montré que le double blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone (SRAA) par l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou d'aliskirène est associé à une fréquence plus élevée d'événements indésirables tels que l'hypotension, l'hyperkaliémie et l'altération de la fonction rénale (incluant l'insuffisance rénale aiguë) en comparaison à l'utilisation d'un seul médicament agissant sur le SRAA (voir rubriques 4.3, 4.4 et 5.1).

Médicaments modifiant la kaliémie

L'administration concomitante de diurétiques épargneurs de potassium, de suppléments potassiques, de substituts du sel contenant du potassium ou d'autres médicaments qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple l'héparine, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peut entraîner une élévation de la kaliémie (voir rubrique 4.4). Si ces médicaments modifiant le potassium doivent être prescrits avec FORZATEN/HCT, une surveillance de la kaliémie est recommandée.

Informations supplémentaires

Colésévélam, agent séquestrant des acides biliaires:

L'administration concomitante de chlorhydrate de colésévélam agent séquestrant des acides biliaires, réduit l'exposition systémique et la concentration plasmatique maximale de l'olmésartan ainsi que le temps de demi-vie (t_{1/2}).

L'interaction médicamenteuse diminue si l'olmésartan médoxomil est administré au moins 4 heures avant le chlorhydrate de colésévélam.

L'administration de l'olmésartan médoxomil au moins 4 heures avant la dose de chlorhydrate de colésévélam doit être prise en compte (voir rubrique 5.2).

Une légère diminution de la biodisponibilité de l'olmésartan a été observée après traitement par antiacides (hydroxyde d'aluminium et de magnésium).

L'olmésartan médoxomil n'a pas eu d'effet significatif sur les propriétés pharmacocinétiques ou pharmacodynamiques de la warfarine ou sur les propriétés pharmacocinétiques de la digoxine.

L'association d'olmésartan médoxomil et de pravastatine n'a pas eu d'incidence clinique significative sur la pharmacocinétique de chacune des substances chez les sujets sains.

***In vitro*, l'olmésartan n'a pas montré d'effets inhibiteurs cliniquement significatifs sur les enzymes du cytochrome P450 humain 1A1/2, 2A6, 2C8/9, 2C19, 2D6, 2E1 et 3A4, et n'a pas ou peu d'effet inducteur sur l'activité du cytochrome P450 chez le rat. Aucune interaction clinique significative entre l'olmésartan et les médicaments métabolisés par les enzymes du cytochrome P450, cités ci-dessus, n'est attendue.**

Interactions potentielles liées à l'amlodipine

Associations nécessitant des précautions d'emploi

Effets d'autres médicaments sur l'amlodipine

Inhibiteurs du CYP3A4 :

L'utilisation concomitante d'amlodipine avec des inhibiteurs puissants ou modérés du CYP3A4 (inhibiteurs de la protéase, antifongiques azolés, macrolides tels que l'érythromycine ou la clarithromycine, le vérapamil ou le diltiazem) peut donner lieu à une augmentation significative de la concentration plasmatique d'amlodipine. La traduction clinique de ces variations pharmacocinétiques peut être plus prononcée chez les personnes âgées. Il existe un risque accru d'hypotension. Par conséquent, une surveillance étroite de ces patients est recommandée et un ajustement de la dose peut être nécessaire.

Inducteurs du CYP3A4 :

Lors de la co-administration d'inducteurs connus du CYP3A4, la concentration plasmatique d'amlodipine peut varier. Par conséquent, la pression artérielle doit être surveillée et une adaptation posologique doit être envisagée pendant et après la prise concomitante d'un médicament, en particulier avec des inducteurs puissants du CYP3A4 (par exemple, rifampicine, millepertuis [*hypericum perforatum*]).

L'administration d'amlodipine avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse n'est pas recommandée, car la biodisponibilité peut être augmentée chez certains patients, ce qui peut entraîner une augmentation des effets hypotenseurs.

Dantrolène (perfusion) : chez l'animal, une fibrillation ventriculaire et un collapsus cardiovasculaire mortel ont été observés en association avec une hyperkaliémie après l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. Compte tenu du risque d'hyperkaliémie, il est recommandé d'éviter l'administration concomitante d'inhibiteurs calciques comme l'amlodipine chez les patients susceptibles de présenter une hyperthermie maligne et dans la prise en charge de l'hyperthermie maligne.

Effets de l'amlodipine sur d'autres médicaments

L'effet antihypertenseur de l'amlodipine s'ajoute à l'effet antihypertenseur d'autres antihypertenseurs.

Dans des études cliniques d'interaction, l'amlodipine n'a pas eu d'effet sur les propriétés pharmacocinétiques de l'atorvastatine, la digoxine ou la warfarine.

Simvastatine : La co-administration de doses multiples de 10 mg d'amlodipine avec 80 mg de simvastatine a entraîné une augmentation de 77% de l'exposition à la simvastatine par rapport à la simvastatine seule. Chez les patients recevant de l'amlodipine, la dose de simvastatine doit être limitée à 20 mg par jour.

Tacrolimus: Il y a un risque d'augmentation des taux sanguins de tacrolimus lorsqu'il est administré en association avec l'amlodipine. Afin d'éviter la toxicité du tacrolimus, l'administration de l'amlodipine chez un patient traité avec du tacrolimus nécessite une surveillance des taux sanguins de tacrolimus et l'ajustement de la dose de tacrolimus, si nécessaire.

Cible mécanistique des inhibiteurs de la rapamycine (mTOR) : les inhibiteurs de mTOR tels que le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus sont des substrats du CYP3A. L'amlodipine est un inhibiteur faible du CYP3A. Lors d'une utilisation concomitante avec des inhibiteurs de mTOR, l'amlodipine peut augmenter l'exposition aux inhibiteurs de mTOR.

Ciclosporine: Dans une étude prospective chez des patients transplantés rénaux, une augmentation moyenne de 40% des concentrations minimales de ciclosporine a été observée lors de l'utilisation concomitante avec de l'amlodipine. L'administration concomitante de FORZATEN/HCT avec la ciclosporine peut augmenter l'exposition à la ciclosporine. La surveillance des concentrations minimales de ciclosporine lors d'une utilisation concomitante, une réduction de la dose de ciclosporine doit se faire, si nécessaire.

Interactions potentielles liées à l'hydrochlorothiazide :

Association déconseillée

Médicaments modifiant la kaliémie :

La déplétion potassique due à l'hydrochlorothiazide (voir rubrique 4.4) peut être potentialisée par l'administration concomitante d'autres médicaments qui induisent une perte potassique et une hypokaliémie (par exemple les diurétiques hypokaliémisants, les laxatifs, les corticostéroïdes, l'ACTH, l'amphotéricine, le carbénoxolone, la pénicilline G sodique ou les dérivés de l'acide salicylique). De telles associations sont donc déconseillées.

Associations faisant l'objet de précautions d'emploi

Sels de calcium :

En réduisant l'élimination du calcium, les diurétiques thiazidiques peuvent augmenter la calcémie. Dans le cas où une supplémentation calcique doit être prescrite, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium sérique et d'adapter la posologie du calcium en fonction des résultats.

Colestyramine et autres résines de type colestipol :

L'absorption de l'hydrochlorothiazide est altérée en présence de résines échangeuses d'anions.

Digitaliques :

L'hypokaliémie ou l'hypomagnésémie induite par les dérivés thiazidiques favorise l'apparition d'arythmies cardiaques induites par les digitaliques.

Médicaments affectés par les modifications de la kaliémie :

Une surveillance régulière de la kaliémie et de l'ECG est recommandée en cas d'association de FORZATEN/HCT à des médicaments affectés par les déséquilibres de la kaliémie (par exemple : digitaliques et anti-arythmiques) et les médicaments suivants (incluant certains antiarythmiques) pouvant induire des torsades de pointes (tachycardies ventriculaires), l'hypokaliémie étant un facteur prédisposant à la survenue de torsades de pointes (tachycardies ventriculaires) :

- antiarythmiques de classe Ia (par exemple : quinidine, hydroquinidine, disopyramide),
- antiarythmiques de classe III (par exemple : amiodarone, sotalol, dofétilide, ibutilide),
- certains antipsychotiques (par exemple : thioridazine, chlorpromazine, lévomépromazine, trifluopérazine, cyamémazine, sulpiride, sultopride, amisulpride, tiapride, pimozide, halopéridol, dropéridol),
- autres médicaments (par exemple : bépridil, cisapride, diphémanil, érythromycine IV, halofantrine, mizolastine, pentamidine, sparfloxacin, terfénadine, vincamine IV).

Myorelaxants non-dépolarisants (par exemple : tubocurarine) :

L'effet des myorelaxants non-dépolarisants peut être potentialisé par l'hydrochlorothiazide.

Agents anticholinergiques (par exemple : atropine ou bipéridène) :

Ces médicaments peuvent augmenter la biodisponibilité des diurétiques thiazidiques en diminuant la motilité gastrointestinale et le taux de vidange gastrique.

Antidiabétiques (hypoglycémiants oraux et insuline) :

Un traitement par un dérivé thiazidique peut modifier la tolérance au glucose. Un ajustement posologique du traitement antidiabétique peut être nécessaire (voir rubrique 4.4).

Metformine :

La metformine doit être utilisée avec précaution en raison du risque d'acidose lactique qui peut être induite par une éventuelle insuffisance rénale fonctionnelle liée à l'hydrochlorothiazide.

Bêtabloquants et diazoxide :

L'effet hyperglycémiant des bêtabloquants et du diazoxide peut être augmenté par les dérivés thiazidiques.

Amines vasopressives (par exemple : noradrénaline) :

L'effet des amines vasopressives peut être diminué.

Médicaments utilisés dans le traitement de la goutte (par exemple : probénécid, sulfinpyrazone et allopurinol) :

L'hydrochlorothiazide pouvant augmenter les taux sériques d'acide urique, une adaptation de la posologie des médicaments uricosuriques peut être nécessaire, en particulier une augmentation des doses de probénécide ou de sulfinpyrazone. L'administration d'un dérivé thiazidique peut accroître le risque de réactions d'hypersensibilité à l'allopurinol.

Amantadine :

Les dérivés thiazidiques peuvent augmenter le risque d'effets indésirables liés à l'amantadine.

Agents cytotoxiques (par exemple cyclophosphamide ou méthotrexate) :

Les dérivés thiazidiques peuvent réduire l'excrétion rénale des agents cytotoxiques et potentialiser leurs effets myélosuppressifs.

Salicylés :

L'hydrochlorothiazide peut augmenter l'effet toxique des salicylés sur le système nerveux central lorsque ceux-ci sont utilisés à fortes doses.

Méthyl dopa :

Des cas isolés d'anémie hémolytique ont été rapportés lors d'un traitement associant hydrochlorothiazide et méthyl dopa.

Cyclosporine :

Un traitement associant la cyclosporine peut augmenter le risque d'hyperuricémie et de complications de type goutte.

Tétracyclines :

Un traitement associant tétracyclines et dérivés thiazidiques augmente le risque d'hyperuricémie induite par les tétracyclines. Il est peu probable que cette interaction s'applique également à la doxycycline.

4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse

L'utilisation de FORZATEN/HCT est contre-indiquée durant le deuxième et troisième trimestre de la grossesse (voir rubriques 4.3 et 4.4).

En raison des effets sur la grossesse des composants de cette association pris individuellement, l'utilisation de FORZATEN/HCT est déconseillée au 1^{er} trimestre de la grossesse (voir rubrique 4.4).

Olmésartan médoxomil

L'utilisation des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II est déconseillée au 1^{er} trimestre de la grossesse (voir rubrique 4.4). L'utilisation des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II est contre-indiquée aux 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse (voir rubriques 4.3 et 4.4)

Les données épidémiologiques disponibles concernant le risque de malformation après exposition aux IEC au 1^{er} trimestre de la grossesse ne permettent pas de conclure. Cependant une petite augmentation du risque de malformations congénitales ne peut être exclue. Il n'existe pas d'études épidémiologiques contrôlées disponibles concernant l'utilisation des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (ARAI) au 1^{er} trimestre de la grossesse, cependant un risque similaire à celui des IEC pourrait exister pour cette classe. A moins que le traitement par ARAII ne soit considéré comme essentiel, il est recommandé chez les patientes qui envisagent une grossesse de modifier le traitement antihypertenseur pour un médicament ayant un profil de sécurité établi pendant la grossesse. En cas de diagnostic de grossesse, le traitement par ARAII doit être arrêté immédiatement et, si nécessaire, un traitement alternatif sera débuté.

L'exposition aux ARAII au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestre de la grossesse est connue pour entraîner une fœtotoxicité (diminution de la fonction rénale, oligohydramnios, retard d'ossification des os du crâne) et une toxicité chez le nouveau-né (insuffisance rénale, hypotension, hyperkaliémie) (voir rubrique 5.3).

En cas d'exposition à partir du 2^{ème} trimestre de la grossesse, il est recommandé de faire une échographie fœtale afin de vérifier la fonction rénale et les os de la voûte du crâne. Les nouveau-nés de mère traitée par ARAII doivent être surveillés sur le plan tensionnel en raison du risque d'hypotension (voir rubriques 4.3 et 4.4).

Hydrochlorothiazide

Les données concernant l'utilisation de l'hydrochlorothiazide pendant la grossesse et particulièrement pendant le 1^{er} trimestre, sont limitées. Les études animales sont insuffisantes.

L'hydrochlorothiazide traverse la barrière placentaire. Compte tenu du mécanisme d'action pharmacologique de l'hydrochlorothiazide, son utilisation au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestre de la grossesse peut diminuer la perfusion fœto-placentaire et entraîner des effets fœtaux et néonataux tels qu'un ictère, un déséquilibre électrolytique et une thrombocytopénie.

L'hydrochlorothiazide ne doit pas être utilisé pour traiter l'œdème gestationnel, l'hypertension gestationnelle ou la prééclampsie en raison du risque de diminution de la volémie et de l'hypoperfusion placentaire, sans effet bénéfique sur l'évolution de la maladie.

L'hydrochlorothiazide ne doit pas être utilisé pour traiter l'hypertension artérielle essentielle chez les femmes enceintes sauf dans les rares cas où aucun autre traitement n'est possible.

Amlodipine

Les données disponibles sur un nombre limité de grossesses exposées à l'amlodipine ou à d'autres inhibiteurs calciques n'indiquent aucun effet indésirable sur la santé du fœtus. Cependant, il existe un risque d'accouchement prolongé.

Allaitement

Au cours de l'allaitement, FORZATEN/HCT est déconseillé. Il est préférable d'utiliser d'autres traitements ayant un profil de sécurité bien établi pendant l'allaitement, particulièrement chez le nouveau-né ou le prématuré. L'olmésartan est excrété dans le lait des rates allaitantes. Cependant, l'excrétion dans le lait maternel n'est pas connue. L'amlodipine est excrétée dans le lait maternel. La proportion de dose maternelle reçue par le nourrisson a été estimée à un intervalle interquartile de 3 à 7%, avec un maximum de 15%. L'effet de l'amlodipine sur les nourrissons est inconnu.

L'hydrochlorothiazide est excrété dans le lait maternel en petites quantités. Les thiazides à haut dosage provoquent une diurèse intense qui peut inhiber la production de lait. L'utilisation de FORZATEN/HCT durant l'allaitement maternel n'est pas recommandée. Si FORZATEN/HCT est utilisé pendant l'allaitement maternel, les dosages devraient être maintenus aussi bas que possible.

Fertilité

Des modifications biochimiques réversibles au niveau de la tête des spermatozoïdes ont été rapportées chez certains patients traités avec des inhibiteurs calciques. Les données cliniques sont insuffisantes concernant l'effet potentiel de l'amlodipine sur la fertilité. Dans une étude menée sur les rats, des effets indésirables ont été détectés sur la fertilité des mâles (voir rubrique 5.3).

4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés. Cependant, la possibilité de survenue occasionnelle de sensations vertigineuses, de céphalées, de nausées ou de fatigue doit être prise en compte lors du traitement antihypertenseur, ainsi que l'effet de ces symptômes sur la diminution de l'aptitude à réagir. Il faut être prudent, surtout au début de la thérapie.

4.8 Effets indésirables

La sécurité de FORZATEN/HCT a été étudiée dans des études cliniques chez 7826 patients recevant de l'olmésartan médoxomil en combinaison avec de l'amlodipine et de l'hydrochlorothiazide.

Les effets indésirables provenant des études cliniques, des études de sécurité en post-autorisation et des rapports spontanés ont été résumés dans le tableau 1 pour FORZATEN/HCT de même que pour les composants individuels soit l'olmésartan médoxomil, l'amlodipine et l'hydrochlorothiazide sur base du profil de sécurité connu des composants individuels.

Les effets indésirables le plus fréquemment rapportés au cours d'un traitement avec FORZATEN/HCT, sont un oedème périphérique, des maux de tête et des vertiges.

Les définitions suivantes ont été utilisées dans le but de classer par ordre de fréquence les effets indésirables :

Très fréquents ($\geq 1/10$)

Fréquents ($\geq 1/100$ à $< 1/10$)

Peu fréquents ($\geq 1/1\ 000$ à $< 1/100$)

Rares ($\geq 1/10\ 000$ à $< 1/1\ 000$)

Très rares ($< 1/10\ 000$)

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

Tableau 1: Résumé des effets indésirables sous FORZATEN/HCT et ses composants individuels

MedDRA Classes de systèmes d'organes	Effet indésirable	Fréquence			
		FORZATEN/ HCT	Olmésartan	Amlodipine	HCTZ
Infections et infestations	Infection des voies aériennes supérieures	fréquent			
	Nasopharyngite	fréquent			
	Infection des voies urinaires	fréquent	fréquent		
	Sialadénite				rare
Tumeurs bénignes, malignes et non précisées (y compris kystes et polypes)	Cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire et carcinome épidermoïde).				fréquence indéterminée
Affections hématologiques et du système lymphatique	Leucopénie			très rare	rare
	Thrombocytopénie		peu fréquent	très rare	rare
	Aplasie médullaire				rare
	Neutropénie/agranulo- cytose				rare

	Anémie hémolytique				rare
	Anémie aplasique				rare
	Hypersensibilité au produit			très rare	

Affections du système immunitaire	Réaction anaphylactique		peu fréquent		
-----------------------------------	-------------------------	--	--------------	--	--

Troubles du métabolisme et de la nutrition	Hyperkaliémie	peu fréquent	rare		
	Hypokaliémie	peu fréquent			fréquent
	Anorexie				peu fréquent
	Glycosurie				fréquent
	Hypercalcémie				fréquent
	Hyperglycémie			très rare	fréquent
	Hypomagnésémie				fréquent
	Hyponatrémie				fréquent
	Hypochlorémie				fréquent
	Hypertriglyceridémie			fréquent	très fréquent
	Hypercholestérolémie				très fréquent
	Hyperuricémie			fréquent	très fréquent
	Alcalose hypochlorémique				très rare
Hyperamylasémie				fréquent	

Affections psychiatriques	État confusionnel			rare	fréquent
	Dépression			peu fréquent	rare
	Apathie				rare
	Irritabilité			peu fréquent	
	Agitation				rare
	Modifications de l'humeur (y compris anxiété)				peu fréquent
	Troubles du sommeil (y compris insomnie)				peu fréquent

Affections du système nerveux	Étourdissements	fréquent	fréquent	fréquent	fréquent
	Céphalées	fréquent	fréquent	fréquent	rare
	Sensations vertigineuses posturales	peu fréquent			
	Présyncope	peu fréquent			
	Dysgueusie			peu fréquent	
	Hypertonie			très rare	
	Hypoesthésie			peu fréquent	
	Paresthésie			peu fréquent	rare
	Neuropathie périphérique			très rare	
	Somnolence			fréquent	
	Syncope			peu fréquent	
	Convulsions				rare
	Perte de l'appétit				peu fréquent
Affections oculaires	Tremblements			peu fréquent	
	Troubles extrapyramidaux			fréquence indéterminée	
	Troubles visuels (y compris diplopie, vision trouble)			fréquent	rare

	Diminution des sécrétions lacrymales				rare
	Aggravation d'une myopie existante				peu fréquent
	Xanthopsie				rare
	Myopie aiguë, glaucome aigu par fermeture de l'angle (voir rubrique 4.4)				fréquence indéterminée
	Epanchement choroïdien				fréquence indéterminée

Affections de l'oreille et du labyrinthe	Vertiges	peu fréquent	peu fréquent		Rare
	Tinnitus			peu fréquent	

Affections cardiaques	Palpitations	fréquent		fréquent	
	Tachycardie	peu fréquent			
	Infarctus du myocarde			très rare	
	Arythmies (y compris bradycardie, tachycardie ventriculaire et fibrillation atriale)			peu fréquent	rare
	Angine de poitrine		peu fréquent	peu fréquent (y compris aggravation d'une angine de poitrine)	

Affections vasculaires	Hypotension	fréquent	rare	peu fréquent	
	Bouffées congestives	peu fréquent		fréquent	
	Hypotension orthostatique				peu fréquent
	Vascularite (y compris angéite nécrosante)			très rare	rare
	Thromboses				rare
	Embolies				rare

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	Toux	peu fréquent	fréquent	peu fréquent	
	Bronchite		fréquent		
	Dyspnée			fréquent	rare
	Pharyngite		fréquent		
	Rhinite		fréquent	peu fréquent	
	Pneumonie interstitielle aiguë				rare
	Problèmes respiratoires				peu fréquent
	Oedème pulmonaire				rare
Syndrome de détresse respiratoire aiguë (SDRA) (voir rubrique 4.4)				très rare	

Affections gastro-intestinales	Diarrhée	fréquent	fréquent		fréquent
	Nausées	fréquent	fréquent	fréquent	fréquent
	Constipation	fréquent			fréquent
	Sécheresse de la	peu fréquent		peu fréquent	

	bouche				
	Douleurs abdominales		fréquent	fréquent	fréquent
	Modification du transit intestinal (y compris diarrhée et constipation)			fréquent	
	Météorisme				fréquent
	Dyspepsie		fréquent	fréquent	
	Gastrite			très rare	
	Irritation gastrique				fréquent
	Gastro-entérite		fréquent		
	Hyperplasie gingivale			très rare	
	Iléus paralytique				très rare
	Pancréatite			très rare	rare
	Vomissements		peu fréquent	peu fréquent	fréquent
	Angioedème intestinal		rare		
	Entéropathie « sprue-like » (voir rubrique 4.4)		très rare		

Affections hépatobiliaires	Hépatite			très rare	
	Jaunisse (ictère cholestatique intrahépatique)			très rare	rare
	Cholécystite aiguë				rare
	Hépatite auto-immune*		indéterminée		

Affections de la peau et du tissu sous-cutané	Alopécie			peu fréquent	
	Angio-œdème		rare	très rare	
	Dermatite allergique		peu fréquent		
	Érythème multiforme			très rare	
	Érythème				peu fréquent
	Réactions de type lupus érythémateux cutané				rare
	Exanthème		peu fréquent	peu fréquent	
	Dermatite exfoliative			très rare	
	Hyperhidrose			peu fréquent	
	Réactions de photosensibilité			très rare	peu fréquent
	Prurit		peu fréquent	peu fréquent	peu fréquent
	Purpura			peu fréquent	peu fréquent
	Oedème de Quincke			très rare	
	Rash		peu fréquent	peu fréquent	peu fréquent
	Réactivation d'un lupus érythémateux cutané				rare
	Nécrolyse épidermique toxique			fréquence indéterminée	rare
	Décoloration de la peau			peu fréquent	
Syndrome de Stevens Johnson			très rare		
Urticaire		peu fréquent	peu fréquent	peu fréquent	

Affections musculo-squelettiques, systémiques	Spasmes musculaires	fréquent	rare	fréquent	
	Gonflement articulaire	fréquent			
	Faiblesse musculaire	peu fréquent			rare
	Gonflement des			fréquent	

et des os	chevilles				
	Arthralgies			peu fréquent	
	Arthrite		fréquent		
	Douleurs dorsales		fréquent	peu fréquent	
	Parésies				rare
	Myalgies		peu fréquent	peu fréquent	
	Douleurs osseuses		fréquent		

Affections du rein et des voies urinaires	Pollakiurie	fréquent			
	Fréquence mictionnelle accrue			peu fréquent	
	Insuffisance rénale aiguë		rare		
	Hématurie		fréquent		
	Troubles de la miction			peu fréquent	
	Nycturie			peu fréquent	
	Néphrite interstitielle				rare
	Insuffisance rénale		rare		rare

Affections des organes de reproduction et du sein	Dysfonctionnement érectile	peu fréquent		peu fréquent	peu fréquent
	Gynécomastie			peu fréquent	

Troubles généraux et anomalies au site d'administration	Asthénie	fréquent	peu fréquent	fréquent	
	Œdème périphérique	fréquent	fréquent		
	Fatigue	fréquent	fréquent	fréquent	
	Douleurs thoraciques		fréquent	peu fréquent	
	Fièvre				rare
	Syndrome grippal		fréquent		
	Léthargie		rare		
	Malaise		peu fréquent	peu fréquent	
	Œdème			très fréquent	
	Douleurs		fréquent	peu fréquent	
	Œdème de la face		peu fréquent		

Investigations	Hypercréatininémie	fréquent	rare		fréquent
	Augmentation de l'urée sanguine	fréquent	fréquent		fréquent
	Hyperuricémie	fréquent			
	Hypokaliémie	peu fréquent			
	Augmentation des gamma-GT	peu fréquent			
	Augmentation de l'alanine aminotransférase	peu fréquent			
	Augmentation de l'aspartate aminotransférase	peu fréquent			
	Augmentation des enzymes hépatiques			fréquent	très rare (associée la plupart du temps à une cholestase)
	Augmentation de la créatine phosphokinase			fréquent	
		Perte de poids			peu fréquent

	Prise de poids			peu fréquent	
--	----------------	--	--	--------------	--

*Des cas d'hépatite auto-immune avec un temps de latence de quelques mois à plusieurs années, réversibles à l'arrêt du traitement, ont été signalés après la mise sur le marché de l'olmésartan.

Des cas isolés de rhabdomyolyse ont été rapportés en relation temporelle avec la prise d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II.

Des cas isolés de syndrome extrapyramidal ont été rapportés chez les patients traités par de l'amlodipine.

Cancer de la peau non mélanome : d'après les données disponibles provenant d'études épidémiologiques, une association cumulative dose-dépendante entre l'HCTZ et le CPNM a été observée (voir aussi rubriques 4.4 et 5.1).

Autres effets indésirables rapportés au cours d'essais cliniques ou au cours de l'expérience après commercialisation avec une association fixe d'olmésartan médoxomil et d'amlodipine et n'ayant pas déjà été rapportés pour FORZATEN/HCT, l'olmésartan médoxomil en monothérapie ou l'amlodipine en monothérapie ou rapportés à une fréquence plus élevée pour la combinaison (tableau 2) :

Tableau 2 : Association d'olmésartan médoxomil et d'amlodipine		
Classes de systèmes d'organes	Fréquence	Effets indésirables
Affections du système immunitaire	Rare	Hypersensibilité au produit
Affections gastro-intestinales	Peu fréquent	Douleurs épigastriques
Affections des organes de reproduction et du sein	Peu fréquent	Diminution de la libido
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	Fréquent	Cedème prenant le godet
	Peu fréquent	Léthargie
Affections musculosquelettiques et systémiques	Peu fréquent	Douleurs dans les extrémités

Autres effets indésirables rapportés au cours d'essais cliniques ou au cours de l'expérience après commercialisation avec une association fixe d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide et n'ayant pas déjà été rapportés pour FORZATEN/HCT, l'olmésartan médoxomil en monothérapie ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie ou rapportés à une fréquence plus élevée pour la combinaison (tableau 3) :

Tableau 3 : Association d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide		
Classes de systèmes d'organes	Fréquence	Effets indésirables
Affections du système nerveux	Rare	Troubles de la connaissance (tels que perte de conscience)
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	Peu fréquent	Eczéma
Affections musculo-squelettiques, systémiques et des os	Peu fréquent	Douleurs dans les extrémités
Investigations	Rare	Faible diminution des taux moyens d'hémoglobine et d'hématocrite

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de la santé déclarent tout effet indésirable suspecté :

Belgique

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

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

4.9 Surdosage

Symptômes :

La dose maximale de FORZATEN/HCT est de 40 mg/10 mg/25 mg en une prise par jour. Il n'y a pas d'information sur le surdosage avec FORZATEN/HCT chez l'homme. L'effet le plus probable lié au surdosage avec FORZATEN/HCT est une hypotension.

Les effets les plus probables liés au surdosage d'olmésartan médoxomil sont une hypotension et une tachycardie ; une bradycardie peut survenir en cas de stimulation parasympathique (vagale).

Un surdosage en l'amlodipine pourrait entraîner une importante vasodilatation périphérique avec une hypotension prononcée et, peut-être, une tachycardie réflexe. Une hypotension systémique prononcée et éventuellement prolongée, pouvant aller jusqu'à un choc fatal, a été rapportée.

Un œdème pulmonaire non cardiogénique a été rarement rapporté suite à un surdosage d'amlodipine qui peut apparaître de façon retardée (24-48 heures après l'ingestion) et nécessiter une assistance ventilatoire. Des mesures de réanimation précoces (y compris une surcharge liquidienne) pour maintenir la perfusion et le débit cardiaque peuvent être des facteurs déclenchants.

Un surdosage en hydrochlorothiazide associe une perte en électrolytes (hypokaliémie, hypochlorémie) et une déshydratation par diurèse excessive. Les signes et symptômes les plus fréquents de ce surdosage sont les nausées et la somnolence. L'hypokaliémie peut être à l'origine de spasmes musculaires et/ou aggraver les arythmies cardiaques lors d'une administration concomitante de digitaliques et d'antiarythmiques.

Traitement :

Dans l'éventualité d'un surdosage de FORZATEN/HCT, un traitement symptomatique de soutien sera administré. La prise en charge dépend du temps écoulé depuis l'ingestion et de la sévérité des symptômes. En cas d'ingestion récente, un lavage gastrique peut être envisagé. L'administration de charbon activé à des sujets sains, immédiatement après l'ingestion d'amlodipine ou dans les 2 heures qui ont suivi, a diminué de manière significative l'absorption de l'amlodipine.

Une hypotension cliniquement significative due à un surdosage de FORZATEN/HCT nécessite un suivi actif du système cardiovasculaire, avec une surveillance étroite de la fonction cardiaque et pulmonaire, surélever les extrémités et contrôler la volémie et la diurèse. Un vasoconstricteur peut être utilisé pour restaurer le tonus vasculaire et la pression artérielle, à condition qu'il n'y ait pas de contre-indication à son utilisation. Le gluconate de calcium administré par voie intraveineuse peut être utile pour inverser les effets du blocage des canaux calciques.

Les électrolytes et la créatinine sériques doivent être fréquemment contrôlés. En cas d'hypotension, le patient doit être placé en position couchée, et un remplissage hydroélectrolytique doit être réalisé rapidement.

Puisque l'amlodipine se fixe fortement aux protéines plasmatiques, il est peu probable que l'amlodipine puisse être éliminée par hémodialyse. Aucune donnée n'est disponible quant à l'élimination de l'olmésartan ou de l'hydrochlorothiazide par dialyse.

Les quantités d'olmésartan et d'hydrochlorothiazide qui peuvent être éliminées par hémodialyse n'ont pas été établies.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : antagonistes de l'angiotensine II, inhibiteurs calciques et diurétiques.
Code ATC : C09DX03

FORZATEN/HCT associe un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II, l'olmésartan médoxomil, à un inhibiteur calcique, le bésilate d'amlodipine et un diurétique thiazidique, l'hydrochlorothiazide. L'association de ces substances actives a un effet antihypertenseur synergique, diminuant la pression artérielle de manière plus importante que chacun des composants administré seul.

L'olmésartan médoxomil est un antagoniste sélectif puissant des récepteurs de l'angiotensine II (type AT₁) actif par voie orale. L'angiotensine II est la principale hormone vasoactive du système rénine-angiotensine-aldostérone. Elle joue un rôle important dans la physiopathologie de l'hypertension. Les effets de l'angiotensine II sont la vasoconstriction, la stimulation de la synthèse et de la libération de l'aldostérone, la stimulation cardiaque et la réabsorption rénale du sodium. L'olmésartan bloque les effets vasoconstricteurs de l'angiotensine II et ceux liés à la sécrétion de l'aldostérone en bloquant sa fixation sur les récepteurs AT₁ présents au niveau des tissus tels que les muscles lisses vasculaires et les glandes surrénales. L'effet de l'olmésartan est indépendant de l'origine ou de la voie de synthèse de l'angiotensine II. L'antagonisme sélectif des récepteurs de l'angiotensine II (AT₁) par l'olmésartan entraîne une augmentation des taux plasmatiques de rénine et des concentrations d'angiotensine I et II, ainsi qu'une diminution des concentrations plasmatiques de l'aldostérone.

Chez les patients hypertendus, l'olmésartan médoxomil provoque une diminution dose-dépendante et durable de la pression artérielle. Aucune hypotension liée à la première dose, aucun cas de tachyphylaxie lors de l'administration prolongée, ni aucun effet rebond lors de l'arrêt brutal du traitement n'ont été observés.

L'administration d'une dose quotidienne d'olmésartan médoxomil entraîne une diminution progressive et efficace de la pression artérielle sur 24 heures. A dose journalière totale équivalente, l'administration en 1 ou 2 prises entraîne la même diminution de la pression artérielle.

Lors d'un traitement continu, la diminution maximale de la pression artérielle est obtenue 8 semaines après le début du traitement, bien qu'une baisse significative de la pression artérielle soit déjà observée après 2 semaines de traitement.

L'effet de l'olmésartan médoxomil sur la mortalité et la morbidité n'est pas encore connu.

L'étude "Randomised Olmesartan and Diabetes Microalbuminuria Prevention" (ROADMAP) réalisée chez 4.447 patients souffrant de diabète de type 2, présentant une normo-albuminurie et présentant au moins un facteur de risque cardiovasculaire additionnel, a investigué si un traitement avec l'olmésartan pouvait retarder l'apparition d'une microalbuminurie. Au cours du suivi d'une durée médiane de 3,2 ans, les patients ont reçu soit de l'olmésartan soit un placebo en plus d'autres antihypertenseurs, excepté des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) ou des ARAII.

Concernant l'objectif primaire, l'étude a démontré une réduction significative du risque relatif du temps d'apparition d'une microalbuminurie, en faveur de l'olmésartan. Après l'ajustement des différences de la pression artérielle, la réduction du risque n'était plus statistiquement significative. 8,2% (178 sur 2.160) des

patients dans le groupe olmésartan et 9,8% (210 sur 2.139) des patients dans le groupe placebo ont développé une microalbuminurie.

Concernant les objectifs secondaires, les événements cardiovasculaires sont survenus chez 96 patients (4,3%) avec l'olmésartan et chez 94 patients (4,2%) avec le placebo. Le taux de mortalité cardiovasculaire était plus élevé avec l'olmésartan en comparaison au traitement par placebo (15 patients (0,7%) vs. 3 patients (0,1%)), malgré des taux similaires en ce qui concerne les AVC (accident vasculaires cérébraux) non fatals (14 patients (0,6%) vs. 8 patients (0,4%)), les infarctus du myocarde non fatals (17 patients (0,8%) vs. 26 patients (1,2%)) et la mortalité non-cardiovasculaire (11 patients (0,5%) vs. 12 patients (0,5%)). La mortalité globale avec l'olmésartan était numériquement augmentée (26 patients (1,2%) vs. 15 patients (0,7%)), principalement en raison d'un nombre plus élevé d'événements cardiovasculaires mortels.

L'étude « Olmesartan Reducing Incidence of End-stage Renal Disease in Diabetic Nephropathy Trial » (ORIENT) a examiné les effets de l'olmésartan sur les paramètres rénaux et cardiovasculaires chez 577 patients randomisés originaires du Japon ou de la Chine, patients souffrant de diabète de type 2 avec et d'une néphropathie avérée. Durant un suivi médian de 3,1 années, les patients ont reçu soit de l'olmésartan soit un placebo en plus d'autres antihypertenseurs, parmi lesquels des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

L'objectif primaire composite (temps écoulé avant le premier événement de doublement de la créatinine sérique, de maladie rénale en phase terminale, de décès toutes causes confondues) est atteint chez 116 patients dans le groupe olmésartan (41,1%) et 129 patients dans le groupe placebo (45,4%) (HR 0,97 (95% CI 0,75 à 1,24); p=0,91). Le paramètre composite secondaire d'évaluation de l'état cardiovasculaire est atteint chez 40 patients traités par de l'olmésartan (14,2%) et 53 patients traités par un placebo (18,7%). Cet objectif cardiovasculaire composite a inclus le décès d'origine cardiovasculaire chez 10 patients (3,5%) recevant de l'olmésartan versus 3 patients (1,1%) recevant un placebo, toutes causes de mortalité confondues chez 19 patients (6,7%) versus 20 patients (7,0%), AVC non-fatal chez 8 patients (2,8%) versus 11 patients (3,9%) et infarctus du myocarde non-fatal chez 3 patients (1,1%) versus 7 patients (2,5%), respectivement.

L'amlodipine, composant du FORZATEN/HCT, est un inhibiteur calcique qui inhibe l'entrée transmembranaire des ions calcium empruntant les canaux potentiel-dépendants de type L dans le muscle cardiaque et le muscle lisse vasculaire. Les données expérimentales indiquent que l'amlodipine se lie à la fois aux sites de fixation des dihydropyridines et des non dihydropyridines. L'amlodipine a un effet relativement sélectif au niveau des vaisseaux, avec un effet plus important sur les cellules musculaires lisses vasculaires que sur les cellules musculaires cardiaques. L'effet antihypertenseur de l'amlodipine résulte d'un effet relaxant direct au niveau du muscle lisse vasculaire, ce qui entraîne une diminution des résistances périphériques et, donc, de la pression artérielle.

Chez les patients hypertendus, l'amlodipine provoque une diminution dose-dépendante et durable de la pression artérielle. Aucun effet hypotenseur lié à la première dose, ni de tachyphylaxie en cas d'administration prolongée, n'a été décrit. Aucun effet rebond lors de l'arrêt brutal du traitement n'a été observé.

Après l'administration de doses thérapeutiques à des patients hypertendus, l'amlodipine entraîne une réduction efficace de la pression artérielle en position couchée, assise ou debout. Une utilisation au long cours de l'amlodipine ne s'accompagne pas de modification significative de la fréquence cardiaque ou des taux plasmatiques de catécholamines. Chez les patients hypertendus avec une fonction rénale normale, des doses thérapeutiques d'amlodipine diminuent les résistances vasculaires rénales et augmentent le taux de filtration glomérulaire ainsi que le flux plasmatique rénal efficace, sans modification de la fraction de filtration ou de la protéinurie.

Dans les études hémodynamiques chez des patients ayant une insuffisance cardiaque et dans les essais cliniques basés sur des tests d'effort chez des patients ayant une insuffisance cardiaque de stade III à IV selon la classification de la NYHA, l'amlodipine n'a pas entraîné de détérioration clinique objectivée par les exercices de résistance à l'effort, la fraction d'éjection du ventricule gauche, et par des signes cliniques et des symptômes.

Un essai contrôlé versus placebo (PRAISE) conçu pour évaluer des patients atteints d'insuffisance cardiaque de stade III à IV selon la classification de la NYHA, recevant des digitaliques, des diurétiques et des inhibiteurs de l'enzyme de conversion, a montré que l'amlodipine n'a pas entraîné d'augmentation du risque de mortalité et de morbidité chez ces patients insuffisants cardiaques.

Dans une étude de suivi, à long terme, contrôlée versus placebo (PRAISE 2) évaluant l'amlodipine chez des patients atteints d'insuffisance cardiaque de stade III à IV selon la classification de la NYHA sans symptômes cliniques ni résultats objectifs évoquant une maladie ischémique sous-jacente, sous traitement à doses stables par inhibiteurs de l'enzyme de conversion, digitaliques et diurétiques, l'amlodipine n'a pas eu d'effet sur la mortalité totale. Dans cette même population, l'amlodipine a été associée à une augmentation des œdèmes pulmonaires, bien qu'il n'y ait pas eu de différence significative de l'incidence de l'aggravation de l'insuffisance cardiaque comparativement au placebo.

Une étude de morbi-mortalité, randomisée, en double aveugle sur la prévention des crises cardiaques par les traitements antihypertenseurs et antidyslipidémiques (ALLHAT) a été réalisée afin de comparer les traitements médicamenteux les plus récents : l'amlodipine (inhibiteur calcique) 2,5 à 10 mg/jour ou le lisinopril (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) 10 à 40 mg/jour comme traitements de première intention en comparaison au diurétique thiazidique, la chlorthalidone 12,5 à 25 mg/jour dans l'hypertension légère à modérée. Un total de 33.357 patients hypertendus âgés de 55 ans ou plus a été randomisé et suivis en moyenne pendant 4,9 années. Les patients avaient au moins un autre facteur de risque de maladie coronarienne, notamment : antécédent d'infarctus du myocarde ou d'accident vasculaire cérébral (> 6 mois précédant l'inclusion) ou documentation d'autre maladie cardiovasculaire athérosclérotique (globalement 51,5%), diabète de type 2 (36,1%), HDL-cholestérol <35 mg/dL (11,6%), hypertrophie ventriculaire gauche diagnostiquée par électrocardiogramme ou échocardiographie (20,9%), tabagisme en cours (21,9%).

Le critère principal d'évaluation était un critère composite regroupant les maladies coronariennes fatales ou les infarctus du myocarde non-fatals. Il n'y a pas eu de différence significative sur le critère principal entre le traitement à base d'amlodipine et le traitement à base de chlorthalidone : RR 0,98 IC 95% [0,90-1,07] p=0,65. Parmi les critères secondaires, l'incidence d'une insuffisance cardiaque (élément d'un paramètre cardiovasculaire combiné composite) a été significativement supérieure dans le groupe sous amlodipine par rapport au groupe sous chlorthalidone (10,2% versus 7,7%, RR 1,38, IC 95% [1,25-1,52] p<0,001). Cependant, il n'y a pas eu de différence significative de la mortalité toutes causes confondues entre le traitement à base d'amlodipine et le traitement à base de chlorthalidone (RR 0,96 IC 95% [0,89-1,02] p=0,20).

L'hydrochlorothiazide est un diurétique thiazidique. Le mécanisme d'action de l'effet antihypertenseur des diurétiques thiazidiques n'est pas complètement connu. Les dérivés thiazidiques modifient les mécanismes de réabsorption tubulaire rénale des électrolytes, avec une action directe sur l'excrétion du sodium et des chlorures dans des proportions équivalentes.

L'action diurétique de l'hydrochlorothiazide réduit le volume plasmatique, augmente l'activité de la rénine plasmatique et la sécrétion d'aldostérone, ce qui a pour conséquences d'augmenter la perte urinaire de potassium et de bicarbonates et d'abaisser la kaliémie. Le système rénine-aldostérone est régulé par l'angiotensine II et ainsi l'association à un ARAII tend à s'opposer à la perte en potassium liée aux diurétiques thiazidiques. La diurèse apparaît 2 heures après le début du traitement par l'hydrochlorothiazide et le pic est observé environ 4 heures après la prise, l'effet persistant pendant environ 6-12 heures.

Des études épidémiologiques ont montré que des traitements au long cours avec l'hydrochlorothiazide seul réduisent le risque de mortalité et de morbidité cardiovasculaires.

Résultats d'études cliniques

Dans une étude en double aveugle, randomisée, contrôlée en groupes parallèles, incluant 2 492 patients (67% d'origine caucasienne) pendant 12 semaines, le traitement par FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg a entraîné des réductions significativement plus élevées de la pression artérielle

diastolique et systolique par rapport aux traitements correspondants à chacune des combinaisons, olméstartan médoxomil 40 mg et amlodipine 10 mg, olméstartan médoxomil 40 mg et hydrochlorothiazide 25 mg et amlodipine 10 mg et hydrochlorothiazide 25 mg, respectivement.

La baisse supplémentaire de pression artérielle induite par FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg, en comparaison aux combinaisons ci-dessus, se situait entre -3,8 mmHg et -6,7 mmHg pour la pression artérielle diastolique en position assise et entre -7,1 mmHg et -9,6 mmHg pour la pression artérielle systolique en position assise et était observée lors des 2 premières semaines.

La proportion de patients atteignant les valeurs cibles de pressions artérielles systolique et diastolique (< 140/90 mmHg chez les patients non diabétiques et < 130/80 mmHg chez les patients diabétiques) à la semaine 12 variait de 34,9% à 46,6% pour les groupes de traitements correspondants aux combinaisons versus 64,3% pour FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg.

Dans une deuxième étude en double aveugle, randomisée, contrôlée en groupes parallèles, incluant 2 690 patients (99,9% d'origine caucasienne), le traitement avec FORZATEN/HCT (20 mg/5 mg/12,5 mg, 40 mg/5 mg/12,5 mg, 40 mg/5 mg/25 mg, 40 mg/10 mg/12,5 mg, 40 mg/10 mg/25 mg) a abouti à des réductions significativement plus grandes des pressions artérielles diastoliques et systoliques, comparées aux doubles combinaisons olméstartan médoxomil 20 mg plus amlodipine 5 mg, olméstartan médoxomil 40 mg plus 5 mg amlodipine et olméstartan médoxomil 40 mg plus 10 mg amlodipine, respectivement après 10 semaines de traitement. La diminution additionnelle de pression artérielle de FORZATEN/HCT comparée aux combinaisons correspondantes était entre -1,3 et -1,9 mmHg pour la pression diastolique en position assise et entre -2,7 and -4,9 mmHg pour la pression systolique assise.

Les proportions de patients atteignant l'objectif de pression artérielle (< 140/90 mmHg pour les patients non-diabétiques et < 130/80 mmHg pour les patients diabétiques) à la semaine 10, se situait entre 42,7% à 49,6% pour les groupes de traitement en combinaison comparé à 52,4% à 58,8% pour FORZATEN/HCT.

Dans une étude add-on randomisée en double aveugle chez 808 patients (99,9% d'origine caucasienne) non-adéquatement contrôlés après 8 semaines de traitement avec une combinaison d'olméstartan médoxomil 40 mg plus amlodipine 10 mg, le traitement avec FORZATEN/HCT a abouti à une diminution de pression sanguine assise de -1.8/-1.0 mmHg par un traitement avec FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg et à une réduction de pression sanguine en position assise supplémentaire significativement supérieure de -3,6/-2,8 mmHg par un traitement avec FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg en comparaison à la combinaison d'olméstartan médoxomil 40 mg plus amlodipine 10 mg.

Le traitement avec la combinaison triple FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg a abouti à un pourcentage significativement plus élevé de sujets atteignant leur pression artérielle cible en comparaison à la combinaison d'olméstartan médoxomil 40 mg plus amlodipine 10 mg (41,3% vs. 24,2%); alors que le traitement avec FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg a abouti à un pourcentage numériquement plus grand de sujets atteignant leur objectif tensionnel en comparaison à la double combinaison olméstartan médoxomil 40 mg plus amlodipine 10 mg (29,5% vs. 24,2%) chez des sujets non adéquatement contrôlés sous combinaison.

L'effet antihypertenseur de FORZATEN/HCT était similaire indépendamment de l'âge, du sexe et était similaire chez les patients avec ou sans diabète.

Autre information:

L'utilisation de l'association d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) avec un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA II) a été analysée au cours de deux grands essais randomisés et contrôlés (ONTARGET (ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial) et VA NEPHRON-D (The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes)).

L'étude ONTARGET a été réalisée chez des patients ayant des antécédents de maladie cardiovasculaire ou de maladie vasculaire cérébrale, ou atteints d'un diabète de type 2 avec atteinte des organes cibles. L'étude VA NEPHRON-D a été réalisée chez des patients diabétiques de type 2 et atteints de néphropathie diabétique.

En comparaison à une monothérapie, ces études n'ont pas mis en évidence d'effet bénéfique significatif sur l'évolution des atteintes rénales et/ou cardiovasculaires et sur la mortalité, alors qu'il a été observé une augmentation du risque d'hyperkaliémie, d'insuffisance rénale aiguë et/ou d'hypotension.

Ces résultats sont également applicables aux autres IEC et ARA II, compte tenu de la similarité de leurs propriétés pharmacodynamiques.

Les IEC et les ARA II ne doivent donc pas être associés chez les patients atteints de néphropathie diabétique.

L'étude ALTITUDE (Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints) a été réalisée dans le but d'évaluer le bénéfice de l'ajout d'aliskirène à un traitement standard par IEC ou un ARA II chez des patients atteints d'un diabète de type 2 et d'une insuffisance rénale chronique, avec ou sans troubles cardiovasculaires. Cette étude a été arrêtée prématurément en raison d'une augmentation du risque d'événements indésirables. Les décès d'origine cardiovasculaire et les accidents vasculaires cérébraux ont été plus fréquents dans le groupe aliskirène que dans le groupe placebo; de même les événements indésirables et certains événements indésirables graves tels que l'hyperkaliémie, l'hypotension et l'insuffisance rénale ont été rapportés plus fréquemment dans le groupe aliskirène que dans le groupe placebo.

Cancer de la peau non mélanome : d'après les données disponibles provenant d'études épidémiologiques, une association cumulative dose-dépendante entre l'HCTZ et le CPNM a été observée. Une étude comprenait une population composée de 71.533 cas de CB et de 8.629 cas de CE appariés à 1.430.833 et 172.462 témoins de la population, respectivement. Une utilisation élevée d'HCTZ (dose cumulative ≥ 50.000 mg) a été associée à un odds ratio (OR) ajusté de 1,29 (intervalle de confiance de 95% : 1,23-1,35) pour le CB et de 3,98 (intervalle de confiance de 95% : 3,68-4,31) pour le CE. Une relation claire entre la relation dose-réponse cumulative a été observée pour le CB et le CE. Une autre étude a montré une association possible entre le cancer des lèvres (CE) et l'exposition à l'HCTZ : 633 cas de cancer des lèvres ont été appariés à 63.067 témoins de la population, à l'aide d'une stratégie d'échantillonnage axée sur les risques. Une relation dose-réponse cumulative a été démontrée avec un OR ajusté de 2,1 (intervalle de confiance de 95% : 1,7-2,6) allant jusqu'à un OR de 3,9 (3,0-4,9) pour une utilisation élevée (~25.000 mg) et un OR de 7,7 (5,7-10,5) pour la dose cumulative la plus élevée (~100.000 mg) (voir aussi rubrique 4.4).

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

L'administration concomitante d'olmésartan médoxomil, d'amlodipine et d'hydrochlorothiazide n'a pas eu d'effet cliniquement significatif sur les propriétés pharmacocinétiques de chacun des composants chez les sujets sains.

Après administration orale de FORZATEN/HCT chez des adultes volontaires sains, les concentrations plasmatiques maximales d'olmésartan, d'amlodipine et d'hydrochlorothiazide sont atteintes en environ 1,5 à 3 heures, 6 à 8 heures et 1,5 à 2 heures, respectivement. La vitesse et l'amplitude de l'absorption de l'olmésartan médoxomil, l'amlodipine et l'hydrochlorothiazide contenus dans FORZATEN/HCT sont les mêmes que lorsque les composants sont administrés sous forme d'une association fixe d'olmésartan médoxomil et d'amlodipine avec de l'hydrochlorothiazide seul ou sous forme d'une association fixe d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide avec de l'amlodipine seule aux mêmes doses.

La nourriture n'affecte ni la biodisponibilité de FORZATEN/HCT.

Olmésartan médoxomil

Absorption et distribution :

L'olmésartan médoxomil est une prodrogue. Au cours de l'absorption par le tractus gastro-intestinal, il est rapidement transformé par les estérases de la muqueuse intestinale et de la veine porte en métabolite pharmacologiquement actif, l'olmésartan. Aucune trace d'olmésartan médoxomil sous forme inchangée ou de son résidu médoxomil latéral n'a été décelée dans le plasma ou les selles. La biodisponibilité moyenne absolue d'un comprimé d'olmésartan est de 25,6%.

La concentration plasmatique maximale moyenne (C_{max}) d'olmésartan est atteinte dans les 2 heures suivant la prise d'olmésartan médoxomil par voie orale. Après administration orale d'une dose unique, la

concentration plasmatique d'olmésartan augmente de manière quasi linéaire en fonction de la dose jusqu'à 80 mg.

L'alimentation modifiant peu la biodisponibilité de l'olmésartan, celui-ci peut être administré aussi bien au cours qu'en dehors des repas.

Le sexe du patient ne modifie pas de manière cliniquement significative la pharmacocinétique de l'olmésartan.

L'olmésartan se fixe fortement aux protéines plasmatiques (99,7%). Cependant, la significativité clinique des interactions compétitives entre l'olmésartan et les autres médicaments à forte liaison aux protéines plasmatiques administrés simultanément est faible, comme le confirme l'absence d'interaction cliniquement significative entre l'olmésartan médoxomil et la warfarine. La fixation de l'olmésartan aux cellules sanguines est négligeable. Après administration par voie intraveineuse, le volume de distribution moyen est faible (16 - 29 l).

Biotransformation et élimination :

La clairance plasmatique totale de 1,3 l/h (CV 19%) est relativement lente par rapport au flux sanguin hépatique (90 l/h). Après administration orale unique d'olmésartan médoxomil radiomarqué ¹⁴C, 10 à 16% de la radioactivité sont excrétés dans les urines (en majorité dans les 24 heures suivant l'administration), le reste étant excrété dans les selles. Sur base d'une disponibilité systémique de 25,6%, il peut être calculé que l'olmésartan absorbé est éliminé à la fois par voie rénale (40%) et par voie hépato-biliaire (60%). La totalité de la radioactivité mesurée peut être attribuée à l'olmésartan. Aucun autre métabolite n'a été détecté. Le cycle entéro-hépatique de l'olmésartan est minime. La majeure partie de l'olmésartan étant éliminée par les voies biliaires, son utilisation chez les patients présentant une obstruction des voies biliaires est contre-indiquée (voir rubrique 4.3).

Après administration orale répétée, la demi-vie terminale d'élimination de l'olmésartan est de 10 à 15 heures. L'état d'équilibre est atteint après 2-5 jours de prise et aucune accumulation n'a été observée après 14 jours de prises répétées. La clairance rénale est d'environ 0,5-0,7 l/h et est indépendante de la dose.

Interactions médicamenteuses

Colésévélam, agent séquestrant des acides biliaires:

L'administration concomitante de 40 mg d'olmésartan médoxomil et de 3750 mg de chlorhydrate de colésévélam chez des sujets sains a montré une diminution de 28% de la C_{max} et une diminution de 39% de l'ASC de l'olmésartan.

Des effets moins prononcés, de 4% et 15% de réduction, respectivement pour la C_{max} et l'ASC, ont été observés lorsque l'olmésartan médoxomil a été administré 4 heures avant le chlorhydrate de colésévélam. La demi-vie d'élimination de l'olmésartan a été réduite de 50 – 52% indépendamment de l'administration concomitante du chlorhydrate de colésévélam ou si l'olmésartan a été pris 4 heures avant le chlorhydrate de colésévélam (voir rubrique 4.5).

Amlodipine :

Absorption et distribution :

Après administration orale de doses thérapeutiques, l'amlodipine a été bien absorbée avec des concentrations plasmatiques maximales intervenant 6 à 12 heures après dose. La biodisponibilité absolue a été estimée entre 64 et 80 %. Le volume de distribution est approximativement de 21 L/kg. Des études in vitro ont montré qu'environ 97,5 % de l'amlodipine circulante était lié aux protéines plasmatiques. La biodisponibilité de l'amlodipine n'est pas affectée par la prise d'aliments.

Biotransformation et élimination :

La demi-vie d'élimination plasmatique terminale est d'environ 35 à 50 heures, et compatible avec une administration en une prise unique journalière. L'amlodipine est intensément métabolisée par le foie en métabolites inactifs, 10 % de la molécule mère et 60 % de métabolites étant excrétés dans l'urine.

Hydrochlorothiazide

Absorption et distribution :

Après une administration orale de l'association d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide, le pic de concentration de l'hydrochlorothiazide est observé en moyenne 1,5 à 2 heures après la prise. L'hydrochlorothiazide est lié aux protéines plasmatiques (68%) et le volume apparent de distribution est de 0,83-1,14 l/kg.

Biotransformation et élimination

L'hydrochlorothiazide n'est pas métabolisé chez l'homme. Il est presque entièrement excrété dans les urines sous forme inchangée. Environ 60% de la dose orale est éliminée sous forme inchangée dans les 48 heures. La clairance rénale est d'environ 250-300 ml/min. La demi-vie terminale d'élimination est de 10-15 heures.

Pharmacocinétique dans des populations particulières

Population pédiatrique :

L'Agence Européenne des Médicaments a dérogé à l'obligation de soumettre des résultats d'études de FORZATEN/HCT chez l'ensemble de la population pédiatrique dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Personnes âgées (65 ans et plus) :

Chez les patients hypertendus, à l'état d'équilibre, l'aire sous la courbe (AUC) de l'olmésartan est augmentée de 35% chez les personnes âgées (65 à 75 ans) et de 44% chez les personnes très âgées (≥ 75 ans) par rapport aux sujets plus jeunes (voir rubrique 4.2).

Cette augmentation pourrait en partie être corrélée à la diminution moyenne de la fonction rénale chez cette catégorie de patients. La posologie recommandée chez les personnes âgées est, cependant, la même, bien qu'il convienne d'être prudent en cas d'augmentation de dose.

Le temps nécessaire pour atteindre le pic de concentration plasmatique est comparable chez les patients jeunes et chez les personnes âgées. Chez les personnes âgées, la clairance de l'amlodipine tend à diminuer, ce qui augmente l'AUC et la demi-vie d'élimination.

Des augmentations de l'AUC et de la demi-vie d'élimination chez les patients ayant une insuffisance cardiaque congestive étaient comme attendues pour la tranche d'âge des patients dans cette étude (voir rubrique 4.4).

Des données limitées suggèrent que la clairance systémique de l'hydrochlorothiazide est réduite aussi bien chez les sujets âgés sains que chez les patients âgés hypertendus par rapport aux volontaires sains jeunes.

Insuffisance rénale :

Chez les patients insuffisants rénaux, l'AUC de l'olmésartan à l'état d'équilibre est augmentée respectivement de 62%, 82% et 179% chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère, modérée et sévère, par rapport aux volontaires sains (voir rubriques 4.2 et 4.4). Les propriétés pharmacocinétiques de l'olmésartan médoxomil chez les patients subissant une hémodialyse n'ont pas été étudiées.

L'amlodipine est fortement métabolisée en métabolites inactifs. Dix pour cent de la substance active sont excrétés sous forme inchangée dans l'urine. Les variations de la concentration plasmatique en amlodipine ne sont pas corrélées au degré d'insuffisance rénale. Chez ces patients, l'amlodipine peut être administrée à des doses normales. L'amlodipine ne peut pas être éliminée par dialyse.

La demi-vie de l'hydrochlorothiazide est augmentée chez les patients insuffisants rénaux.

Insuffisance hépatique :

Après administration orale unique, les valeurs de l'AUC de l'olmésartan sont augmentées respectivement de 6% et 65% chez les patients ayant une insuffisance hépatique légère et ceux ayant une insuffisance hépatique modérée par rapport aux volontaires sains. Deux heures après l'administration, la fraction libre d'olmésartan est respectivement de 0,26%, 0,34% et 0,41% chez les volontaires sains, les patients ayant une insuffisance hépatique légère et ceux ayant une insuffisance hépatique modérée.

Après administration répétée chez les patients ayant une insuffisance hépatique modérée, l'AUC moyenne de l'olmésartan est encore augmentée de 65% par rapport aux volontaires sains. Les valeurs moyennes de C_{max} de l'olmésartan sont similaires chez les insuffisants hépatiques et chez les volontaires sains. L'olmésartan médoxomil n'a pas été évalué chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère (voir rubriques 4.2 et 4.4).

Il y a très peu de données cliniques disponibles sur l'utilisation de l'amlodipine chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique.

La clairance de l'amlodipine est diminuée et la demi-vie est prolongée chez les patients ayant une altération de la fonction hépatique, ce qui augmente l'AUC d'environ 40 à 60% (voir rubriques 4.2 et 4.4).

L'insuffisance hépatique n'a pas d'influence significative sur les paramètres pharmacocinétiques de l'hydrochlorothiazide.

5.3 Données de sécurité préclinique

Association olmésartan médoxomil/amlodipine/hydrochlorothiazide :

Une étude de toxicité chronique chez des rats a démontré que l'association olmésartan médoxomil/amlodipine/hydrochlorothiazide n'avait ni augmenté la toxicité individuelle précédemment rapportée et existante de chaque composant, ni induit une nouvelle toxicité, et aucun effet toxicologiquement synergique n'a été observé. Aucune étude complémentaire de mutagénicité, de carcinogénicité et de reproduction n'a été conduite avec FORZATEN/HCT.

Olmésartan médoxomil

Les études de toxicité chronique chez le rat et le chien ont montré que les effets de l'olmésartan médoxomil sont identiques à ceux observés avec les autres antagonistes des récepteurs AT_1 et les IEC : augmentation du taux d'urée sanguine et de la créatinine ; diminution de la masse cardiaque ; diminution des cellules de la lignée rouge sanguine (érythrocytes, hémoglobine, hématocrite) ; signes histologiques d'atteinte rénale (altérations régénératrices de l'épithélium rénal, épaissement de la membrane basale, dilatation des tubules). Ces effets indésirables provoqués par l'effet pharmacologique de l'olmésartan médoxomil, sont également survenus au cours des essais précliniques avec d'autres antagonistes des récepteurs AT_1 et avec les IEC et peuvent être atténués par l'administration orale simultanée de chlorure de sodium.

Comme pour les autres antagonistes des récepteurs AT_1 , des cultures cellulaires réalisées *in vitro* montrent que l'olmésartan augmente l'incidence des cassures chromosomiques, mais pas *in vivo*. Les données de génotoxicité suggèrent que l'olmésartan n'a pas de potentiel génotoxique dans les conditions d'utilisation thérapeutique.

Aucun potentiel cancérigène n'a été mis en évidence chez le rat ou la souris transgénique.

Les études de reproduction chez le rat n'ont pas montré d'effet sur la fertilité ni de signe de tératogénicité. Comme les autres antagonistes de l'angiotensine II, une diminution de la survie de la descendance ainsi qu'une dilatation de la cavité pyélique du rein ont été observées en fin de grossesse et pendant l'allaitement. Chez la lapine, aucun signe de fœtotoxicité n'a été observé.

Amlodipine

Reprotoxicité :

Les études de reprotoxicité chez le rat et la souris ont montré un retard de la mise bas, une durée prolongée du travail et une diminution de la survie de la descendance à des doses environ 50 fois supérieures à la dose maximale recommandée chez l'homme sur une base en mg/kg.

Altération de la fertilité :

Aucun effet n'a été observé sur la fécondité des rats traités par l'amlodipine (mâles pendant 64 jours et femelles pendant 14 jours avant l'accouplement) à des doses ayant atteint 10 mg/kg/jour (huit fois* la dose maximale recommandée chez l'homme de 10 mg sur base de mg/m²). Dans une autre étude menée chez le rat dans laquelle les rats mâles ont été traités par du bésilate d'amlodipine pendant 30 jours à une dose comparable à la dose administrée chez l'homme sur base de mg/kg, on a trouvé une diminution des taux plasmatiques de l'hormone folliculo-stimulante et de la testostérone et ainsi qu'une diminution de la densité du sperme et du nombre de spermatozoïdes matures et de cellules de Sertoli.

Pouvoirs cancérigène et mutagène :

Des rats et des souris traités par l'amlodipine dans l'alimentation pendant deux ans, à des concentrations calculées pour délivrer des posologies quotidiennes de 0,5 ; 1,25 et 2,5 mg/kg/jour, n'ont montré aucun signe de cancérogénicité. La dose maximale (similaire pour la souris deux fois* la dose clinique maximale recommandée de 10 mg sur base de mg/m² et pour les rats) a été proche de la dose maximale tolérée pour la souris mais non pour le rat. Des études de mutagénicité n'ont révélé aucun effet lié au médicament que ce soit au niveau génique ou chromosomique.

*Sur base d'un patient pesant 50 kg

Hydrochlorothiazide

Les études avec l'hydrochlorothiazide avaient montré des preuves douteuses de l'existence d'effets génotoxique et carcinogène dans des modèles expérimentaux.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Noyau du comprimé

- Amidon de maïs pré-gélatinisé
- Cellulose microcristalline
- Silice colloïdale anhydre
- Croscarmellose sodique
- Stéarate de magnésium

Pelliculage :

- Alcool polyvinylique
- Macrogol 3350
- Talc
- Dioxyde de titane (E 171)
- Oxyde de fer (III) jaune (E 172)
- Oxyde de fer (III) rouge (E 172) (uniquement les comprimés pelliculés 20 mg/5 mg/12,5mg, 40 mg/10 mg/12,5 mg, 40 mg/10 mg/25mg)
- Oxyde de fer (II, III) noir (E 172) (uniquement les comprimés pelliculés 20 mg/5 mg/ 12,5 mg)

6.2 Incompatibilités

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

3 ans.

6.4 Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

Plaquette laminée en polyamide/aluminium/polyvinyl chloride/aluminium.

Taille des emballages :

14, 28, 30, 56, 84, 90, 98, 10 x 28 et 10 x 30 comprimés pelliculés sous plaquettes.

10 x 1, 50 x 1 et 500 x 1 comprimés pelliculés sous plaquettes prédécoupées en dose unitaire.

Flacons en PEHD de 30 cc avec un bouchon de sécurité enfant en polypropylène, incluant un scellage et du gel de silice, un siccatif.

Emballages de 7 et 30 comprimés pelliculés.

Flacons en PEHD de 60 cc avec un bouchon de sécurité enfant en polypropylène, incluant un scellage et du gel de silice, un siccatif

Emballages de 90 comprimés pelliculés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Pas d'exigences particulières.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Menarini International Operations Luxembourg S.A.

1, Avenue de la Gare

L-1611 Luxembourg

Luxembourg

8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Belgique

FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg (flacon): BE390485

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg (flacon): BE390494

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg (flacon): BE390537

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg (flacon): BE390512

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg (flacon): BE390555

FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg (plaquette thermoformée): BE390573

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg (plaquette thermoformée): BE390564

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg (plaquette thermoformée): BE390521

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg (plaquette thermoformée): BE390503

FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg (plaquette thermoformée): BE390546

Luxembourg

Numéros d'autorisation de mise sur le marché

- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg: 2011060014
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg: 2011060015
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg: 2011060016
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg: 2011060017
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg: 2011060018

Numéros nationaux:

- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 7 comprimés (flacon): 0612049
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 10 comprimés (plaquette thermoformée): 0612052
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 14 comprimés (plaquette thermoformée): 0612066
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612083
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612097
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 30 comprimés (flacon): 0612102
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 50 comprimés (plaquette thermoformée): 0612116
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 56 comprimés (plaquette thermoformée): 0612133
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 84 comprimés (plaquette thermoformée): 0612147
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 90 comprimés (plaquette thermoformée): 0612151
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 90 comprimés (flacon): 0612164
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 98 comprimés (plaquette thermoformée): 0612178
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 10 x 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612181
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 10 x 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612195
- FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – 500 comprimés (plaquette thermoformée): 0612201
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 7 comprimés (flacon): 0612214
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 10 comprimés (plaquette thermoformée): 0612228
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 14 comprimés (plaquette thermoformée): 0612231
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612245
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612259
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 30 comprimés (flacon): 0612262
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 50 comprimés (plaquette thermoformée): 0612276
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 56 comprimés (plaquette thermoformée): 0612293
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 84 comprimés (plaquette thermoformée): 0612309
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 90 comprimés (plaquette thermoformée): 0612312
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 90 comprimés (flacon): 0612326
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 98 comprimés (plaquette thermoformée): 0612343
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 10 x 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612357
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 10 x 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612361
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – 10 x 500 comprimés (plaquette thermoformée): 0612374
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 7 comprimés (flacon): 0612438
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 10 comprimés (plaquette thermoformée): 0612441
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 14 comprimés (plaquette thermoformée): 0612455
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612469
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612472
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 30 comprimés (flacon): 0612486
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 50 comprimés (plaquette thermoformée): 0612505
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 56 comprimés (plaquette thermoformée): 0612519
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 84 comprimés (plaquette thermoformée): 0612522
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 90 comprimés (plaquette thermoformée): 0612536
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 90 comprimés (flacon): 0612553
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 98 comprimés (plaquette thermoformée): 0612567
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 10 x 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612571
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 10 x 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612584

- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – 500 comprimés (plaquette thermoformée): 0612598
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 7 comprimés (flacon): 0612603
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 10 comprimés (plaquette thermoformée): 0612617
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 14 comprimés (plaquette thermoformée): 0612621
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612634
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612648
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 30 comprimés (flacon): 0612651
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 50 comprimés (plaquette thermoformée): 0612665
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 56 comprimés (plaquette thermoformée): 0612679
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 84 comprimés (plaquette thermoformée): 0612682
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 90 comprimés (plaquette thermoformée): 0612696
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 90 comprimés (flacon): 0612701
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 98 comprimés (plaquette thermoformée): 0612715
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 10 x 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612729
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 10 x 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612732
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 500 comprimés (plaquette thermoformée): 0612746
- FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg – 7 comprimés (flacon): 0612763
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 10 comprimés (plaquette thermoformée): 0612777
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 14 comprimés (plaquette thermoformée): 0612781
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612794
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612813
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 30 comprimés (flacon): 0612827
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 50 comprimés (plaquette thermoformée): 0612831
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 56 comprimés (plaquette thermoformée): 0612844
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 84 comprimés (plaquette thermoformée): 0612858
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 90 comprimés (plaquette thermoformée): 0612861
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 90 comprimés (flacon): 0612875
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 98 comprimés (plaquette thermoformée): 0612889
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 10 x 28 comprimés (plaquette thermoformée): 0612892
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 10 x 30 comprimés (plaquette thermoformée): 0612908
- FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg – 500 comprimés (plaquette thermoformée): 0612911

9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 14/04/2011

Date de dernier renouvellement : 07/10/2015

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

Date de mise à jour du texte : 01/2025

Date d'approbation du texte : 03/2025