Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma® 5 mg/160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma® 10 mg/160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma® 5 mg/160 mg/25 mg Filmtabletten

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma® 10 mg/160 mg/25 mg Filmtabletten

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma® 10 mg/320 mg/25 mg Filmtabletten Amlodipin/Valsartan/Hydrochlorothiazid

esen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels be-

ginnen, denn sie enthält wichtige Informationen Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.

Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.

- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

wird es angewendet? Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma Filmtabletten enthalten drei Substanzen: Amlodipin, Valsartan und Hydro-

chlorothiazid. Jede dieser Substanzen hilft, einen hohen Blutdruck zu kontrollieren.

- engen Valsartan gehört zu einer Gruppe von Substanzen, die
- Blutgefäße veranlasst, sich zu verengen und dadurch den Blutdruck steigert. Valsartan wirkt, indem es die Ef-fekte von Angiotensin II blockiert. Hydrochlorothiazid gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als "Thiazid-Diuretika" bezeichnet werden.
- Als Ergebnis aller drei Wirkmechanismen erweitern sich die Blutgefäße und der Blutdruck wird verringert.

gewendet, deren Blutdruck bereits mit Amlodipin, Valsartan und Hydrochlorothiazid kontrolliert wird und für die es nützlich sein könnte, alle drei Wirkstoffe in einer einzigen Tablette einzunehmen.

beachten? Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden

wenn Sie mehr als 3 Monate schwanger sind. (Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma wird auch während der

- Frühschwangerschaft nicht empfohlen siehe Abschnitt "Schwangerschaft")
 wenn Sie allergisch gegen Amlodipin oder andere Calciumkanal-Blocker, Valsartan, Hydrochlorothiazid, Sulfon-
- der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Wenn Sie vermuten, allergisch zu sein, nehmen Sie Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma nicht ein und sprechen Sie mit Ihrem Arzt.
- kleinen Gallengänge innerhalb der Leber (biliäre Zirrhose), welche zu einer Ansammlung der Galle in der Leber (Cholestase) führt, haben.
- wenn Sie schwere Nierenprobleme haben oder dialy-
- wenn trotz Behandlung zur Senkung des Calciumspiegels der Calciumspiegel in Ihrem Blut zu hoch ist.
- wenn Sie einen sehr niedrigen Blutdruck haben (Hypotonie)
- wenn Sie eine Verengung der Aortenklappe haben (Aortenstenose) oder Sie einen kardiogenen Schock haben (ein Zustand, bei dem Ihr Herz nicht mehr fähig ist, Ihren Körper mit genug Blut zu versorgen).
- wenn Sie an Herzinsuffizienz nach einem Herzinfarkt leiwenn Sie Diabetes mellitus oder eine eingeschränkte Nierenfunktion haben und mit einem blutdrucksenkenden Arzneimittel, das Aliskiren enthält, behandelt wer-
- nehmen Sie Amlodipin/Valsartan/HCT 1 A Pharma nicht ein und sprechen Sie mit Ihrem Arzt.

Wenn einer der oben erwähnten Punkte auf Sie zutrifft,

wenn die Menge an Kalium oder Magnesium in Ihrem Blut niedrig ist (mit oder ohne Beschwerden wie Muskelschwäche, Muskelkrämpfe, abweichendem Herz-

- rhythmus) wenn die Menge an Natrium in Ihrem Blut niedrig ist (mit oder ohne Beschwerden wie Müdigkeit, Verwirrung,
- Durst, Muskelschwäche und -zucken). wenn Sie Nierenprobleme haben, eine Nierentransplantation erhalten haben oder wenn Ihre Nierenarterien ver-

erstopfung, Magenschmerzen, häufiges Harnlassen,

- wenn Sie an Herzschwäche oder koronarer Herzkrankheit leiden oder gelitten haben, besonders wenn Ih-
- nen die Höchstdosis von Amlodipin/Valsartan/HCT -1 A Pharma verschrieben wurde (10 mg/320 mg/25 mg). wenn Sie einen Herzinfarkt erlitten haben. Befolgen Sie die Anweisung Ihres Arztes bezüglich der Anfangsdosis
- genau. Ihr Arzt wird möglicherweise auch Ihre Nierenfunktion überprüfen. wenn Ihnen Ihr Arzt gesagt hat, dass Sie eine Verengung der Herzklappen (sogenannte "Aorten- oder Mitralklappenstenose") haben oder dass die Dicke Ihres Herzmuskels krankhaft erhöht ist (sogenannte "obstruktive brentenber Krafienungstein")
- bei der die Nebennieren eine zu große Menge des Hor-mons Aldosteron produzieren. Die Anwendung von Am-lodipin/Valsartan/HCT 1 A Pharma wird in diesem Fall nicht empfohlen.
 wenn Sie an systemischem Lupus erythematodes (auch "Lupus" oder "SLE" genannt) erkrankt sind.
 wenn Sie an Diabetes (Zuckerkrankheit) leiden.
- wenn Ihr Cholesterinwert bzw. Ihre Blutfette erhöht sind. wenn es bei Ihnen nach Sonneneinstrahlung zu Hautreaktionen wie Ausschlag kommt. wenn bei Ihnen schon einmal eine allergische Reaktion
- wenn Sie krank waren (Erbrechen oder Durchfall) wenn Sie Schweillungen haben, besonders an Gesicht und Hals, während Sie andere Arzneimittel einnehmen (inklusive ACE-Hemmer). Wenn Sie diese Symptome haben, beenden Sie die Einnahme von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma und sprechen Sie umgehend

Sie an Asthma und Allergien leiden.

- wenn während der Behandlung mit Amlodipin/Valsartan/ HCT 1 A Pharma Schwindel und/oder Ohnmachtsanfälle auftreten, informieren Sie so bald wie möglich Ihren wenn Sie eine Abnahme des Sehvermögens oder Au-
- genschmerzen feststellen. Dies können Symptome einer Flüssigkeitsansammlung in der Gefäßschicht des Auges Aderhauterguss) oder ein Druckanstieg in Ihrem Auge sein und innerhalb von Stunden bis zu Wochen nach Einnahme von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma auftreten. Das kann zu einer dauerhaften Einschränkung
- des Sehvermögens führen, wenn es nicht behandelt wird. Wenn Sie vorher eine Penicillin- oder Sulfonamidallergie hatten, können Sie ein höheres Risiko besitzen dies zu entwickeln. wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel zur Behandlung von hohem Blutdruck einnehmen:
- einen ACE-Hemmer (z.B. Enalapril, Lisinopril, Ramipril), insbesondere wenn Sie Nierenprobleme aufgrund von Diabetes mellitus haben. Aliskiren der Behandlung eine unerwartete Hautläsion entwi-
- ansammlungen in der Lunge) aufgetreten sind. Falls Sie nach der Einnahme von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma plus schwere Kurzatmigkeit oder Atembe-schwerden entwickeln, suchen Sie sofort einen Arzt auf.

Siehe auch Abschnitt "Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Phar ma darf nicht eingenommen werden" Wenn einer dieser Punkte auf Sie zutrifft, sprechen Sie

me von Hydrochlorothiazid Atem- oder Lungenprob-leme (einschließlich Entzündungen oder Flüssigkeits-

ckeln. Die Behandlung mit Hydrochlorothiazid, insbe-

Ihr Arzt wird gegebenenfalls Ihre Nierenfunktion, Ihren Blutdruck und die Elektrolytwerte (z.B. Kalium) in Ihrem Blut in regelmäßigen Abständen überprüfen

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. wenn Sie Hautkrebs haben oder hatten oder während

> Valsartan/HCT - 1 A Pharma einzunehmen?

Wie ist Amlodipin/

hilft Ihnen, die beste Wirkung zu erzielen und das Risiko von Nebenwirkungen zu verringern.

Kinder und Jugendliche Die Anwendung von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma wird bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren

nicht empfohlen. Ältere Menschen (ab einem Alter von 65 Jahren)

Menschen in einem Alter von 65 Jahren und darüber können die gleiche Dosis von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma einnehmen wie andere Erwachsene. Das Arzneimittel ist genauso einzunehmen, wie Sie bisher bereits die drei Wirkstoffe, die Amlodipin, Valsartan und Hydrochlorothiazid heißen, eingenommen haben. Ältere Patienten, insbesondere wenn sie die Höchstdosis von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma (10 mg/320 mg/25 mg) einnehmen, sollten ihren Blutdruck regelmäßig kontrollie ren lassen. Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken Die Anwendung des Arzneimittels Amlodipin/Valsartan/

Eine missbräuchliche Anwendung von Amlodipin/Valsar-tan/HCT - 1 A Pharma zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer Gesundheit führen. Einnahme von Amlodipin/Valsartan/HCT

HCT - 1 A Pharma kann bei Dopingkontrollen zu positiven

Ergebnissen führen.

1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere

Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Ihr Arzt muss unter Umständen Ihre Dosierung anpassen und/oder sonstige Vorsichtsmaßnahmen treffen. In einigen Fällen müssen Sie vielleicht die Anwendung eines der Arz-neimittel beenden. Dies ist besonders wichtig, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel anwenden: Nehmen Sie Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma

Lithium (ein Arzneimittel, das zur Behandlung bestimmter Arten von Depression verwendet wird) Arzneimitteln oder Substanzen, die die Menge an Kalium

- in Ihrem Blut erhöhen. Dazu gehören Kaliumpräparate oder kaliumhaltige Salzersatzmittel, kaliumsparende Arz-
- neimittel und Heparin ACE-Hemmern oder Aliskiren (siehe auch Abschnitte "Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden" und "Warnhinweise und Vorsichts-
- maßnahmen"). Vorsicht ist erforderlich bei Anwendung zusammen mit Alkohol, Schlafmitteln und Anästhetika (Narkosemittel, welche die Durchführung von Operationen und anderen

Eingriffen ermöglichen) Amantadin (Anti-Parkinson-Mittel, das auch zur Be-

- handlung oder Vorbeugung von durch Viren verursachte Erkrankungen verwendet wird)
 anticholinergen Wirkstoffen (Arzneimittel, die zur Behandlung einer Vielzahl von Störungen, wie Magen-
- Darm-Krämpfen, Harnblasenkrämpfen, Asthma, Reise-krankheit, Muskelkrämpfen, Parkinson-Krankheit sowie als Narkose-Hilfsmittel, eingesetzt werden)

krampflösenden Arzneimitteln und stimmungsstabilis

- renden Arzneimitteln, die zur Behandlung von Epilepsie und bipolarer Störung verwendet werden (z.B. Carbamazepin, Phenobarbital, Phenytoin, Fosphenytoin, Pri-Colestyramin, Colestipol oder anderen lonenaustauscherharzen (Substanzen, die hauptsächlich zur Behandlung hoher Blutfettwerte verwendet werden)
- Simvastatin (ein Arzneimittel zur Kontrolle hoher Cholesterinspiegel)
- Ciclosporin (ein Arzneimittel, das bei Organtransplantationen eingesetzt wird, um eine Abstoßungsreaktion zu oder zur Behandlung anderer f rhinderr dient, z.B. von rheumatoider Arthritis oder atopischer Dermatitis)
- zytotoxischen Arzneimitteln (zur Krebsbehandlung), wie Methotrexat oder Cyclophosphamid Digoxin oder anderen Digitalisglykosiden (Arzneimittel
- zur Behandlung von Herzproblemen) Verapamil, Diltiazem (Herz-Arzneimittel) jodhaltigen Röntgenkontrastmitteln (Arzneimittel, die bei
- bildgebenden Untersuchungen eingesetzt werden)
 Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes (Präparate zum Einnehmen wie Metformin oder Insuline)
 Arzneimitteln zur Behandlung der Gicht, wie Allopurinol
 Arzneimitteln, die zu einem Anstieg des Blutzuckers führen können (Beta-Blocker, Diazoxid)
- Arzneimitteln, die "*Torsades de Pointes*" (unregelmäßiger Herzschlag) hervorrufen können, wie Antiarrhythmi-
- ka (Arzneimittel zur Behandlung von Herzproblemen) und einige Antipsychotika Arzneimitteln, die die Menge an Natrium in Ihrem Blut sen-ken können, wie Antidepressiva, Antipsychotika, Antiepi-
- leptika Arzneimitteln, die die Menge an Kalium in Ihrem Blut senken können, wie Diuretika (Wassertabletten), Corti-
- costeroide, Abführmittel, Amphotericin oder Penicillin G blutdrucksteigernden Arzneimitteln wie Adrenalin oder Noradrenalin Arzneimitteln, die bei HIV/AIDS (z. B. Ritonavir, Indinavir, Nelfinavir) angewendet werden Arzneimitteln, die bei Pilzinfektionen angewendet wer-
- den (z.B. Ketoconazol, Itraconazol) Arzneimitteln, die bei Geschwüren und Entzündung der
- Speiseröhre eingesetzt werden (Carbenoxolon) Arzneimitteln, die zur Schmerzlinderung oder Entzündungshemmung eingesetzt werden, insbesondere nicht-steroidale Antirheumatika (NSAIDs), einschließlich selektiver Cyclooxygenase-2-Hemmer (Cox-2-Hemmer) Muskelrelaxantien (Arzneimittel, welche bei Operationen verwendet werden, um die Muskeln zu entspannen)
- Glyceroltrinitrat und anderen Nitraten oder anderen Substanzen, die "Vasodilatatoren" genannt werden Substalizeri, die "Waschlatelteri gerfahlit Werderi anderen Arzneimitteln gegen hohen Blutdruck ein-schließlich Methyldopa Rifampicin (wird beispielsweise zur Behandlung von Tuberkulose eingesetzt), Erythromycin, Clarithromycin
- (Antibiotika) Johanniskraut Dantrolen (Infusion für schwere Körpertemperatur-Ab-
- Einnahme von Amlodipin/Valsartan/HCT 1 A Pharma zusammen mit Nahrungsmitteln,
- Getränken und Alkohol Grapefruit und Grapefruitsaft sollten nicht von Personen konsumiert werden, denen Amlodipin/Valsartan/HCT -1 A Pharma verschrieben wurde. Grapefruit und Grapefruitsaft können zu einem Anstieg des Wirkstoffs Amlodipin

im Blut führen, was zu einem unvorhersehbaren Anstieg des blutdrucksenkenden Effekts von Amlodipin/Valsartan/ HCT - 1 A Pharma führen kann. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Alkohol trinken. Alkohol kann dazu führen, dass Ihr Blutdruck zu weit sinkt, und/oder die Gefahr von Schwindel oder Ohnmacht erhöhen.

Schwangerschaft und Stillzeit Schwangerschaft Sie müssen Ihren Arzt informieren, wenn Sie vermuten, schwanger zu sein (<u>oder schwanger werden könnten</u>). In der Regel wird Ihr Arzt Ihnen empfehlen, Amlodipin/Valsartan/ HCT - 1 A Pharma vor einer Schwangerschaft bzw. sobald

normalitäten)

Vitamin D und Calciumsalzen.

Sie wissen, dass Sie schwanger sind, abzusetzen, und er wird Ihnen ein anderes Arzneimittel empfehlen. Die Anwendung von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma in der frühen Pha-se der Schwangerschaft wird nicht empfohlen und Amlodipin/ Valsartan/HCT - 1 A Pharma darf nicht mehr eingenommen werden, wenn Sie seit mehr als 3 Monaten schwanger sind, da die Einnahme von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma nach dem dritten Schwangerschaftsmonat zu schweren Schädigungen Ihres ungeborenen Kindes führen kann. Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie stillen <u>oder mit</u> dem Stillen <u>beginnen wollen</u>. Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma wird nicht zur Anwendung bei stillenden Müt-

tern empfohlen; Ihr Arzt kann eine andere Behandlung für

Sie wählen, wenn Sie stillen wollen, vor allem, solange Ihr Kind im Neugeborenenalter ist oder wenn es zu früh auf die Welt gekommen ist.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Dieses Arzneimittel kann Schwindelgefühl, Müdigkeit, Übelkeit oder Kopfschmerzen verursachen. Wenn diese Symptome bei Ihnen auftreten, setzen Sie sich nicht ans Steuer eines Fahrzeugs und bedienen Sie keine Werkzeuge oder Maschinen.

Nehmen Sie Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma immer genau nach Anweisung des Arztes ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Dies

Fortsetzung auf der Rückseite >>

Die übliche Dosis von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Phar ma beträgt **eine Filmtablette** pro Tag.

• Die Tablette sollte vorzugsweise jeden Tag zur selben

Zeit eingenommen werden, am besten morgens.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma beachten?

3. Wie ist Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma einzunehmen?

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

5. Wie ist Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma aufzubewahren?

Was ist Amlodipin/Valsartan/ HCT - 1 A Pharma und wofür

- Amlodipin gehört zu einer Gruppe von Substanzen, die "Calcium-Kanal-Blocker" genannt werden. Amlodipin stoppt den Einstrom von Calcium in die Wand der Blutgefäße. Dies verhindert, dass sich die Blutgefäße ver-
- "Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonisten" genannt werden. Angiotensin II ist eine körpereigene Substanz, die
- Hydrochlorothiazid vergrößert die ausgeschiedene Urinmenge, wodurch ebenfalls der Blutdruck sinkt.
- Amlodipin/Valsartan/HCT 1 A Pharma wird zur Behandlung von Bluthochdruck bei erwachsenen Patienten an-
 - Was sollten Sie vor der Einnahme von Amlodipin/ Valsartan/HCT - 1 A Pharma

- amid-Abkömmlinge (Arzneimittel zur Behandlung von Infektionen des Brustraums oder der Harnwege) oder einen
- wenn Sie eine Lebererkrankung oder eine Zerstörung der
- sepflichtig sind.
 wenn Sie keinen Harn produzieren können (Anurie).
 wenn trotz Behandlung zur Erhöhung des Kalium- oder
 Natriumspiegels in Ihrem Blut der Kalium- oder Natriumspiegel in Ihrem Blut zu niedrig ist.
- wenn Sie an Gicht leiden (Ablagerungen von Harnsäure-Kristallen in den Gelenken).
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma einnehmen,
- Muskelzucken, Krämpfe).
 wenn die Menge an Calcium in Ihrem Blut hoch ist (mit oder ohne Beschwerden wie Übelkeit, Erbrechen,
- wenn Sie Leberprobleme haben.
- hypertrophe Kardiomyopathie"). wenn Sie an Aldosteronismus leiden, einer Erkrankung,
- auf andere blutdrucksenkende Arzneimittel oder Diuretika ("Wassertabletten") aufgetreten ist, besonders wenn
- mit Ihrem Arzt. Sie sollten Amlodipin/Valsartan/HCT 1 A Pharma nicht wieder einnehmen.
- sondere eine hochdosierte Langzeitanwendung, kann das Risiko einiger Arten von Haut- und Lippenkrebs weißer Hautkrebs) erhöhen. Schützen Sie Ihre Haut vor Sonneneinstrahlung und UV-Strahlen, solange Sie Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma einnehmen. wenn bei Ihnen in der Vergangenheit nach der Einnah-
- mit Ihrem Arzt.

- Schlucken Sie die Tablette im Ganzen mit einem Glas
- Sie können Amlodipin/Valsartan/HCT 1 A Pharma mit oder ohne Nahrung einnehmen. Nehmen Sie Amlodipin/ Valsartan/HCT - 1 A Pharma nicht mit Grapefruit oder Grapefruitsaft ein.

In Abhängigkeit von Ihrem Ansprechen auf die Behandlung kann Ihr Arzt eine höhere oder eine niedrigere Dosis

Wenn Sie eine größere Menge von Amlodipin/ Valsartan/HCT - 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten Sie versehentlich zu viele Amlodipin/Valsartan/HCT -

1 A Pharma Filmtabletten eingenommen haben, sprechen Sie unverzüglich mit einem Arzt. Möglicherweise benötigen Sie ärztliche Hilfe. Überschüssige Flüssigkeit kann sich in Ihren Lungen an-

sammeln (Lungenödem) und Kurzatmigkeit, die sich bis zu 24-48 Stunden nach Einnahme entwickeln kann, ver-

Wenn Sie die Einnahme von Amlodipin/Val-sartan/HCT - 1 A Pharma vergessen haben Wenn Sie vergessen haben, dieses Arzneimittel einzu-

nehmen, holen Sie die Einnahme nach, sobald Ihnen dies auffällt, und nehmen Sie dann die nächste Dosis zur gewohnten Zeit ein. Wenn es schon fast Zeit für die nächste Einnahme ist, nehmen Sie einfach die nächste Tablette zur gewohnten Zeit ein. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis (zwei Tabletten auf einmal) ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie die Einnahme von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma abbrechen

Das Abbrechen der Einnahme von Amlodipin/Valsartan/ HCT - 1 A Pharma kann zu einer Verschlechterung Ihrer

Krankheit führen. Brechen Sie die Einnahme Ihres Ar mittels nicht ab, außer, wenn Ihr Arzt Ihnen dies sagt. Bitte nehmen Sie dieses Arzneimittel regelmäßig ein, auch wenn Sie sich gut fühlen. Menschen mit hohem Blutdruck bemerken oft keinerlei An-

zeichen des Problems. Viele fühlen sich gesund. Es ist sehr wichtig, dass Sie dieses Arzneimittel genau nach Vorschrift

Ihres Arztes einnehmen, um die besten Behandlungsergebnisse zu erzielen und das Risiko von Nebenwirkungen zu senken. Halten Sie die Termine bei Ihrem Arzt ein, auch wenn Sie sich gut fühlen. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Welche Nebenwirkungen

sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten

Wie bei allen Kombinationen, die drei Wirkstoffe enthalten, können Nebenwirkungen, die mit jedem einzelnen Bestandteil verbunden sind, nicht ausgeschlossen wer-

den. Nebenwirkungen, die mit Amlodipin/Valsartan/HCT -1 A Pharma oder einem der drei Wirkstoffe (Amlodipin, Valsartan und Hydrochlorothiazid) berichtet wurden, sind unten aufgelistet und können bei der Anwendung von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma auftreten. Einige Nebenwirkungen können schwerwiegend sein und bedürfen einer unverzüglichen medizinischen Aufmerksamkeit. Suchen Sie sofort Ihren Arzt auf, wenn bei Ihnen nach der Einnahme dieses Arzneimittels eine der folgenden

schweren Nebenwirkungen auftritt: Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) Schwindel niedriger Blutdruck (Ohnmachtsgefühl, Benommenheit,

plötzlicher Bewusstseinsverlust)

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen) stark verminderte Harnmenge (verringerte Nierenfunk-

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen) spontane Blutungen unregelmäßiger Herzschlag Leberfunktionsstörungen

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten be-

- plötzliches Keuchen beim Atmen, Schmerzen im Brust-
- bereich, Kurzatmigkeit oder Atembeschwerden akute Atemnot (Anzeichen sind starke Kurzatmigkeit,

Fieber, Schwäche und Verwirrtheit)
Anschwellen der Augenlider, des Gesichts oder der Lippen

- Anschwellen der Zunge oder der Kehle, was zu starken Atembeschwerden führt
- schwere Hautreaktionen einschließlich starker Haut-ausschlag, Nesselsucht, Hautrötung am ganzen Kör-per, starkes Jucken, Blasenbildung, Abschälen und An-schwellen der Haut, Entzündung von Schleimhäuten
- (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Ne-krolyse) oder andere allergische Reaktionen Herzinfarkt Bauchspeicheldrüsenentzündung, die zu starken Bauch- und Rückenschmerzen mit ausgeprägtem Unwohlsein führen kann Schwäche, blaue Flecken, Fieber und häufige Infektionen
- Steifheit
- **Weitere mögliche Nebenwirkungen:** Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen) niedrige Konzentration von Kalium im Blut Anstieg der Blutfette
- Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) Schläfrigkeit
- Herzklopfen (Palpitationen) Hautrötung Knöchelschwellungen (Ödeme) Bauchschmerzen
- Magenbeschwerden nach dem Essen Müdigkeit Kopfschmerzen
- häufiger Harndrang hohe Konzentration von Harnsäure im Blut
- niedrige Konzentration von Magnesium im Blut niedrige Konzentration von Natrium im Blut nledrige Konzentration von Natrium im Blut Schwindel, Ohnmachtsanfälle beim Aufstehen verminderter Appetit Übelkeit und Erbrechen juckender Hautausschlag und andere Arten von Haut-
- ausschlag Unvermögen eine Erektion zu bekommen oder aufrecht
- zu erhalten Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen) beschleunigter Herzschlag
- re im Blut hohe Konzentrationen von Calcium, Fetten oder Natrium im Blut

Schmerzen im Brustkorb Anstieg von Harnstoff-Stickstoff, Kreatinin und Harnsäu-

- Abnahme des Kaliumwerts im Blut Mundgeruch Durchfall
- Mundtrockenheit Gewichtszunahme
- Appetitverlust gestörter Geschmackssinn Rückenschmerzen Gelenkschwellung

Drehschwindel

Sehstörungen Unwohlsein im Magen

- Gliederschmerzen Unfähigkeit, normal zu stehen oder zu gehen Schwäche Koordinationsstörungen Schwindel nach dem Aufrichten oder nach körperlicher An-
- strengung Energiemangel Schlafstörungen Kribbeln oder Taubheitsgefühl

übermäßiges Schwitzen

plötzlicher, vorübergehender Bewusstseinsverlust niedriger Blutdruck nach dem Aufstehen Husten

Neuropathie

Halsreizung

Muskelkrämpfe, -schwäche, -schmerzen

- Juckreiz Schwellung, Rötung und Schmerzen entlang einer Vene Hautrötung
- Zittern Stimmungsschwankungen
- Angst Depression Schlaflosigkeit Geschmacksstörungen
- Schwächegefühl Verlust des Schmerzgefühls Sehstörungen Beeinträchtigung des Sehvermögens
- Ohrgeräusche Niesen/laufende Nase durch eine Entzündung der Na-senschleimhaut (Rhinitis)
- Verdauungsstörungen Haarausfall Hautjucken
- Hautverfärbung Störungen beim Wasserlassen vermehrter nächtlicher Harndrang häufigeres Wasserlassen

veränderte Stuhlgewohnheiten

- Beschwerden an den oder Vergrößerung der Brustdrüsen beim Mann Schmerzen
- Unwohlseir Gewichtsabnahme
- Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen) niedrige Anzahl von Blutplättchen (manchmal mit Blutungen und Bluterguss unter der Haut) Zucker im Harn
- hohe Blutzuckerwerte Verschlechterung des diabetischen Stoffwechselzustan-
- erhöhte Empfindlichkeit der Haut gegenüber Sonnenlicht
- - purpurrote Flecken auf der Haut Störungen der Nierenfunktion

führen kann (Schädigung der roten Blutzellen)
Schwellung des Zahnfleischs
aufgeblähter Bauch (Gastritis)

- Verwirrung Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten be-
- Bauchbeschwerden Verstopfung
- und Augen oder dunklem Urin (hämolytische Anämie) einhergehen kann
- Lebererkrankungen, die mit einer Gelbfärbung von Haut
 - Verminderung der weißen Blutkörperchen Verminderung der Blutplättchen, was zu ungewöhnlichen blauen Flecken oder erhöhter Blutungsneigung

- Entzündung der Leber (Hepatitis)
 - Gelbfärbung der Haut (Gelbsucht) Anstieg der Leberenzyme, wodurch bestimmte medizinische Tests beeinflusst werden können erhöhte Muskelanspannung entzündliche Reaktionen der Blutgefäße, häufig mit Haut-

 - ausschlag

 - Blutkörperchen entweder in den Blutgefäßen oder anderswo im Körper)

 - dem Atmen, Atemlosigkeit (Atemnot, Lungenödem, Lungenentzündung)
 - Hautausschlag im Gesicht, Gelenkschmerzen, Muskel-beschwerden, Fieber (Lupus erythematodes) Entzündung der Blutgefäße mit Beschwerden wie Haut-ausschlag, purpurrote Flecken, Fieber (Vaskulitis)
 - schwere Hauterkrankung mit Ausschlag, Hautrötung, Blasenbildung an Lippen, Augen oder Mund, Ab-schälung der Haut, Fieber (toxisch epidermale Nekro-

- niedrige Anzahl einer bestimmten Art von weißen Blut-körperchen und von Blutplättchen
- Anstieg des Kreatininwerts im Blut

- Verminderung des Sehvermögens oder Schmerzen in Ihren Augen aufgrund von hohem Druck (mögliche An-

Muskelkrämpfe

Fieber (Pyrexie)

- Atemlosigkeit
- stark verminderte Harnmenge (mögliche Anzeichen einer Nierenfunktionsstörung oder eines Nierenversagens) schwere Hauterkrankung, die zu Hautausschlag, roter Haut, Blasenbildung an Lippen, Augen oder Mund, Abschälen der Haut, Fieber führt (Erythema multiforme)
- Haut- und Lippenkrebs (weißer Hautkrebs) **Meldung von Nebenwirkungen** Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an
- Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

heit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Valsartan/HCT - 1 A Pharma

Wie ist Amlodipin/

aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng-Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" oder

Feuchtigkeit zu schützen. Verwenden Sie Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma nicht, wenn die Packung beschädigt ist oder Zeichen einer Fälschung aufweist. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser

Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 5 mg/160 mg/

rothiazid. Die sonstigen Bestandteile sind mikrokristalline Cellulose, Crospovidon Typ A, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Hypromellose, Macrogol 4000, Talkum, Titandioxid (E171).

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 10 mg/160 mg/

H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172). Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 5 mg/160 mg/ 25 mg Filmtabletten Die Wirkstoffe von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma sind Amlodipin (als Amlodipinbesilat), Valsartan und Hydrochlorothiazid. Jede Filmtablette enthält 5 mg Amlodipin

(als Amlodipinbesilat), 160 mg Valsartan und 25 mg Hydrochlorothiazid. Die sonstigen Bestandteile sind mikrokristalline Cellulose, Crospovidon Typ A, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Hypromellose, Macrogol 4000, Talkum, Titandioxid (E171), Eisen(III)-hydroxid-oxid

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 10 mg/160 mg/ 25 mg Filmtabletten Die Wirkstoffe von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma sind Amlodipin (als Amlodipinbesilat), Valsartan und Hydrochlorothiazid. Jede Filmtablette enthält 10 mg Amlodipin (als Amlodipinbesilat), 160 mg Valsartan und 25 mg

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 10 mg/320 mg/ Die Wirkstoffe von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma sind Amlodipin (als Amlodipinbesilat), Valsartan und Hydrochlorothiazid. Eine Filmtablette enthält 10 mg Amlodipin

(als Amlodipinbesilat), 320 mg Valsartan und 25 mg Hyd-

Die sonstigen Bestandteile sind mikrokristalline Cellulose,

Crospovidon Typ A, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Hypromellose, Macrogol 4000, Talkum, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172). Wie Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 10 mg/160 mg/

Filmtabletten sind gelbe, ovale Tabletten mit "NVR" auf der einen und "VEL" auf der anderen Seite. Länge: ca. 15 mm, Breite: ca. 5,9 mm

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 5 mg/160 mg/25 mg

25 mg Filmtabletten sind braun-gelbe, ovale Tabletten mit "NVR" auf der einen und "VFL" auf der anderen Seite. Länge: ca. 19 mm, Breite: ca. 7,5 mm Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma ist in PVC/PVDC-Aluminiumblisterpackungen oder Einzeldosis-Blisterpackungen erhältlich.

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma ist in Blisterpackungen zu 14, 28, 30, 56, 60, 90, 98 oder 100 Filmtabletten, sowie in perforierten Blisterpackungen mit 28x1, 56x1 oder 98x1 Tabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in

83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-3030 Hersteller

arbeitet im Juli 2022.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

1238936-DE

Überschreiten Sie nicht die verschriebene Dosis

Lichtempfindlichkeit

Störungen, die sich aus Steifheit, Zittern und/oder Bewegungsstörungen zusammensetzen Fieber, rauer Hals oder Geschwüre im Mund, häufige

res Auftreten von Infektionen (vollständiges Fehlen oder eine zu geringe Anzahl von weißen Blutkörperchen) blasse Haut, Müdigkeit, Atemlosigkeit, dunkel-gefärbter Urin (hämolytische Anämie, abnormer Abbau von roten

Bauchspeicheldrüse)
Schwierigkeiten beim Atmen mit Fieber, Husten, pfeifen-

Verwirrung, Müdigkeit, Muskelzucken und -krämpfe, schnelles Atmen (hypochlorämische Alkalose) heftige Schmerzen im Oberbauch (Entzündung der

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

Änderungen in Bluttests für die Nierenfunktion, Erhö-hung des Kaliums in Ihrem Blut, niedriger Spiegel an roten Blutkörperchen auffällige Werte bei Untersuchung der roten Blutkörper-

abnormale Leberfunktionstests abnormale Lebertunktionstests stark verminderte Harnmenge Entzündung der Blutgefäße Schwäche, Blutergüsse und häufige Infektionen (aplas-tische Anämie)

zeichen einer Flüssigkeitsansammlung in der Gefäß-schicht des Auges (Aderhauterguss) oder akutes Winkelverschlussglaukom)

Blasenbildung der Haut (Zeichen einer Erkrankung, die als Bullöse Dermatitis bezeichnet wird)

Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicher

"verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Nicht über 30°C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor

(z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fra-gen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsor-gen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Die Wirkstoffe von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma sind Amlodipin (als Amlodipinbesilat), Valsartan und Hydrochlorothiazid. Jede Filmtablette enthält 5 mg Amlodipin (als Amlodipinbesilat), 160 mg Valsartan und 12,5 mg Hydrochlo-

12,5 mg Filmtabletten

T2,5 mg Filmtabletten
Die Wirkstoffe von Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma
sind Amlodipin (als Amlodipinbesilat), Valsartan und Hydrochlorothiazid. Jede Filmtablette enthält 10 mg Amlodipin (als Amlodipinbesilat), 160 mg Valsartan und 12,5 mg Hydrochlorothiazid. Die sonstigen Bestandteile sind mikrokristalline Cellulose, Crospovidon Typ A, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Hypromellose, Macrogol 4000, Talkum, Titandioxid (E171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x

Hydrochlorothiazid.

rochlorothiazid.

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 5 mg/160 mg/ 12,5 mg Filmtabletten sind weiße, ovale Tabletten mit "NVR" auf der einen und "VCL" auf der anderen Seite. Länge: ca. 15 mm, Breite: ca. 5,9 mm 12,5 mg Filmtabletten sind blassgelbe, ovale Tabletten mit "NVR" auf der einen und "VDL" auf der anderen Seite.

Länge: ca. 15 mm, Breite: ca. 5,9 mm

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 10 mg/320 mg/

Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131 80058 Torre Annunziata (NA)

1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!

Amlodipin/Valsartan/HCT - 1 A Pharma 10 mg/160 mg/25 mg Filmtabletten sind braun-gelbe, ovale Tabletten mit "NVR" auf der einen und "VHL" auf der anderen Seite. Länge: ca. 15 mm, Breite: ca. 5,9 mm

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt über-