

NAVODILO ZA UPORABO

Navodilo za uporabo

Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg filmsko obložene tablete argininijev perindoprilat/indapamid

Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo:

1. Kaj je zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg
3. Kako jemati zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg in za kaj ga uporabljamo

Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg je kombinacija dveh učinkovin, perindoprila in indapamida. Sodi med antihipertenzive in je namenjen zdravljenju odraslih bolnikov z zvišanim krvnim tlakom (hipertenzijo).

Perindopril uvrščamo v razred zdravil, imenovanih zaviralci angiotenzinske konvertaze (ACE). Tovrstna zdravila delujejo tako, da širijo žile, zaradi česar srce po njih lažje črpa kri. Indapamid je diuretik. Diuretiki povečujejo količino urina, ki ga tvorijo ledvice, vendar se indapamid od drugih diuretikov razlikuje, saj količino nastalega urina poveča le blago. Vsaka od obeh zdravilnih učinkovin znižuje krvni tlak, pri urejanju krvnega tlaka pa delujeta skupaj.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg

Ne jemljite zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg

- če ste alergični na perindopril ali kateri koli drug zaviralec ACE, indapamid ali kateri koli drug sulfonamid, ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6),
- če ste opažali simptome, kot so sopenje, otekanje obraza ali jezika, močno srbenje ali hudi kožni izpuščaji med predhodnim zdravljenjem z zaviralci ACE, ali če ste vi ali člani vaše družine imeli tovrstne simptome v kakršnih koli drugih okoliščinah (stanje, imenovano angioedem),
- če imate sladkorno bolezen ali okvarjeno delovanje ledvic in se zdravite z zdravilom za znižanje krvnega tlaka, ki vsebuje aliskiren,
- če imate hudo bolezen jeter ali stanje, imenovano jetrna encefalopatija (degenerativna bolezen možganov),
- če imate hudo ledvično bolezen ali potrebujete dializo,
- če imate nizko vrednost kalija v krvi,
- če sumijo, da imate nezdravljeno dekompenzirano srčno popuščanje (hudo zadrževanje tekočine, težave z dihanjem),
- če ste noseči več kot 3 mesece (jemanju zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg se je bolje izogniti tudi v zgodnji nosečnosti - glejte poglavje »Nosečnost in dojenje«),
- če dojite.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom:

- če imate zožitev aorte (glavne žile, ki vodi iz srca), hipertrofično kardiomiopatijo (bolezen srčne mišice) ali stenozo ledvične arterije (zožitev arterije, ki ledvice oskrbuje s krvjo),
 - če imate srčno popuščanje ali kakršne koli druge težave s srcem,
 - če imate težave z ledvicami,
 - če imate težave z jetri,
 - če imate kolagensko bolezen (bolezen kože), kot sta sistemski eritematozni lupus ali skleroderma,
 - če imate aterosklerozo (togost arterij),
 - če imate hiperparatiroidizem (preveliko delovanje obščitnične žleze),
 - če imate protin,
 - če imate sladkorno bolezen,
 - če ste na dieti z omejitvijo soli ali uporabljate nadomestke soli, ki vsebujejo kalij,
 - če jemljete litij ali zdravila, ki varčujejo s kalijem (spironolakton, triamteren), ali dodatke kalija, se morate izogibati sočasni uporabi z zdravilom Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg (glejte poglavje »Jemanje drugih zdravil«),
 - če ste starejši,
 - če ste kdaj doživeli fotosenzitivne reakcije (preobčutljivost za svetlobo),
 - če doživite hudo alergično reakcijo z otekanjem obraza, ustnic, ust, jezika ali grla, ki jo spremljata težko požiranje ali dihanje (angioedem). Pojavi se lahko kadar koli med zdravljenjem. Če se pri vas pojavijo takšni simptomi, takoj prenehajte z jemanjem zdravila in nemudoma obiščite zdravnika.
 - če jemljete katero od naslednjih zdravil, ki se uporabljajo za zdravljenje visokega krvnega tlaka:
 - antagonist receptorjev angiotenzina II (ta zdravila imenujemo tudi "sartani" – mednje spadajo na primer valsartan, telmisartan in irbesartan), še zlasti če imate kakšne težave z ledvicami, ki so povezane s sladkorno boleznijo,
 - aliskiren.
- Zdravnik vam bo morda v rednih presledkih kontroliral delovanje ledvic, krvni tlak in količino elektrolitov (npr. kalija) v krvi.
- Glejte tudi informacije pod naslovom »Ne jemljite zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg«.
- če ste pripadnik črne rase, ker imate morda večje tveganje za angioedem, in bo to zdravilo pri vas morda manj učinkovito znižalo krvni tlak kot pri bolnikih drugih ras.
 - če ste bolnik na hemodializi in prestatate dializo z visokopretočnimi membranami.

Angioedem

Pri bolnikih, ki so jemali zaviralce angiotenzinske konvertaze, vključno z zdravilom Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg, so poročali o angioedemu (huda alergična reakcija z otekanjem obraza, ustnic, jezika ali grla, ki jo spremljata težko požiranje ali dihanje). Pojavi se lahko kadar koli med zdravljenjem. Če se pri vas pojavijo takšni simptomi, takoj prenehajte z jemanjem zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg in nemudoma obiščite zdravnika. Glejte tudi poglavje 4.

Če mislite, da ste noseči (ali nameravate zanositi), o tem obvestite svojega zdravnika. Uporaba zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg ni priporočljiva v zgodnjem obdobju nosečnosti, po tretjem mesecu nosečnosti pa ga ne smete jemati, ker lahko povzroči resno škodo vašemu otroku (glejte poglavje »Nosečnost in dojenje«).

Svojega zdravnika ali medicinsko osebje morate obvestiti, da jemljete zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg tudi:

- če imate predvideno anestezijo in/ali operacijo,
- če ste pred kratkim imeli drisko, ste bruhal ali ste dehidrirani,
- če imate predvideno dializo ali aferozo lipoproteinov majhne gostote (LDL) (odstranjevanje holesterola iz krvi s pomočjo aparata),
- če imate predvideno desenzibilizacijsko zdravljenje za zmanjšanje učinkov alergije na pike čebel ali os,

- če imate predvideno zdravstveno preiskavo, pri kateri je potrebno injiciranje jodiranega kontrastnega sredstva (snovi, ki omogoči, da so organi, kot so ledvice ali želodec, vidni na rentgenskih posnetkih),
- če med jemanjem zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg doživite spremembe vida ali bolečino v enem ali obeh očesih. To je lahko znak razvoja glavkoma, zvišanega pritiska v očesu (očeh). Prenehajte z zdravljenjem z zdravilom Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg in obiščite zdravnika.

Športniki morajo vedeti, da Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg vsebuje učinkovino (indapamid), ki lahko povzroči pozitiven izvid testov za doping.

Otroci in mladostniki

Zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg ne smete dajati otrokom in mladostnikom.

Druga zdravila in zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Jemanju zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg se morate izogibati skupaj z:

- litijem (za zdravljenje bolnikov z manijo ali depresijo),
- aliskirenom (zdravilom za zdravljenje hipertenzije), če nimate sladkorne bolezni ali težav z ledvicami,
- diuretiki, ki varčujejo s kalijem (npr. triamterenom, amiloridom), kalijevimi solmi,
- estramustinom (za zdravljenje raka).
- drugimi zdravili za zdravljenje visokega krvnega tlaka: zaviralci encima angiotenzinske konvertaze in antagonisti angiotenzinskih receptorjev.

Na zdravljenje z zdravilom Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg lahko vplivajo druga zdravila. Zdravnik vam bo morda moral spremeniti odmere in/ali upoštevati druge previdnostne ukrepe. Vedno obvestite svojega zdravnika, če jemljete katero od naslednjih zdravil, saj je lahko potrebna posebna previdnost:

- druga zdravila za zdravljenje zvišanega krvnega tlaka, vključno z antagonisti receptorjev angiotenzina II ali aliskirenom (glejte tudi informacije pod naslovoma »Ne jemljite zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg« in »Opozorila in previdnostni ukrepi«) ali diuretiki (zdravila, ki povečujejo količino urina, ki ga tvorijo ledvice),
- zdravila, ki varčujejo s kalijem in se uporabljajo pri zdravljenju srčnega popuščanja: eplerenon in spironolakton v odmerkih od 12,5 mg do 50 mg na dan,
- anestetike,
- jodirana kontrastna sredstva,
- moksifloksacin, sparfloksacin (antibiotika za zdravljenje okužb),
- metadon (uporablja se pri zdravljenju odvisnosti),
- prokainamid (za zdravljenje nerednega srčnega utripa),
- alopurinol (za zdravljenje protina),
- mizolastin, terfenadin ali astemizol (antihistaminiki za zdravljenje senenega nahoda ali alergij),
- kortikosteroide za zdravljenje različnih stanj, vključno s hudo astmo in revmatoidnim artritisom,
- imunosupresive za zdravljenje avtoimunskih motenj ali po operacijah presaditve organov za preprečitev zavrnitve (npr. ciklosporin, takrolimus),
- eritromicin z injekcijo (antibiotik),
- halofantrin (za zdravljenje določenih vrst malarije),
- pentamidin (za zdravljenje pljučnice),
- injekcije zlata (za zdravljenje revmatoidnega poliartritisisa),
- vinkamin (za starejše bolnike s simptomatičnimi kognitivnimi motnjami, vključno z izgubo spomina),
- bepridil (za zdravljenje angine pektoris),
- zdravila proti motnjam srčnega ritma (npr. kinidin, hidrokinidin, dizopiramid, amiodaron,

- sotalol),
- cisaprid, difemanil (uporabljata se za zdravljenje želodčnih in prebavnih težav),
- digoksin ali druge srčne glikozide (za zdravljenje težav s srcem),
- baklofen (za zdravljenje bolnikov s togostjo mišic, ki nastaja pri boleznih, kot je multipla skleroza),
- zdravila za zdravljenje sladkorne bolezni, kot so insulin, metformin ali gliptini,
- kalcij, vključno z dodatki kalcija,
- stimulantna odvajala (npr. sena),
- nesteroidna protivnetna zdravila (npr. ibuprofen) ali salicilate v velikih odmerkih (npr. acetilsalicilna kislina),
- amfotericin B z injekcijo (za zdravljenje hudih glivičnih bolezni),
- zdravila za zdravljenje duševnih motenj, kot so depresija, anksioznost, shizofrenija... (npr. triciklični antidepresivi, nevroleptiki (kot so amisulprid, sulpirid, sultoprid, tiaprid, haloperidol, droperidol)),
- tetrakosaktid (za zdravljenje Crohnove bolezni),
- trimetoprim (za zdravljenje okužb),
- vazodilatatorje vključno z nitrati (zdravila, ki širijo krvne žile),
- heparin (zdravila za redčenje krvi),
- zdravila za zdravljenje nizkega krvnega tlaka, šoka ali astme (npr. efedrin, noradrenalin ali adrenalin).

Zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg skupaj s hrano in pijačo

Najbolje je, da zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg jemljete pred obrokom.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Nosečnost

Zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči ali če načrtujete nosečnost. Zdravnik vam bo praviloma svetoval prenehanje jemanja zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg, preden ali takoj ko zanosite, in vam namesto zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg svetoval jemanje drugega zdravila. Zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg v zgodnjem obdobju nosečnosti ni priporočljivo, če ste noseči več kot 3 mesece, pa ga ne smete jemati, saj lahko po tretjem mesecu nosečnosti povzroči resno škodo vašemu otroku.

Dojenje

Če dojite, zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg ne smete jemati.

Če dojite ali nameravate začeti z dojenjem, o tem nemudoma obvestite svojega zdravnika.

Takoj obiščite svojega zdravnika.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg običajno ne vpliva na pozornost, toda nizek krvni tlak lahko pri nekaterih bolnikih povzroča različne reakcije, kot sta omotica ali šibkost. Če to velja za vas, se lahko zmanjša vaša sposobnost upravljanja vozil in strojev.

Zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg vsebuje laktozo monohidrat.

Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate določenih vrst sladkorja, se posvetujte z njim, preden vzamete to zdravilo.

3. Kako jemati zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom.

Priporočeni odmerek je ena tableta enkrat na dan. Zdravnik se lahko odloči, da vam spremeni režim odmerjanja, če imate ledvično okvaro. Najbolje je, da tableto vzamete zjutraj in pred obrokom. Tableto pogoltnite s kozarcem vode.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg, kot bi smeli

Če ste vzeli preveč tablet, se takoj posvetujte z zdravnikom ali urgentnim oddelkom najbližje bolnišnice. Najverjetnejši pojav pri prevelikem odmerjanju je nizek krvni tlak. Če je znižanje krvnega tlaka izrazito (in je povezano s slabostjo, bruhanjem, krči, omotico, zaspanostjo, duševno zmedenostjo, spremembami v količini urina, ki ga izločajo ledvice), pomaga, če se uležete z dvignjenimi nogami.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg

Pomembno je, da zdravilo jemljete vsak dan, saj je redno zdravljenje učinkovitejše. Če ste pozabili vzeti odmerek zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg, vzemite naslednjega ob običajnem času. Ne vzemite dvojnega odmerka, da bi nadomestili izpuščenega.

Če ste prenehali jemati zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg

Ker je zdravljenje povišanega krvnega tlaka običajno doživljenjsko, se posvetujte z zdravnikom, preden prenehate jemati to zdravilo.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Prenehajte jemati zdravilo in nemudoma obiščite zdravnika, če opazite katerega koli od naslednjih neželenih učinkov, ki je lahko resen:

- huda omotica in omedlevanje zaradi nizkega krvnega tlaka (pogosti) (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov),
- bronhospazem (stiskanje v prsih, sopenje in zasoplost) (občasni) (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov),
- otekanje obraza, ustnic, ust, jezika ali grla, težave pri dihanju (angioedem) (glejte poglavje 2 »Opozorila in previdnostni ukrepi«) (občasni) (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov),
- hude kožne reakcije, vključno z multififormnim eritemom (kožni izpuščaj, ki se pogosto začne z rdečimi srbečimi površinami na obrazu, rokah ali nogah) ali intenzivnim kožnim izpuščajem, koprivnico, pordelostjo kože celega telesa, močnim srbenjem, pojavom mehurjev na koži, luščenjem in otekanjem kože, vnetjem sluznic (Stevens Johnsonov sindrom) ali drugimi alergijskimi reakcijami (zelo redki) (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov),
- srčno-žilne motnje (nereden srčni utrip, angina pectoris (bolečina v prsih, čeljusti in hrbtu ob fizičnem naporu), srčni infarkt) (zelo redki) (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov),
- šibkost v rokah in nogah ali težave z govorom, kar je lahko znak možganske kapi (zelo redki) (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov),
- vnetje trebušne slinavke, ki lahko povzroči hude bolečine v trebuhu in hrbtu, ki jih spremlja zelo slabo počutje (zelo redki) (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov),
- porumenelost kože ali oči (zlatenica), ki je lahko znak za hepatitis (zelo redki) (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov),
- življenje ogrožajoč nereden srčni utrip (neznana pogostnost),
- bolezen možganov, ki je posledica bolezni jeter (jetrna encefalopatija) (neznana pogostnost).

Možni neželeni učinki so naštetih po padajoči pogostnosti:

- Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov): kožne reakcije pri bolnikih nagnjenih k alergijskim in astmatičnim reakcijam, glavobol, omotica, vrtoglavica, mravljinčenje, motnje vida, tinitus (občutek šumenja v ušesu), kašelj, zasoplost (dispneja), prebavne motnje (slabost, bruhanje, bolečine v trebuhu, motnje okušanja, dispepsija ali slaba prebava, driska, zaprtje), alergijske reakcije (npr. kožni izpuščaji, srbenje), mišični krči, občutek utrujenosti.
- Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov): hitre spremembe razpoloženja, motnje spanja, koprivnica, purpura (rdeče pike na koži), skupki mehurjev, težave z ledvicami, impotenca, potenje, povečano število eozinofilcev (vrsta belih krvnih celic), spremembe laboratorijskih parametrov: visoke vrednosti kalija v krvi, kar je reverzibilno po ukinitvi zdravila, nizke vrednosti natrija v krvi, zaspanost, omedlevica, palpitacije (zavedanje lastnega srčnega utripa), tahikardija (hiter srčni utrip), hipoglikemija (zelo nizka vrednost sladkorja v krvi) pri sladkornih bolnikih, vaskulitis (vnetje krvnih žil), suha usta, fotosenzitivne reakcije (povečana občutljivost kože na sonce), artralgijska (bolečine v sklepih), mialgijska (bolečine v mišicah), bolečina v prsih, slabo počutje, periferni edem, zvišana telesna temperatura, povišana vrednost sečnine v krvi in povišana vrednost kreatinina v krvi, padec.
- Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov): spremembe laboratorijskih parametrov: povišane vrednosti jetrnih encimov, visoke vrednosti bilirubina v serumu, utrujenost.
- Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov): zmedenost, eozinofilna pljučnica (redka vrsta pljučnice), rinitis (zamašen nos ali izcedek iz nosu), hude težave z ledvicami, spremembe krvnih parametrov, kot je zmanjšano število belih in rdečih krvnih celic, znižane vrednosti hemoglobina, znižane vrednosti trombocitov, visoke vrednosti kalcija v krvi, okvara delovanja jeter.
- Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti): nenormalni zapis EKG srca, spremembe laboratorijskih parametrov: nizke vrednosti kalija, visoke vrednosti sečne kisline in visoke vrednosti glukoze v krvi, kratkovidnost (miopija), zamegljen vid, okvara vida. Če prestajate sistemski eritematozni lupus (vrsta kolagenske bolezni), se stanje lahko poslabša.

Lahko se pojavijo bolezni krvi, ledvic, jeter ali trebušne slinavke in spremembe laboratorijskih vrednosti (testi krvi). Zdravnik vam bo mogoče predpisal krvne preiskave, da bi spremljal vaše stanje.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na Univerzitetni klinični center Ljubljana, Interna klinika, Center za zastrupitve, Zaloška cesta 2, SI-1000 Ljubljana, Faks: + 386 (0)1 434 76 46, e-pošta: farmakovigilanca@kclj.si. S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in vsebniku. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca. Vsebnik shranjujte tesno zaprt za zagotovitev zaščite pred vlago.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg

- Zdravilni učinkovini sta argininijev perindoprilat in indapamid. Ena filmsko obložena tableta vsebuje 5 mg argininijevega perindoprilata (ustreza 3,395 mg perindopriila) in 1,25 mg indapamida.
- Pomožne snovi so: laktoza monohidrat, magnezijev stearat (E470B), maltodekstrin, brezvodni koloidni silicijev dioksid (E551) in natrijev karboksimetilškrob (vrsta A) v jedru tablete ter glicerol (E422), hipromeloza (E464), makrogol 6000, magnezijev stearat (E470B) in titanov dioksid (E171) v filmski oblogi.

Izgled zdravila Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg in vsebina pakiranja

Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg je v obliki belih, paličastih, filmsko obloženih tablet. Ena filmsko obložena tableta vsebuje 5 mg argininijevega perindoprilata in 1,25 mg indapamida. Tablete so na voljo v vsebnikih po 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 100 ali 500 tablet. Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Servier Pharma d.o.o.
Podmilščakova ulica 24
1000 Ljubljana
Slovenija
Telefon: 01 563 48 11

Izdelovalec

Les Laboratoires Servier Industrie
905, route de Saran
45520 Gidy
Francija

in

Servier (Ireland) Industries Ltd
Gorey Road
Arklow – Co. Wicklow
Irska

in

Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.
ul. Annopol 6B
03-236 Warszawa
Poljska

Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

| | |
|-------------|--|
| Belgija | COVERSYL PLUS 5 mg/1,25 mg |
| Češka | Prestarium Neo Combi 5mg/1.25mg |
| Francija | PRETERVAL 5 mg/1,25 mg |
| Italija | PRELECTAL 5 mg/1,25 mg |
| Latvija | PRESTARIUM COMBI ARGININE 5mg/1.25mg apvalkotās tabletes |
| Luksemburg | COVERSYL PLUS 5 mg/1,25 mg |
| Madžarska | Coverex-AS Komb |
| Malta | Coversyl Plus 5 mg/1,25 mg |
| Poljska | NOLIPREL FORTE (5/1.25) |
| Portugalska | PREDONIUM |
| Romunija | PRESTARIUM ARG PLUS 5 mg/ 1,25 mg |
| Slovaška | Prestarium Combi A |
| Slovenija | Bioprexanil Combi 5 mg/1,25 mg filmsko obložene tablete |

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 12. 08. 2016.