

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Almirincomb 4 mg/5 mg tablete
Almirincomb 4 mg/10 mg tablete
Almirincomb 8 mg/5 mg tablete
Almirincomb 8 mg/10 mg tablete

perindopril-tert-butilamin/amlodipin

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se Vašem liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Almirincomb i za što se koristi?
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Almirincomb?
3. Kako uzimati Almirincomb?
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Almirincomb?
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Almirincomb i za što se koristi?

Almirincomb sadrži dvije djelatne tvari u jednoj tableti. Jedna djelatna tvar je perindopril, a druga amlodipin. Almirincomb je namijenjen liječenju visokog krvnog tlaka (hipertenzije) i/ili liječenju stabilne bolesti koronarnih arterija (stanje kod kojega je opskrba srca krvlju smanjena ili blokirana) u odraslih bolesnika u kojih je već postignuta kontrola bolesti zasebnim tabletama perindoprila i amlodipina. Bolesnici koji se liječe zasebnim tabletama perindoprila i amlodipina mogu ih zamijeniti jednom tabletom Almirincomba.

Perindopril je ACE-inhibitor (inhibitor konvertaze angiotenzina). Amlodipin je kalcijev antagonist koji pripada skupini lijekova zvanj dihidropiridini. Zajedno djeluju tako što proširuju i opuštaju krvne žile pa krv kroz njih lakše prolazi i srce lakše održava dobar protok krvi.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Almirincomb?

Nemojte uzimati Almirincomb:

- ako ste alergični (preosjetljivi) na:
 - perindopril ili bilo koji lijek iz skupine ACE inhibitora;
 - amlodipin ili bilo koji lijek iz skupine dihidropiridina;
 - bilo koji drugi sastojak Almirincomba (naveden u dijelu 6.).
- ako ste trudni više od 3 mjeseca (Almirincomb je bolje ne uzimati ni u ranoj trudnoći – pogledajte dio 2. „Trudnoća i dojenje“).

- ako ste uočili simptome poput piskanja pri disanju, oticanja lica ili jezika, intenzivnog svrbeža ili jakog kožnog osipa koji su povezani s prethodnim uzimanjem ACE-inhibitora ili ako ste Vi ili član Vaše obitelji primijetili te simptome u bilo kojim drugim okolnostima (stanje koje se naziva angioedem).
- ako se nalazite u stanju šoka (jako sniženje krvnog tlaka koje uzrokuje gubitak svijesti) uključujući kardiogeni šok (stanje koje nastaje kada srce ne može tijelo opskrbiti dovoljnom količinom krvi).
- ako imate suženi izlazni trakt srca čime je pumpanje krvi na lijevoj strani srca otežano (npr. kod stenoze aorte).
- ako imate izrazito nizak krvni tlak (hipotenzija).
- ako bolujete od zatajenja srca nakon srčanog udara.
- ako imate šećernu bolest ili oštećenu bubrežnu funkciju i liječite se lijekom za snižavanje krvnog tlaka koji sadrži aliskiren.
- ako primete dijalizu ili bilo kakvu drugu vrstu filtracije krvi. Ovisno o aparatu koji se koristi, Almirincomb možda nije prikladan lijek za Vas.
- ako bolujete od bolesti bubrega kada je smanjena njihova opskrba krvlju (stenoza bubrežne arterije).
- ako se liječite sakubitriplom/valsartanom, lijekom koji se koristi u liječenju zatajenja srca (pogledajte dio „Upozorenja i mjere opreza“ i „Drugi lijekovi i Almirincomb“).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se Vašem liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego uzmete Almirincomb. Potreban je oprez pri uzimanju ovog lijeka:

- ako imate hipertrofičnu kardiomiopatiju (bolest srčanog mišića) ili stenozu renalne arterije (suženje arterije koja dovodi krv do bubrega);
- ako imate zatajenje srca;
- ako imate teško povišenje krvnog tlaka (hipertenzivna kriza);
- ako imate bilo kakve druge poteškoće sa srcem;
- ako imate oštećenu funkciju jetre;
- ako imate poteškoća s bubrežima ili ste na dijalizi;
- ako imate kolagensku vaskularnu bolest (bolest veznog tkiva) npr. sistemski eritemski lupus ili sklerodermiju;
- ako imate šećernu bolest (dijabetes);
- ako imate povišenu razinu hormona aldosterona u krvi (primarni aldosteronizam);
- ako ste na dijeti s ograničenim unosom soli ili uzimate nadomjestak soli koji sadrži kalij (dobro izbalansirana razina kalija u krvi od iznimne je važnosti);
- ako ste stariji i Vašu dozu lijeka treba povisit;
- ako uzimate bilo koji od lijekova navedenih u nastavku, koji se koriste za liječenje visokog krvnog tlaka:
 - blokator angiotenzin II receptora (ARB) (nazivaju se i sartanima – primjerice valsartan, telmisartan, irbesartan), osobito ako imate bubrežne tegobe povezane sa šećernom bolešću.
 - aliskiren.
- ako uzimate bilo koji od navedenih lijekova, povećan je rizik za nastanak angioedema:
 - racekadotril (primjenjuje se za liječenje proljeva),
 - sirolimus, everolimus, temsirolimus i ostale lijekove koji pripadaju skupini lijekova koji se nazivaju inhibitori mTOR-a (primjenjuju se za sprječavanje odbacivanja presađenih organa),
 - sakubitril (dostupan u fiksnoj kombinaciji s valsartanom), koji se koristi u liječenju dugotrajnog zatajenja srca).
 - vildagliptin, koji se koristi za liječenje šećerne bolesti.
- ako ste pripadnik crne rase možete imati veći rizik za nastanak angioedema i ovaj lijek može biti manje učinkovit u smanjenju Vašeg krvnog tlaka nego u pripadnika drugih rasa.

Liječnik Vam može provjeravati bubrežnu funkciju, krvni tlak i količinu elektrolita (npr. kalija) u krvi u redovitim intervalima. Pogledajte također informacije pod naslovom „Nemojte uzimati Almirincomb“.

Morate obavijestiti svog liječnika ako mislite da ste trudni ili planirate trudnoću. Almirincomb se ne preporučuje tijekom rane trudnoće, a ukoliko ste trudni više od tri 3 mjeseca ne smijete ga koristiti budući da može uzrokovati ozbiljna oštećenja ploda (pogledajte dio „Trudnoća, dojenje i plodnost“).

Angioedem

Angioedem (teška alergijska reakcija s oticanjem lica, usana, usta, jezika ili grla što može imati za posljedicu otežano gutanje ili disanje) zabilježen je u bolesnicima liječenih ACE inhibitorima, uključujući Almirincomb. Ovo se može javiti bilo kada tijekom liječenja. Ako primijetite takve simptome, trebate odmah prekinuti terapiju ovim lijekom i javiti se Vašem liječniku. Pogledajte također dio 4.

Ako uzimate Almirincomb, također biste trebali obavijestiti svog liječnika ili medicinske djelatnike u slučaju da:

- se spremate za težu operaciju i/ili operaciju koja se izvodi pod općom anestezijom;
- ste nedavno imali proljev ili povraćali (ako ste bili bolesni);
- se spremate podvrgnuti LDL aferezi (postupak uklanjanja kolesterola iz krvi pomoću aparata);
- se pripremate za desenzibilizacijsku terapiju radi ublažavanja alergijskih reakcija na ubode pčela ili osa.

Izvantjelesno liječenje

Potreban je poseban oprez kod izvantjelesnog liječenja (dijaliza, hemofiltracija, LDL afereza) jer u nekim slučajevima može doći do povećanog rizika za teške alergijske reakcije.

Djeca i adolescenti

Ne preporučuje se primjena Almirincoma u djece i adolescenata.

Drugi lijekovi i Almirincomb

Obavijestite Vašeg liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Nemojte istovremeno uzimati Almirincomb:

- s lijekovima za snižavanje krvnog tlaka koji sadrže aliskiren, ako imate šećernu bolest ili probleme s bubrežima;
- sa sakubitrilom (dostupan u fiksnoj kombinaciji s valsartanom), koji se koristi u liječenju dugotrajnog zatajenja srca).

Izbjegavajte istovremeno uzimanje Almirincoma s:

- litijem (koristi se u liječenju manije ili depresije);
- estramustinom (koristi se u liječenju raka);
- diureticima koji štede kalij (spironolakton, triamteren), dodacima kalija ili nadomjeskom soli koji sadrži kalij;
- drugim lijekovima za liječenje visokog krvnog tlaka: poput ACE inhibitora ili blokatora angiotenzinskih receptora;
- aliskirenom (ako nemate šećernu bolest niti problema s bubrežima);
- kotrimoksazolom, koji je poznat i kao trimetoprim/sulfametoksazol;
- dantrolenom u obliku infuzije koji se koristi za liječenje mišićne ukočenosti u bolestima kao što je multipla skleroza te kod liječenje maligne hipertermije nastale tijekom anestezije (simptomi uključuju vrlo visoku temperaturu i ukočenost mišića);

- lijekovima koji se često primjenjuju u liječenju proljeva (racekadotril), šećerne bolesti (vildagliptin) ili za sprječavanje odbacivanja presađenih organa (sirolimus, everolimus, temsirolimus i drugi lijekovi koji pripadaju skupini koja se naziva inhibitori mTORa) (pogledajte dio „Upozorenja i mjere opreza“).

Istovremeno uzimanje Almirincomba i slijedećih lijekova zahtjeva dodatne mjere opreza koje će poduzeti Vaš liječnik:

- drugi lijekovi za reguliranje visokog krvnog tlaka, uključujući diuretike (lijekovi koji povećavaju izlučivanje urina kojeg stvaraju bubrezi);
- nesteroidni protuupalni lijekovi (npr. ibuprofen) za ublažavanje boli ili visoke doze acetilsalicilatne kiseline;
- lijekovi za liječenje šećerne bolesti (kao što su inzulin i lijekovi za snižavanje razine šećera iz skupine sulfonamida koji se uzimaju na usta);
- efedrin, noradrenalin ili adrenalin (lijekovi koji se koriste u stanjima izrazito niskog tlaka, šoka ili astme);
- soli zlata, naročito kod intravenske primjene (koriste se za liječenje simptoma reumatoidnog artritisa);
- baklofen koji se koristi u liječenju ukočenosti mišića kod bolesti poput multiple skleroze;
- neki antibiotici poput rifampicina, eritromicina ili klaritromicina (lijekovi za liječenje bakterijskih infekcija);
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (takozvani inhibitori proteaze koji se koriste za liječenje HIV-a);
- itrakonazol, ketokonazol (lijekovi koji se koriste za liječenje gljivičnih infekcija);
- verapamil i diltijazem (takozvani blokatori kalcijevih kanala);
- simvastatin (koristi se za snižavanje razine kolesterola);
- takrolimus (lijek koji kontrolira imunološki odgovor Vašeg organizma, omogućujući Vašem tijelu prihvaćanje presađenog organa);
- kortikosteroidi (koriste se u liječenju različitih stanja uključujući tešku astmu i reumatoidni artritis);
- alfa blokatori koji se koriste u liječenju povećane prostate kao što su prazosin, alfuzosin, doksazosin, tamsulozin i terazosin;
- amifostin (koristi se za prevenciju ili ublažavanje nuspojava drugih lijekova ili terapije zračenjem kod liječenja raka);
- lijekovi za liječenje mentalnih poremećaja kao što su depresija, tjeskoba, shizofrenija itd. (npr. triciklički antidepresivi, antipsihotici, imipraminu slični antidepresivi, neuroleptici);
- *Hypericum perforatum* ili gospina trava (biljni lijek koji se koristi u liječenju depresije);
- alopurinol (za liječenje gihta);
- prokainamid (za liječenje nepravilnih otkucaja srca);
- vazodilatatori, uključujući nitrate (lijekovi koji šire krvne žile);
- heparin (lijek koji se koristi za razrjeđivanje krvi);
- imunosupresivi (lijekovi koji smanjuju obrambeni mehanizam tijela) koji se koriste u liječenju autoimunih bolesti ili nakon transplantacije (npr. ciklosporin);
- antiepileptici kao što su karbamazepin, fenobarbital, fenitoin, fosfenitoin, primidon.

Liječnik će Vam možda morati promijeniti dozu i/ili poduzeti druge mjere opreza ako uzimate neki blokator angiotenzin II receptora (ARB) ili aliskiren (pogledajte informacije pod naslovima „Nemojte uzimati Almirincomb” i „Upozorenja i mjere opreza“).

Almirincomb s hranom i pićem

Almirincomb je potrebno uzimati prije obroka.

Bolesnici koji uzimaju Almirincomb ne smiju konzumirati sok od grejpa i grejp. To je zbog toga što grejp i sok od grejpa mogu u određenoj mjeri povećati koncentraciju aktivne tvari amlodipina u plazmi, što može imati za posljedicu pojačani učinak ovog lijeka na sniženje krvnog tlaka.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate trudnoću, obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Trudnoća

Recite Vašem liječniku ako sumnjate da ste trudni ili planirate trudnoću. U većini slučajeva liječnik će Vam savjetovati da prestanete uzimati Almirincomb prije trudnoće ili čim saznate da ste trudni te će Vam propisati drugi lijek. Uzimanje Almirincoma ne preporučuje se u ranoj trudnoći te se ne smije uzimati ako ste trudni više od 3 mjeseca, budući da u tom razdoblju trudnoće može uzrokovati ozbiljna oštećenja ploda.

Dojenje

Amlodipin u malim količinama prelazi u majčino mlijeko. Recite svom liječniku ako dojite ili ćete početi dojiti. Ovaj lijek se ne preporučuje dojiljama te će Vaš liječnik najvjerojatnije odabrati drugi lijek ako želite nastaviti s dojenjem, naročito ako se radi o novorođenčetu ili prijevremeno rođenom djetetu.

Upravljanje vozilima i strojevima

Almirincomb ne utječe na prisebnost, ali moguća je pojava omaglice ili slabosti zbog sniženog krvnog tlaka. Ukoliko osjetite omaglicu, glavobolju, umor, iscrpljenost ili mučninu nemojte upravljati vozilima ili strojevima jer ove nuspojave mogu utjecati na Vašu sposobnost upravljanja.

Ostale informacije vezane uz pomoćne tvari

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tableti, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Almirincomb?

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao Vaš liječnik, ljekarnik ili medicinska sestra. Provjerite s Vašim liječnikom, ljekarnikom ili medicinskom sestrom ako niste sigurni.

Tabletu progutajte uz čašu vode, po mogućnosti uvijek u isto vrijeme, ujutro prije jela. Vaš liječnik će Vam odrediti prikladnu dozu, a to će biti jedna tableta dnevno.

Primjena u djece i adolescenata

Lijek nije namijenjen za primjenu u djece i adolescenata mlađih od 18 godina.

Ako uzmete više Almirincoma nego što ste trebali

Ako ste uzeli previše tableta, odmah se posavjetujte sa svojim liječnikom ili se javite u najbližu hitnu medicinsku službu. Najčešći učinak predoziranja je sniženje krvnog tlaka, što može uzrokovati osjećaj omaglice ili nesvjestice. U tom slučaju, može Vam pomoći ako legnete s podignutim nogama.

Ako ste zaboravili uzeti Almirincomb

Važno je uzimati lijek svakodnevno da bi liječenje bilo djelotvornije. Ipak, ako ste zaboravili uzeti dozu Almirincoma, uzmite sljedeću u uobičajeno vrijeme. Ne uzimajte duplu dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu tabletu.

Ako prestanete uzimati Almirincomb

Budući da liječenje Almirincombom obično traje doživotno, trebali biste konzultirati liječnika prije nego prestanete s uzimanjem tableta. U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi primjene ovog lijeka, obratite se svom liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće razviti kod svakoga. Važno je da budete upoznati s mogućim nuspojavama.

Ako primijetite bilo što od sljedeće navedenog, **odmah prestanite uzimati lijek** i obavijestite svog liječnika:

- jaka omaglica ili nesvjestica radi pada krvnog tlaka.
- iznenadno piskanje pri disanju, bolovi u prsištu, nedostatak zraka ili otežano disanje.
- oticanje kapaka, lica, jezika ili grla, što uzrokuje jako otežano disanje.
- slabost ruku ili nogu, ili problemi s govorom, što mogu biti znakovi mogućeg moždanog udara.
- jake kožne reakcije uključujući jak kožni osip, koprivnjaču, crvenilo kože koje pokriva cijelo tijelo, jak svrbež, mjehuriće, ljuštenje i oticanje kože, upalu sluznica (Stevens Johnsonov sindrom, toksičnu epidermalnu nekrolizu) ili druge alergijske reakcije.
- neobičajeno brz i/ili nepravilan rad srca, bol u prsištu (angina) ili srčani udar.
- jake bolove u trbuhu i leđima praćene teškom mučninom, što može biti znak upale gušterače
- žuta boja kože ili bjeloočnica (žutica), što može biti znak upale jetre (hepatitisa).

Ostale zabilježene nuspojave:

Česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 10 bolesnika):

glavobolja, omaglica, pospanost (osobito na početku liječenja), vrtoglavica, utrnulost ili osjećaj trnaca u rukama i nogama, poremećaji vida (uključujući i dvoslike), tinitus (osjećaj zujanja u ušima), palpitacije (osjećaj lupanja srca), crvenilo uz osjećaj vrućine, ošamućenost zbog niskog krvnog tlaka, kašalj, otežano disanje, mučnina, povraćanje, bolovi u trbuhu, poremećaji okusa, probavne tegobe ili poremećaj probave, proljev, zatvor, alergijske reakcije na koži (osip, svrbež), mišićni grčevi, umor, slabost, oticanje gležnjeva (edem).

Manje česte (mogu se javiti u manje od 1 na 100 bolesnika):

poremećaji raspoloženja, tjeskoba, depresija, nesanica, poremećaj sna, drhtanje, gubitak osjeta boli, rinitis (začepljenje ili curenje iz nosa), poremećaji pražnjenja crijeva, gubitak kose, crvene mrlje po koži, promjena boje kože, bolovi u leđima, mišićima ili zglobovima, bolovi u prsima, poremećaji u mokrenju, povećana potreba za mokrenjem noću, češće mokrenje, bol, loše osjećanje, suha usta, problemi s bubrezima, impotencija, pojačano znojenje, osjećaj nelagode u ili povećanje dojki u muškaraca, povećanje ili smanjenje tjelesne težine, višak eozinofila (vrsta bijelih krvnih stanica), intenzivni svrbež ili jaki kožni osipi, stvaranje mjehura na koži, vrućica, padovi, nesvjestica, ubrzani rad srca, vaskulitis (upala krvnih žila), fotoosjetljivost (povećana osjetljivost kože na sunce), malaksalost; promjene u laboratorijskim nalazima: povišena razina kalija u krvi koja se vraća na normalu nakon prekida liječenja, niska razina natrija, hipoglikemija (vrlo niska razina šećera u krvi) kod bolesnika koji boluju od šećerne bolesti, povišene razine ureje i kreatinina u krvi.

Rijetke nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 bolesnika):

smetenost, pogoršanje psorijaze, promjene u laboratorijskim nalazima: povišena razina jetrenih enzima, visoke razine bilirubina u serumu.

Vrlo rijetke nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 bolesnika):

kardiovaskularni poremećaji (nepravilan rad srca, angina), eozinofilna pneumonija (rijedak oblik upale pluća), multififormni eritem (kožni osip koji često započinje crvenim mrljama na koži lica, ruku i nogu koje svrbe), poremećaji krvi, poremećaj funkcije jetre, upala i nadražnost sluznice želuca (gastritis), poremećaj živaca koji uzrokuje slabost, trnce ili utrnulost, pojačana mišićna napetost, oticanje zubnog

mesa i visoki šećer u krvi (hiperglikemija), akutno zatajenje bubrega, promjene u krvnim nalazima poput nižeg broja bijelih i crvenih krvnih stanica, nižeg hemoglobina, nižeg broja krvnih pločica.

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

poremećaji koji uključuju kombinaciju ukočenosti, nevoljnog drhtanja i/ili poremećaje pokreta, drhtanje, kruto držanje, lice poput maske, spori pokreti i neuravnotežen hod sa sitnim koracima; promjena boje, utrnulost i bol u prstima ruku ili nogu (Raynaudov fenomen).

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika ili ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Almirincomb?

Za jačinu lijeka 4 mg/10 mg:

Čuvati na temperaturi ispod 30°C, u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti i vlage.

Za jačine lijeka 4 mg/5 mg, 8 mg/5 mg i 8 mg/10 mg:

Lijek ne zahtijeva čuvanje na određenoj temperaturi. Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti i vlage.

Ovaj lijek čuvajte izvan pogleda i dosega djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju iza oznake EXP. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte Vašeg ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Almirincomb sadrži?

Djelatne tvari su perindopril i amlodipin.

Jedna Almirincomb 4 mg/5 mg tableta sadrži 4 mg perindopril-tert-butilamina što odgovara 3,34 mg perindoprila i 5 mg amlodipina (u obliku amlodipinbesilata).

Jedna Almirincomb 4 mg/10 mg tableta sadrži 4 mg perindopril-tert-butilamina što odgovara 3,34 mg perindoprila i 10 mg amlodipina (u obliku amlodipinbesilata).

Jedna Almirincomb 8 mg/5 mg tableta sadrži 8 mg perindopril-tert-butilamina što odgovara 6,68 mg perindoprila i 5 mg amlodipina (u obliku amlodipinbesilata).

Jedna Almirincomb 8 mg/10 mg tableta sadrži 8 mg perindopril-tert-butilamina što odgovara 6,68 mg perindoprila i 10 mg amlodipina (u obliku amlodipinbesilata).

Ostale tvari su: mikrokristalična celuloza, natrijev škroboglikolat vrsta A, silicijev dioksid, koloidni, bezvodni, magnezijev stearat.

Kako Almirincomb izgleda i sadržaj pakiranja?

Almirincomb 4 mg/5 mg tablete: bijele do gotovo bijele, okrugle, bikonveksne tablete promjera 7 mm.

Almirincomb 4 mg/10 mg tablete: bijele do gotovo bijele, okrugle, plosnate tablete s otisnutim „15“ na jednoj strani, promjera 9 mm.

Almirincomb 8 mg/5 mg tablete: bijele do gotovo bijele, okrugle, bikonveksne tablete s otisnutim „100“ s jedne te „5“ s druge strane, promjera 9 mm.

Almirincomb 8 mg/10 mg tablete: bijele do gotovo bijele, okrugle, bikonveksne tablete s otisnutim „5“ s jedne strane, promjera 9,5 mm.

Tablete su dostupne u blister pakiranju od 30 tableta, u kutiji.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

JADRAN-GALENSKI LABORATORIJ d.d., Svilno 20, 51000 Rijeka

Proizvođač

JADRAN-GALENSKI LABORATORIJ d.d.,
Svilno 20, 51000 Rijeka

Adamed Pharma S.A.
Marszałka Józefa Piłsudskiego 5
95-200 Pabianice, Poljska

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u studenome 2019.