

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή

Bilamcar 8 mg/5 mg, καψάκια, σκληρά

Bilamcar 8 mg/10 mg, καψάκια, σκληρά

Bilamcar 16 mg/5 mg, καψάκια, σκληρά

Bilamcar 16 mg/10 mg, καψάκια, σκληρά

Καντεσαρτάνη σιλεξετίλη/Αμλοδιπίνη

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Τισως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματά τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλ. παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το Bilamcar και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν χρησιμοποιήσετε το Bilamcar
3. Πώς να πάρετε το Bilamcar
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Bilamcar
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Bilamcar και ποια είναι η χρήση του

Το Bilamcar περιέχει δύο ουσίες, οι οποίες ονομάζονται αμλοδιπίνη και καντεσαρτάνη. Και οι δύο αυτές ουσίες βοηθούν στον έλεγχο της υψηλής αρτηριακής πίεσης.

Η αμλοδιπίνη ανήκει στην ομάδα ουσιών που ονομάζονται "αποκλειστές διαύλων ασβεστίου". Η αμλοδιπίνη σταματά τη μεταφορά του ασβεστίου στο τοίχωμα του αιμοφόρου αγγείου, σταματώντας με αυτό τον τρόπο τη στένωση των αιμοφόρων αγγείων.

Η καντεσαρτάνη ανήκει σε μία ομάδα ουσιών που ονομάζονται "ανταγωνιστές του υποδοχέα της αγγειοτασίνης II". Η αγγειοτασίνη II παράγεται από το σώμα και προκαλεί τη στένωση των αιμοφόρων αγγείων, αυξάνοντας με αυτό τον τρόπο την αρτηριακή πίεση. Η καντεσαρτάνη δρα μπλοκάροντας την επίδραση της αγγειοτασίνης II.

Και οι δύο αυτές ουσίες βοηθούν στην αναχαίτιση της στένωσης των αιμοφόρων αγγείων. Ως εκ τούτου, τα αιμοφόρα αγγεία χαλαρώνουν και η αρτηριακή πίεση μειώνεται.

Το Bilamcar χρησιμοποιείται για τη θεραπεία της υψηλής αρτηριακής πίεσης σε ενήλικες ασθενείς, των οποίων η αρτηριακή πίεση ελέγχεται ήδη με συνδυασμό αμλοδιπίνης και καντεσαρτάνης, λαμβανόμενα ξεχωριστά στις ίδιες δόσεις με το Bilamcar.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν χρησιμοποιήσετε το Bilamcar

Μην πάρετε το Bilamcar

- σε περίπτωση αλλεργίας στην αμλοδιπίνη ή σε οποιουσδήποτε άλλους ανταγωνιστές του ασβεστίου, στην καντεσαρτάνη σιλεξετύλη ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6)
- σε περίπτωση που έχετε σοβαρά χαμηλή αρτηριακή πίεση (υπόταση)
- σε περίπτωση που έχετε στένωση της αορτικής καρδιακής βαλβίδας (αορτική στένωση)
- καρδιογενή καταπληξία (κατάσταση, όπου η καρδιά δεν είναι σε θέση να παρέχει αρκετό αίμα στο σώμα)
- σε περίπτωση που πάσχετε από καρδιακή ανεπάρκεια μετά από καρδιακό επεισόδιο
- σε περίπτωση που είστε άνω των 3 μηνών έγκυος (βλ. παράγραφο "Κύηση και θηλασμός")
- σε περίπτωση που έχετε σοβαρή ηπατική νόσο ή απόφραξη των χοληφόρων (πρόβλημα παροχέτευσης της χολής από την χοληδόχο κύστη)
- σε περίπτωση που έχετε διαβήτη ή διαταραγμένη νεφρική λειτουργία και λαμβάνετε θεραπεία με φάρμακο με δράση μείωσης της αρτηριακής πίεσης που περιέχει αλισκιρένη ($GFR < 60 \text{ mL/min}/1.73 \text{ m}^2$).

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στο γιατρό ή, τον φαρμακοποιό σας πριν πάρετε το Bilamcar:

- σε περίπτωση που είχατε πρόσφατα καρδιακό επεισόδιο
- σε περίπτωση που έχετε καρδιακή ανεπάρκεια
- σε περίπτωση που έχετε σοβαρή αύξηση στην αρτηριακή πίεση (υπερτασική κρίση)
- σε περίπτωση που έχετε χαμηλή αρτηριακή πίεση (υπόταση)
- σε περίπτωση που είστε ηλικιωμένος και χρειάζεται αύξηση η δόση σας
- σε περίπτωση που έχετε ηπατικά προβλήματα, ή κάνετε αιμοκάθαρση
- σε περίπτωση που έχετε υποβληθεί πρόσφατα σε μεταμόσχευση νεφρού
- σε περίπτωση εμέτου, σε περίπτωση που είχατε πρόσφατα σοβαρό επεισόδιο εμέτου ή σε περίπτωση που έχετε διάρροια
- σε περίπτωση που έχετε μία νόσο των επινεφριδίων, η οποία ονομάζεται σύνδρομο Conn (ονομάζεται επίσης πρωτοπαθής υπεραλδοστερονισμός)
- σε περίπτωση που πάθατε ποτέ εγκεφαλικό
- σε περίπτωση που παίρνετε οποιοδήποτε από τα παρακάτω φάρμακα που χρησιμοποιούνται για την αντιμετώπιση της υψηλής αρτηριακής πίεσης:
 - αναστολέας ΜΕΑ (για παράδειγμα εναλαπρύλη, λισινοπρύλη, ραμιπρύλη), ειδικά εάν έχετε σχετιζόμενα με τον διαβήτη νεφρικά προβλήματα
 - αλισκιρένη.

Ο γιατρός σας μπορεί να θέλει να σας παρακολουθεί συχνότερα και να πραγματοποιεί ορισμένες εξετάσεις εάν έχετε οποιαδήποτε από αυτές τις καταστάσεις.

Ο γιατρός σας μπορεί να ελέγξει τη νεφρική σας λειτουργία, την αρτηριακή πίεση, και την ποσότητα των ηλεκτρολυτών στο αίμα σας (π.χ. κάλιο) σε τακτικά διαστήματα.

Βλέπε, επίσης, πληροφορίες στην επικεφαλίδα "Μην πάρετε το Bilamcar".

Εάν πρόκειται να υποβληθείτε σε χειρουργική επέμβαση, ενημερώστε τον γιατρό ή τον οδοντίατρό σας ότι λαμβάνετε το Bilamcar. Αυτό συμβαίνει γιατί το Bilamcar, σε συνδυασμό με ορισμένα αναισθητικά, μπορεί να προκαλέσει υπερβολική πίεση στην αρτηριακή σας πίεση.

Θα πρέπει να ενημερώσετε τον γιατρό σας εάν πιστεύετε ότι είστε (ή μπορεί να μείνετε) έγκυος. Το Bilamcar δεν συνιστάται στους πρώτους μήνες κύησης, και δεν πρέπει να λαμβάνεται εάν είστε άνω των 3 μηνών έγκυος, καθώς μπορεί να προκαλέσει σοβαρή βλάβη στο βρέφος σας εάν χρησιμοποιείται στο συγκεκριμένο στάδιο (βλέπε παράγραφο "Κύηση και θηλασμός").

Παιδιά και έφηβοι

Δεν υπάρχει εμπειρία με τη χρήση του Bilamcar σε παιδιά (ηλικίας κάτω των 18 ετών). Επομένως, μην δίνετε αυτό το φάρμακο σε παιδιά και εφήβους.

Άλλα φάρμακα και Bilamcar

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν πάρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

Bilamcar μπορεί να επηρεάσει ή να επηρεαστεί από άλλα φάρμακα, όπως:

- κετοκοναζόλη, ιτρακοναζόλη (αντιμυκητιασικά φάρμακα)
- ριτοναβίρη, ινδιναβίρη, νελφιναβίρη (τα οποία ονομάζονται επίσης αναστολείς πρωτεάσης και χρησιμοποιούνται για τη θεραπεία του HIV)
- ριφαμπικίνη, ερυθρομυκίνη, κλαριθρομυκίνη (φάρμακα για τις λοιμώξεις που προκαλούνται από βακτήρια)
- υπερικόν το διάτρητον (βότανο St. John)
- βεραπαμίλη, διλτιαζέμη (φάρμακα για την καρδιά)
- δαντρολένη (έγχυση για σοβαρές ανωμαλίες της θερμοκρασίας του σώματος)
- σιμβαστατίνη (φάρμακο για τη μείωση της χοληστερόλης)
- άλλα φάρμακα που βοηθούν στη μείωση της αρτηριακής σας πίεσης, συμπεριλαμβανομένων των βήτα-αποκλειστών, της διαζοξίδης και των αναστολέων ΜΕΑ (όπως η εναλαπρίλη, η καπτοπρίλη, η λιστινοπρίλη ή η ραμιπρίλη) ή της αλισκιρένης (βλέπε, επίσης, τις πληροφορίες υπό τις επικεφαλίδες "Μην πάρετε το Bilamcar" και "Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις")
- μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα (ΜΣΑΦ) όπως είναι η ιβουπροφαίνη, η ναπροξένη, η δικλοφενάκη, η σελεκοξίμπη ή ετερικοξίμπη (φάρμακα για την ανακούφιση του πόνου και της φλεγμονής)
- ακετυλοσαλικυλικό οξύ (φάρμακο για την ανακούφιση του πόνου και της φλεγμονής), εάν πάρνετε περισσότερα από 3 g κάθε μέρα
- συμπληρώματα καλίου ή υποκατάστατα άλατος που περιέχουν κάλιο (φάρμακα που αυξάνουν την ποσότητα του καλίου στο αίμα σας), ή καλιοσυντηρητικά διουρητικά.
- ηπαρίνη (φάρμακο για την αραίωση του αίματος)
- διουρητικά καγάκια (διουρητικά)
- λίθιο (φάρμακο για προβλήματα ψυχικής υγείας)
- τακρόλιμους (φάρμακο που χρησιμοποιείται για να αλλάξει ο τρόπος λειτουργίας του ανοσοποιητικού σας συστήματος, επιτρέποντας στο σώμα σας να δεχτεί το μεταμοσχευμένο όργανο).
- κυκλοσπορίνη (ανοσοκατασταλτικό φάρμακο, το οποίο χρησιμοποιείται κυρίως μετά από τη μεταμόσχευση οργάνων για να αποφευχθεί η απόρριψη οργάνου).

To Bilamcar με τροφή και ποτό

Ο χυμός του γκρέιπφρουτ και το γκρέιπφρουτ δεν θα πρέπει να καταναλώνονται κατά τη διάρκεια της λήψης του Bilamcar. Αυτό συμβαίνει γιατί το γκρέιπφρουτ και ο χυμός του γκρέιπφρουτ μπορεί να οδηγήσει σε αύξηση των επιπέδων της δραστικής ουσίας αλμοδιπίνης στο αίμα, πράγμα που μπορεί να προκαλέσει απρόβλεπτη αύξηση στην επίδραση μείωσης της αρτηριακής πίεσης του Bilamcar.

Κύηση και θηλασμός

Εάν είσθε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είσθε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας προτού πάρετε αυτό το φάρμακο.

Κύηση

Θα πρέπει να ενημερώσετε τον γιατρό σας εάν πιστεύετε ότι είστε (ή μπορεί να μείνετε) έγκυος. Ο γιατρός σας θα σας συμβουλεύσει φυσιολογικά να σταματήσετε να παίρνετε το Bilamcar πριν μείνετε έγκυος ή αμέσως μόλις πληροφορηθείτε ότι είστε έγκυος και θα σας συμβουλεύσει να πάρετε άλλο φάρμακο αντί του Bilamcar. Το Bilamcar δεν συνιστάται στους πρώτους μήνες της κύησης, και δεν πρέπει να λαμβάνεται όταν είστε άνω των 3 μηνών έγκυος, καθώς μπορεί να προκαλέσει σοβαρή βλάβη στο μωρό σας εάν χρησιμοποιείται μετά από τον τρίτο μήνα της εγκυμοσύνης.

Θηλασμός

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν θηλάζετε ή προγραμματίζετε να αρχίσετε να θηλάζετε. Το Bilamcar δεν συνιστάται για τις μητέρες που θηλάζουν, και ο γιατρός σας μπορεί να επιλέξει μία άλλη θεραπεία γι' εσάς εάν θέλετε να θηλάσετε, ειδικά εάν το μωρό σας είναι νεογέννητο ή γεννήθηκε πρόωρα.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Το Bilamcar έχει ασήμαντη ή μέτρια επίδραση στην ικανότητα οδήγησης ή χειρισμού μηχανημάτων. Εάν τα καψάκια σας κάνουν να νοιάθετε αδιαθεσία, ζάλη ή κόπωση ή σας προκαλούν πονοκέφαλο, μην οδηγείτε ή χρησιμοποιείτε μηχανήματα και επικοινωνήστε αμέσως με τον γιατρό σας.

Το Bilamcar περιέχει μονοϋδρική λακτόζη.

Αν ο γιατρός σας, σας έχει ενημερώσει ότι έχετε δυσανεξία σε ορισμένα σάκχαρα, επικοινωνήστε με τον γιατρό σας πριν να πάρετε αυτό το φαρμακευτικό προϊόν.

3. Πώς να πάρετε το Bilamcar

Πάντοτε να παίρνετε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Η συνήθης συνιστώμενη δόση είναι ένα καψάκιο άπαξ ημερησίως. Οι ασθενείς που λαμβάνουν καντεσαρτάνη και αμλοδιπίνη από ξεχωριστά προϊόντα μπορούν να λάβουν καψάκια του Bilamcar που περιέχουν τις ίδιες δόσεις των επιμέρους συστατικών.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη ποσότητα Bilamcar από την κανονική

Η λήψη πολύ μεγάλης ποσότητας καψακίων μπορεί να προκαλέσει μείωση της αρτηριακής πίεσης ή ακόμα και επικίνδυνα χαμηλή αρτηριακή πίεση. Μπορεί να νοιάσετε ζάλη, ελαφριά ζάλη, λιποθυμία ή αδυναμία. Εάν η πτώση της αρτηριακής πίεσης είναι αρκετά σοβαρή μπορεί να εμφανιστεί καταπληξία. Θα μπορούσατε να νοιάθετε το δέρμα σας κρύο και ιδρωμένο, και θα μπορούσατε να

χάσετε τις αισθήσεις σας. Αναζητήστε αμέσως ιατρική περίθαλψη εάν πάρετε υπερβολικά μεγάλο αριθμό καψακίων.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το Bilamcar

Εάν ξεχάσετε να πάρετε ένα καψάκιο, παραλείψτε εντελώς τη δόση. Πάρτε την επόμενη δόση σας τη σωστή ώρα. Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε τη δόση που ξεχάσατε.

Εάν σταματήσετε να παίρνετε το Bilamcar

Ο γιατρός σας θα σας συμβουλεύσει σχετικά με το για πόσο χρονικό διάστημα πρέπει να παίρνετε το φάρμακο σας. Η κατάστασή σας μπορεί να επανεμφανιστεί εάν σταματήσετε να χρησιμοποιείτε το φάρμακο πριν από όταν σας έχει συσταθεί. Επομένως, μην σταματήσετε να παίρνετε το Bilamcar εάν δεν έχετε μιλήσει πρώτα με τον γιατρό σας.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του προϊόντος ρωτήστε το γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Σταματήστε να παίρνετε το Bilamcar και αναζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια εάν εμφανίσετε οποιαδήποτε από τις ακόλουθες αντιδράσεις:

- αιφνίδιο συριγμό, πόνο στο στήθος, δύσπνοια ή δυσκολία στην αναπνοή
- οιδημα βλεφάρων, προσώπου ή χειλέων
- οιδημα γλώσσας και φάρυγγα, το οποίο προκαλεί σημαντική δυσκολία στην αναπνοή
- σοβαρές δερματικές αντιδράσεις, συμπεριλαμβανομένου του έντονου δερματικού εξανθήματος, της κνίδωσης, της ερυθρότητας του δέρματος σε όλο σας το σώμα, του σοβαρού κνησμού, των φυσαλίδων, της αποκόλλησης και του οιδήματος του δέρματος, της φλεγμονής των βλεννογόνων (σύνδρομο Stevens Johnson) ή άλλων αλλεργικών αντιδράσεων
- καρδιακό επεισόδιο, μη φυσιολογικός καρδιακός ρυθμός
- φλεγμαίνον πάγκρεας, το οποίο μπορεί να προκαλέσει σοβαρό πόνο στην περιοχή της κοιλιάς και οσφυαλγία, τα οποία συνοδεύονται από σημαντικό αίσθημα αδιαθεσίας

Αλλες πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες:

Από τη στιγμή που το Bilamcar είναι συνδυασμός δύο δραστικών ουσιών, οι ανεπιθύμητες ενέργειες που έχουν αναφερθεί σχετίζονται με τη χρήση είτε αμλοδιπίνης είτε καντεσαρτάνης.

Ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με τη χρήση της καντεσαρτάνης

Η καντεσαρτάνη μπορεί να προκαλέσει μείωση του αριθμού των λευκών αιμοσφαιρίων. Η αντίστασή σας στη λοιμωξη μπορεί να είναι μειωμένη και μπορεί να παρατηρήσετε κόπωση, λοιμωξη ή πυρετό. Εάν συμβεί αυτό, επικοινωνήστε με τον ιατρό σας. Ο γιατρός σας μπορεί να πραγματοποιεί περιστασιακά αιματολογικές εξετάσεις για να ελέγξει εάν το Bilamcar έχει οποιαδήποτε επίδραση στο αίμα σας (ακοκκιοκυττάρωση).

Συχνές (μπορεί να επηρεάσουν μέχρι 1 στα 10 άτομα):

- αίσθημα ζάλης/αίσθημα ιλίγγου
- πονοκέφαλος

- αναπνευστική λοίμωξη
- χαμηλή αρτηριακή πίεση. Αυτό μπορεί να σας κάνει να νοιώσετε λιποθυμία ή ζάλη.
- αλλαγές στα αποτελέσματα των αιματολογικών εξετάσεων: αυξημένη ποσότητα καλίου στο αίμα σας, ειδικά εάν έχετε ήδη νεφρικά προβλήματα ή καρδιακή ανεπάρκεια. Εάν αυτό είναι σοβαρό, μπορεί να παρατηρήσετε κόπωση, αδυναμία, ακανόνιστο καρδιακό ρυθμό ή αίσθημα μυρμηγκιάσματος.
- επιδράσεις στον τρόπο λειτουργίας των νεφρών σας, ειδικά εάν έχετε ήδη νεφρικά προβλήματα ή καρδιακή ανεπάρκεια. Σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις, μπορεί να εμφανιστεί νεφρική ανεπάρκεια.

Πολύ σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 10.000 άτομα):

- οίδημα στο πρόσωπο, τα χείλη, τη γλώσσα και/ή τον φάρυγγα
- μείωση στα ερυθρά ή λευκά αιμοσφαίρια. Μπορεί να παρατηρήσετε κόπωση, λοίμωξη ή πυρετό δερματικό εξάνθημα, ογκώδες εξάνθημα (κνίδωση),
- κνησμό
- οσφυαλγία, πόνος στις αρθρώσεις και τους μύες
- αλλαγές στον τρόπο λειτουργίας του ήπατός σας, συμπεριλαμβανομένης της φλεγμονής του ήπατος (ηπατίτιδας). Μπορεί να παρατηρήσετε κόπωση, κιτρίνισμα του δέρματός σας και του λευκού των οφθαλμών, και συμπτώματα που μοιάζουν με αυτά της γρίπης.
- βήχας
- ναυτία
- μεταβολές στα αποτελέσματα των αιματολογικών εξετάσεων: μειωμένη ποσότητα καλίου στο αίμα σας. Εάν αυτό είναι σοβαρό, τότε μπορεί να παρατηρήσετε αδυναμία, έλλειψη ενέργειας ή μυϊκές κράμπες.

Μη γνωστές (δεν μπορεί να εκτιμηθεί η συχνότητά τους με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα):

- διάρροια

Ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με τη χρήση της αμλοδιπίνης

Πολύ συχνές (επηρεάζουν περισσότερα από 1 στα 10 άτομα):

- πρήξιμο των αστραγάλων (οίδημα)

Συχνές (μπορεί να επηρεάσουν μέχρι 1 στα 10 άτομα):

- πονοκέφαλος, ζάλη, υπνηλία (ειδικά κατά την έναρξη της θεραπείας)
- αίσθημα παλμών (αισθητός καρδιακός σας παλμός), εξάψεις
- πόνος στην περιοχή της κοιλίας, αίσθημα αδιαθεσίας (ναυτία)
- διαταραγμένες εντερικές συνήθειες, διάρροια, δυσκοιλιότητα, δυσπεψία
- κόπωση, αδυναμία
- οπτικές διαταραχές, διπλή όραση
- μυϊκές κράμπες
- οίδημα των αστραγάλων
- δύσπνοια

Οχι συχνές (μπορεί να επηρεάσουν μέχρι 1 στα 100 άτομα):

- μεταβολές στη διάθεση, άγχος, κατάθλιψη, αϋπνία
- τρόμος, διαταραχές της γεύσης, λιποθυμία
- αιμωδία ή αίσθημα μυρμηγκιάσματος στα άκρα, απώλεια αίσθησης πόνου

- εμβοές στα αυτιά
- χαμηλή αρτηριακή πίεση
- φτέρνισμα/καταρροή λόγω φλεγμονής στο εσωτερικό της μύτης (ρινίτιδα)
- βήχας
- ξηροστομία, έμετος (αίσθημα αδιαθεσίας)
- τριχόπτωση, αυξημένη εφίδρωση, κνησμώδες δέρμα, ερυθρές κηλίδες στο δέρμα, αποχρωματισμός του δέρματος
- διαταραχή στην ούρηση, αυξημένη ανάγκη ούρησης κατά τη διάρκεια της νύχτας, αυξημένος αριθμός ουρήσεων
- αδυναμία στύσης, δυσφορία ή διόγκωση των μαστών στους άνδρες (γυναικομαστία)
- πόνος, αίσθημα αδιαθεσίας
- πόνος στις αρθρώσεις ή τους μυς, οσφυαλγία
- αύξηση ή μείωση βάρους

Σπάνιες (ενδέχεται να επηρεάσουν μέχρι 1 στα 1.000 άτομα):

- σύγχυση

Πολύ σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 10.000 άτομα):

- μειωμένος αριθμός λευκών αιμοσφαιρίων, μείωση στα αιμοπετάλια του αίματος, η οποία μπορεί να οδηγήσει σε ασυνήθιστη εκχύμωση ή σε εύκολη αιμορραγία (καταστροφή ερυθρών αιμοσφαιρίων)
- υπερβολικά σάκχαρα στο αίμα (υπεργλυκαιμία)
- διαταραχή των νεύρων, η οποία μπορεί να προκαλέσει αδυναμία, μυρμήγκιασμα ή μούδιασμα οίδημα των ούλων
- κοιλιακός τυμπανισμός (γαστρίτιδα)
- μη φυσιολογική ηπατική λειτουργία, φλεγμονή του ήπατος (ηπατίτιδα), κιτρίνισμα του δέρματος (ίκτερος), αύξηση των ηπατικών ενζύμων, η οποία μπορεί να επηρεάσει ορισμένες ιατρικές εξετάσεις
- αυξημένη μυϊκή τάση
- φλεγμονή των αιμοφόρων αγγείων, συχνά με δερματικό εξάνθημα
- ευαισθησία στο φως

Μη γνωστές (δεν μπορεί να εκτιμηθεί η συχνότητά τους με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα):

- τρέμουλο (τρόμος), άκαμπτη στάση του σώματος, πρόσωπο σαν μάσκα, αργές κινήσεις (βραδυκινησία) και σύρσιμο των ποδιών, ασταθές περπάτημα (αστάθεια)

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλο οδηγιών χρήσης.

Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα. Τηλ: / 30 21 32040380/337, Φαξ: / 30 21 06549585, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>. Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσετε το Bilamcar

Να φυλάσσεται κάτω των 30°C.

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.
Μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί/συσκευασία κυψελίδων (blister) μετά από ΛΗΞΗ.

Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε το φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Bilamcar

- Οι δραστικές ουσίες είναι η καντεσαρτάνη σιλεξετίλη και η αμλοδιπίνη.

Bilamcar 8 mg/5 mg, καψάκια, σκληρά:

Κάθε καψάκιο περιέχει 8 mg καντεσαρτάνης σιλεξετίλης και 5 mg αμλοδιπίνης, τα οποία ισοδυναμούν με 6,935 mg amlodipine besilate.

Bilamcar 8 mg/10 mg, καψάκια, σκληρά:

Κάθε καψάκιο περιέχει 8 mg καντεσαρτάνης σιλεξετίλης και 10 mg αμλοδιπίνης, τα οποία ισοδυναμούν με 13,87 mg amlodipine besilate.

Bilamcar 16 mg/5 mg, καψάκια, σκληρά:

Κάθε καψάκιο περιέχει 16 mg καντεσαρτάνης σιλεξετίλης και 5 mg αμλοδιπίνης, τα οποία ισοδυναμούν με 6,935 mg amlodipine besilate.

Bilamcar 16 mg/10 mg, καψάκια, σκληρά:

Κάθε καψάκιο περιέχει 16 mg καντεσαρτάνης σιλεξετίλης και 10 mg αμλοδιπίνης, τα οποία ισοδυναμούν με 13,87 mg amlodipine besilate.

- Τα άλλα συστατικά είναι τα εξής:

Μονοϋδρική λακτόζη, άμυλο αραβόσιτου, ασβεστιούχος καρμελλόζη, πολυαιθυλενογλυκόλη 8000, υδροξυπροπυλοκυτταρίνη/ τύπος: EXF, 250-800, καψάκια, υδροξυπροπυλοκυτταρίνη/ τύπος: LF 65-175 καψάκια, στεατικό μαγνήσιο.

Κέλνφος καψακίου 8 mg/5 mg, 8 mg/10 mg:

Κίτρινο κινολίνης (E 104), Κίτρινο οξείδιο σιδήρου (E172), διοξείδιο του τιτανίου (E 171), ζελατίνη

Κέλνφος καψακίου 16 mg/5 mg:

Κίτρινο κινολίνης (E 104), διοξείδιο του τιτανίου (E 171), Ζελατίνη

Κέλνφος καψακίου 16 mg/10 mg:

Διοξείδιο του τιτανίου (E 171), Ζελατίνη

Μελάνι εκτύπωσης 8 mg/10 mg, 16 mg/5 mg:

Κόμμεα λάκκας (E904), μέλαν οξείδιο σιδήρου (E172), προπυλενογλυκόλη, ισχυρό διάλυμα αμμωνίας, υδροξείδιο καλίου

Εμφάνιση του Bilamcar και περιεχόμενο της συσκευασίας

Bilamcar 8 mg/5 mg, καψάκια, σκληρά:

καψάκια σκληρής ζελατίνης, αρ. μεγέθους 3, με ένα λευκό αδιαφανές σώμα και σκούρο κίτρινο πώμα, γεμάτο με λευκά έως υπόλευκα κοκκία.

Bilamcar 8 mg/10 mg, καψάκια, σκληρά:

καψάκια σκληρής ζελατίνης, αρ. μεγέθους 1, με ένα λευκό αδιαφανές σώμα με μαύρο αποτύπωμα CAN 8 και κίτρινο καπάκι με μαύρο αποτύπωμα AML 10, γεμάτο με λευκά έως υπόλευκα κοκκία.

Bilamcar 16 mg/5 mg, καψάκια, σκληρά:

καψάκια σκληρής ζελατίνης, αρ. μεγέθους 1, με λευκό αδιαφανές σώμα με μαύρο αποτύπωμα CAN 16 και απαλό κίτρινο καπάκι με μαύρο αποτύπωμα AML 5, γεμάτο με λευκούς έως υπόλευκους κόκκους.

Bilamcar 16 mg/10 mg, καψάκια, σκληρά:

καψάκια σκληρής ζελατίνης, αρ. μεγέθους 1, με ένα λευκό αδιαφανές σώμα και ένα λευκό αδιαφανές κάλυμμα, γεμάτο με λευκά έως λευκά κόκκους.

Bilamcar είναι διαθέσιμο σε συσκευασίες που περιέχουν 28 ή 30 καψάκια

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας και παραγωγός

Swyssi AG

14 Lyoner Strasse,

60528 Frankfurt am Main, Γερμανία

Tel : +49 69 66554 162

e-mail: info@swyssi.com

Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν έχει εγκριθεί στις χώρες-μέλη του ΕΟΧ με τις ακόλουθες ονομασίες:

Αυστρία	Tilamcar 8 mg/5 mg, 16 mg/5 mg, 8 mg/ 10 mg, 16 mg/10 mg
Βουλγαρία	Bilamcar 8 mg/5 mg, 16 mg/5 mg, 8 mg/ 10 mg, 16 mg/10 mg
Τσεχία	Bilamcar 8 mg/5 mg, 16 mg/5 mg, 8 mg/ 10 mg, 16 mg/10 mg
Ελλάδα	Bilamcar 8 mg/5 mg, 16 mg/5 mg, 8 mg/ 10 mg, 16 mg/10 mg
Πορτογαλία	Bilamcar 8 mg/5 mg, 16 mg/5 mg, 8 mg/ 10 mg, 16 mg/10 mg
Ρουμανία	Tilamcar 8 mg/5 mg, 16 mg/5 mg, 8 mg/ 10 mg, 16 mg/10 mg
Σλοβακία	Bilamcar 8 mg/5 mg, 16 mg/5 mg, 8 mg/ 10 mg, 16 mg/10 mg

**Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις
Οκτώβριος, 2018**