

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Co-Articel 5 mg/1,25 mg filmom obložene tablete

perindopriltosilat, indapamid

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 liječniku ili ljekarniku.
- 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 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 upoti:

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

1. Što je Co-Articel i za što se koristi

Co-Articel sadrži dvije djelatne tvari: perindopriltosilat i indapamid.

Co-Articel je namijenjen za liječenje povиšenog krvnog tlaka (hipertenzije) u odraslih.

Perindopril pripada skupini lijekova koji se zovu inhibitori angiotenzin konvertirajućeg enzima (ACE inhibitori). Tijekom liječenja perindoprilom krvne se žile šire, što olakšava srcu pumpanje krvi i dovodi do sniženja krvnog tlaka.

Indapamid pripada skupini diuretika. Diuretici su lijekovi koji povećavaju količinu mokraće koju proizvode bubrezi. Indapamid, za razliku od nekih drugih diuretika, samo neznatno pojačava stvaranje mokraće.

Svaka od djelatnih tvari ovog lijeka smanjuje krvni tlak te zajednički doprinose kontroli Vašeg krvnog tlaka.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Co-Articel

Nemojte uzimati Co-Articel

- ako ste alergični na perindopril ili bilo koji drugi ACE inhibitor, na indapamid ili bilo koji drugi sulfonamid, ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6),
- ako ste imali simptome poput piskanja pri disanju, oticanja lica ili jezika, intenzivan svrbež ili jak kožni osip tijekom prethodnog liječenja ACE inhibitorima ili ako ste Vi ili član Vaše obitelji imali ove simptome u bilo kojim drugim okolnostima (stanje koje se naziva angioedem),
- ako imate šećernu bolest ili oštećenu bubrežnu funkciju i liječite se lijekom za snižavanje krvnog tlaka koji sadrži aliskiren,
- ako imate tešku bolest jetre ili bolujete od stanja koje se zove hepatička encefalopatija (degenerativna bolest mozga),

- ako imate ozbiljnu bolest bubrega kada je smanjena njihova opskrba krvlju (stenoza bubrežne arterije),
- ako primate dijalizu ili bilo kakvu drugu vrstu filtracije krvi. Ovisno o aparatu koji se koristi, Co-Articel možda nije prikladan za Vas,
- ako imate nisku razinu kalija u krvi,
- ako postoji sumnja da imate neliječeno dekompenzirano zatajenje srca (jako zadržavanje vode u tijelu, otežano disanje),
- ako ste trudni više od 3 mjeseca (također je bolje izbjegavati primjenu ovog lijeka u ranoj trudnoći, vidjeti dio „Trudnoća i dojenje“),
- ako ste uzimali ili trenutno uzimate sakubitril/valsartan, lijek koji se koristi u liječenju zatajenja srca jer je povećan rizik za nastanak angioedema (naglo oticanje potkožnog tkiva na području kao što je vrat) (vidjeti dio „Upozorenja i mjere opreza“ i „Drugi lijekovi i Co-Articel“).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Co-Articel:

- ako imate stenu aorte (suženje glavne krvne žile koja izlazi iz srca) ili hipertrofičnu kardiomiopatiju (bolest srčanog mišića) ili stenu bubrežne arterije (suženje arterije koja opskrbljuje bubreg krvlju),
- ako imate zatajenje srca ili bilo koje druge poteškoće sa srcem,
- ako imate probleme s bubrežima ili ako idete na dijalizu,
- ako primijetite slabljenje vida ili osjetite bol u očima. To mogu biti simptomi nakupljanja tekućine u sloju oka u kojem su smještene krvne žile (efuzija žilnice) ili povećanja tlaka u oku, a mogu nastupiti u roku od nekoliko sati do tjedana nakon uzimanja lijeka Co-Articel. To može dovesti do trajnog gubitka vida, ako se ne liječi. Ako ste ranije imali alergiju na penicilin ili sulfonamid, možete biti pod većim rizikom da se to razvije,
- ako imate poremećaje mišića, uključujući bolove u mišićima, osjetljivost, slabost ili grčeve,
- ako imate povišenu razinu hormona aldosterona u krvi (primarni aldosteronizam),
- ako imate probleme s jetrom,
- ako imate kolagensku bolest (kožna bolest) kao što je sistemski lupus eritematosus ili sklerodermiju,
- ako imate aterosklerozu (otvrđivanje arterija),
- ako imate hiperparatiroidizam (previše aktivne paratiroidne žlijezde),
- ako imate giht,
- ako imate šećernu bolest (dijabetes),
- ako ste na dijeti s ograničenim unosom soli ili koristite nadomjeske soli koji sadrže kalij,
- ako uzimate litij ili lijekove koji štede kalij (spironolakton, triamteren) ili nadomjeske kalija jer se njihova primjena s ovim lijekom treba izbjegavati (vidjeti dio „Drugi lijekovi i Co-Articel“)
- ako ste osoba starije dobi,
- ako imate reakcije osjetljivosti na svjetlost
- ako imate tešku alergijsku reakciju s oticanjem lica, usana, usta, jezika ili grla, što uzrokuje otežano gutanje ili disanje (angioedem). To se može dogoditi bilo kada tijekom liječenja. Ako se kod Vas javi ovi simptomi, odmah prestanite uzimati lijek i javite se liječniku.
- 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.

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

- ako ste pripadnik crne rase možete imati veći rizik od nastanka angioedema te ovaj lijek kod Vas može biti i manje učinkovit u sniženju krvnog tlaka, nego kod osoba drugih rasa,
- ako idete na hemodializu u kojoj se koriste visokopropusne membrane.
- ako uzimate bilo koji od navedenih lijekova, povećan je rizik od nastanka 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 i za liječenje raka),
- sakubitril (dostupan u fiksnoj kombinaciji s valsartanom), koji se koristi za liječenje dugotrajnog zatajenja srca,
- linagliptin, saksagliptin, sitagliptin, vildagliptin i druge lijekove koji pripadaju skupini koja se naziva gliptini (za liječenje dijabetesa).

Obavezno recite svom liječniku ako mislite da ste trudni ili biste mogli zatrudnjeti. Ovaj lijek se ne preporučuje u ranoj trudnoći i ne smije se uzimati ako ste trudni više od 3 mjeseca, jer može ozbiljno našteti Vašem djetetu ako se primjenjuje u tom razdoblju (vidjeti dio „Trudnoća i dojenje“).

Ako uzimate ovaj lijek, obavezno obavijestite liječnika ili medicinsko osoblje:

- ako ćete biti podvragnuti anesteziji i/ili operativnom zahvatu,
- ako ste nedavno imali proljev ili povraćali ili ste dehidrirali,
- ako ćete biti podvragnuti dijalizi ili LDL aferezi (uklanjanje kolesterola iz Vaše krvi pomoću uređaja),
- ako ćete biti desenzibilizirani kako bi smanjili učinke alergije na ubode pčela i osa,
- ako idete na medicinsko testiranje koja zahtijeva primjenu injekcije jodiranog kontrastnog sredstva (tvar koja omogućava da organi poput bubrega ili želuca budu vidljivi na rendgenu),
- ako Vam se tijekom uzimanja ovog lijeka javi promjene vida ili bol u jednom ili oba oka. To može biti znak da Vam se razvija glaukom, odnosno povišeni očni tlak. Trebate prestati uzimati ovaj lijek što je brže moguće i potražiti savjet liječnika.

Sportaši trebaju imati na umu da ovaj lijek sadrži djelatnu tvar (indapamid) koja može dati pozitivnu reakciju na doping testu.

Djeca i adolescenti

Co-Articel se ne smije davati djeci i adolescentima.

Drugi lijekovi i Co-Articel

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

Trebate izbjegavati primjenu ovog lijeka s:

- litijem (koristi se za liječenje manje ili depresije),
- aliskirenom (za liječenje povišenog krvnog tlaka), čak i ako nemate šećernu bolest ili probleme s bubrežima,
- diureticima koji štede kalij (npr. triamteren, amilorid samostalno ili u kombinacijama), kalijevim solima, kao i drugim lijekovima koji mogu povisiti razinu kalija u Vašem tijelu (poput heparina, lijeka koji se upotrebljava za razrjeđivanje krvi; trimetoprima i kotrimoksazola, poznatih još kao i trimetoprim/sulfametoksazol, za liječenje infekcije uzrokovane bakterijama),
- estramustinom (koji se koristi u liječenju raka),
- drugim lijekovima koji se koriste u liječenju povišenog krvnog tlaka: ACE inhibitori i blokatori angiotenzinskih receptora.

Na djelotvornost liječenja ovim lijekom mogu utjecati drugi lijekovi. Liječnik će Vam možda morati promijeniti dozu i/ili poduzeti druge mjere opreza. Obavezno obavijestite svojeg liječnika ako uzimate bilo koji od sljedećih lijekova, budući da može zahtijevati posebnu pažnju:

- druge lijekove za liječenje visokog tlaka (antihipertenzivi) uključujući neki blokator angiotenzin II receptora (ARB) ili aliskiren (vidjeti također informacije pod naslovima „Nemojte uzimati Co-Articel“ i „Upozorenja i mjere opreza“) ili diuretike (lijekovi koji povećavaju količinu mokraće koju proizvode bubrezi),
- lijekove koji štede kalij, koji se koriste u liječenju zatajenja srca: eplerenon i spironolakton u dozama od 12,5 mg do 50 mg na dan,

- lijekove koji se često primjenjuju u liječenju proljeva (racekadotril) ili za sprječavanje odbacivanje presađenih organa (sirolimus, everolimus, temsirolimus i drugi lijekovi koji pripadaju skupini koja se naziva inhibitori mTOR-a). Vidjeti dio "Upozorenja i mjere opreza",
- sakubitril/valsartan (primjenjuje se u liječenju dugotrajnog zatajenja srca). Vidjeti dijelove „Nemojte uzimati Co-Articel“ i „Upozorenja i mjere opreza“,
- anestetici,
- jodirana kontrastna sredstva,
- antibiotike koji se koriste u liječenju bakterijskih infekcija (npr. moksifloksacin, sparfloksacin, eritromicin u obliku injekcija),
- metadon (koji se koristi u liječenju ovisnosti),
- prokainamid (za liječenje nepravilnosti otkucaja srca),
- allopurinol (za liječenje gihta),
- antihistaminike koji se primjenjuju u liječenju alergijskih reakcija poput peludne groznice (npr. mizolastin, terfenadin ili astemizol),
- kortikosteroide koji se primjenjuju u liječenju različitih stanja, uključujući tešku astmu i reumatoidni artritis,
- imunosupresive koji se primjenjuju u liječenju autoimunih bolesti ili nakon transplantacije kako bi se sprječilo odbacivanja organa (npr. ciklosporin, takrolimus),
- lijekovi koji se koriste u liječenju raka,
- halofantrin (koji se koristi u liječenju određenih oblika malarije),
- pentamidin (koristi se u liječenju upale pluća),
- injektibilno zlato (koristi se u liječenju reumatoidnog poliartritisa),
- vinkamin (koristi se u liječenju kognitivnih poremećaja u starijih osoba, uključujući gubitak pamćenja),
- bepridil (koristi se za liječenje angine pektoris),
- lijekove za liječenje poremećaja srčanog ritma (npr. kinidin, hidrokinidin, dizopiramid, amiodaron, sotalol, ibutilid, dofetilid, digitalis, bretilij),
- cisaprid, difemanil (koriste se za liječenje želučanih i probavnih problema)
- digoksin ili drugi srčani glikozidi (za liječenje srčanih tegoba),
- baklofen (za liječenje ukočenosti mišića koja se javlja kod bolesti poput multiple skleroze),
- lijekove za liječenje šećerne bolesti (dijabetesa) poput inzulina, metformina ili gliptina,
- kalcij, uključujući dodatke kalcija,
- stimulirajući laksativi (npr. sena),
- nesteroidne protuupalne lijekove (npr. ibuprofen) ili visoke doze salicilata (npr. acetilsalicilatna kiselina (tvar prisutna u mnogim lijekovima koji se koriste za ublažavanje bolova i snižavanje vrućice, kao i za sprečavanje zgrušavanja krvi)),
- amfotericin B putem injekcije (za liječenje teških gljivičnih infekcija),
- lijekove za liječenje mentalnih poremećaja poput depresije, tjeskobe, shizofrenije itd. (npr. triciklički antidepresivi i neuroleptici poput amisulprida, sultopirida, tiaprida, haloperidola, droperidola),
- tetrakozaktid (za liječenje Chronove bolesti),
- trimetoprim (za liječenje infekcija),
- vazodilatatori uključujući nitrate (lijekovi koji šire krvne žile),
- lijekove koji se koriste u liječenju niskog krvnog tlaka, šoka ili astme (npr. efedrin, noradrenalin ili adrenalin).

Trudnoća i dojenje

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

Trudnoća

Ukoliko mislite da ste (ili da ćete ostati) trudni, o tome morate odmah obavijestiti svog liječnika.

Liječnik će Vam u pravilu savjetovati da prestanete uzimati ovaj lijek prije nego što zatrudnite ili čim saznate da ste trudni i savjetovat će Vam da uzmete neki drugi lijek umjesto ovog lijeka.

Ovaj lijek se ne preporučuje u ranoj trudnoći i ne smije se uzimati ako ste trudni više od 3 mjeseca jer može uzrokovati ozbiljna oštećenja djeteta nakon trećeg mjeseca trudnoće.

Dojenje

Ne preporučuje se uzimanje ovog lijeka ako dojite.
Obavijestite svog liječnika ukoliko dojite ili planirate dojiti.
Odmah se posavjetujte s liječnikom.

Upravljanje vozilima i strojevima

Ovaj lijek obično ne utječe na pozornost, međutim različite reakcije kao što su omaglica ili slabost, povezane sa sniženjem krvnog tlaka, mogu se javiti u određenih bolesnika. Ako do toga dođe, Vaša sposobnost upravljanja vozilima i strojevima može biti oslabljena.

Co-Articel sadrži laktuzu i natrij

Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se liječniku prije uzimanja ovog lijeka.

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

3. Kako uzimati Co-Articel

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Preporučena doza je jedna tableta na dan, ujutro prije obroka.
Progutajte tabletu uz čašu vode.

Liječnik će Vas obavijestiti o trajanju liječenja.

Ako imate probleme s bubrežima, liječnik može odlučiti o smanjenju doze ili prilagodbi doziranja.

Ako uzmete više Co-Articela nego što ste trebali

Ako ste uzeli previše tableta, odmah zatražite savjet liječnika ili hitne medicinske službe. Najčešći znak predoziranja je pad krvnog tlaka. Ako se pojavi znatno niži krvni tlak (povezan s mučinom, povraćanjem, grčevima, omaglicom, pospanošću, zbumjenošću, promjenama u količini mokraće koju proizvedu bubrezi), može pomoći ležanje s podignutim nogama.

Ako ste zaboravili uzeti Co-Articel

Važno je da svoj lijek uzimate svaki dan jer je redovito liječenje djelotvornije. Međutim, ako zaboravite uzeti jednu dozu lijeka, uzmite sljedeću dozu u uobičajeno vrijeme. Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

Ako prestanete uzimati Co-Articel

S obzirom na to da je liječenje povišenog krvnog tlaka obično dugotrajno, obavezno se savjetujte s Vašim liječnikom prije prestanka uzimanja ovog lijeka.

Ako imate bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće pojaviti kod svakoga.

Ako se kod Vas javi neka od sljedećih nuspojava, koja može biti ozbiljna, odmah prestanite uzimati lijek i javite se svom liječniku:

- teška omaglica ili nesvjestica zbog niskog krvnog tlaka (često - može se javiti u do 1 na 10 osoba)
- bronhospazam (pritisak i stezanje u prsimu, piskanje pri disanju i kratkoća daha (manje često - može se javiti u do 1 na 100 osoba)
- oticanje lica, usana, usta, jezika ili grla, otežano disanje (manje često - može se javiti u do 1 na 100 osoba)
- teške kožne reakcije, uključujući multiformni eritem (kožni osip koji često počinje s pojavom crvenih mrlja na licu, rukama ili nogama koje jako svrbe) ili intenzivni kožni osip, koprivnjača, crvenilo kože po cijelom tijelu, jak svrbež, pojava mjejhura, ljuštenje i oticanje kože, upala sluznica (Stevens-Johnsonov sindrom) ili ostale alergijske reakcije (vrlo rijetko - može se javiti u do 1 na 10 000 osoba)
- poremećaji srca i krvnih žila (nepravilni otkucaji srca, angina pektoris (bol u prsimu, čeljusti i leđima koja se javlja pri fizičkim naporima), infarkt (vrlo rijetko - može se javiti u do 1 na 10 000 osoba)
- slabost ruku ili nogu, ili poteškoće s govorom koji mogu biti znak moždanog udara (vrlo rijetko - može se javiti u do 1 na 10 000 osoba)
- upala gušterice koja može uzrokovati jaku bol u trbuhi i leđima, praćenu općim lošim osjećanjem (vrlo rijetko - može se javiti u do 1 na 10 000 osoba)
- žuta boja kože ili očiju (žutica) koja može biti znak upale jetre (hepatitisa) (vrlo rijetko - može se javiti u do 1 na 10 000 osoba)
- nepravilan rad srca koji je životno ugrožavajući (nepoznato - učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)
- bolest mozga uzrokovana bolešću jetre (hepatična encefalopatija) (nepoznato - učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)
- slabost u mišićima, grčevi, osjetljivosti ili bol, osobito ukoliko pritom osjećate slabost ili imate povišenu temperaturu, moguće je da je uzrokovano neuobičajenim oštećenjem mišića (nepoznata učestalost, učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka).

Prema padajućem redoslijedu učestalosti, nuspojave koje se mogu javiti tijekom primjene ovog lijeka su:

Česte (mogu se javiti u do 1 na 10 osoba):

- niska razina kalija u krvi
- kožne reakcije preosjetljivosti kod osoba s predispozicijom za alergijske i astmatične reakcije
- glavobolja
- omaglica
- vrtoglavica
- trnci i bockanje
- poremećaji vida
- zujanje u ušima (tinnitus)
- kašalj
- zaduha, kratkoća daha (dispneja)
- mučnina
- povraćanje
- bolovi u trbuhi
- poremećaj okusa
- loša probava
- proljev
- zatvor
- alergijske reakcije poput kožnog osipa i svrbeža
- grčevi u mišićima
- osjećaj kroničnog umora

Manje česte (mogu se javiti u do 1 na 100 osoba):

- promjene raspoloženja

- depresija
- poremećaji spavanja
- koprivnjača
- crvene točkice na koži (purpura)
- pojave mjejhura na koži (pemfigoid)
- problemi s bubrežima
- impotencija (nemogućnost postizanja ili održavanja erekcije)
- prekomjerno znojenje
- prekomjeran broj eozinofila (vrsta bijelih krvnih stanica)
- promjene u laboratorijskim nalazima: povišena razina kalija u krvi koja se normalizira nakon prestanka uzimanja lijeka, niska razina natrija u krvi koja može dovesti do dehidracije i niskog krvnog tlaka
- jaka pospanost
- nesvjestica
- osjećaj lupanja srca (palpitacije)
- ubrzani rad srca (tahikardija)
- vrlo niska razina šećera u krvi (hipoglikemija) kod oboljelih od šećerne bolesti
- upala krvnih žila (vaskulitis)
- suhoća usta
- povećana osjetljivost kože na sunce
- bolovi u zglobovima
- bolovi u mišićima
- bol u prsima
- opće loše stanje
- oticanje ruku i/ili nogu
- vrućica
- povišena razina ureje u krvi
- povišena razina kreatinina u krvi
- padovi

Rijetke (mogu se javiti u do 1 na 1000 osoba):

- pogoršanje psorijaze
- promjene u laboratorijskim nalazima: niska razina klorida u krvi, niska razina magnezija u krvi, povišena razina jetrenih enzima, povišena razina bilirubina u serumu
- umor
- navale crvenila
- smanjena količina mokraće ili prestanak mokrenja
- akutno zatajenje bubrega
- tamna mokraća, mučnina ili povraćanje, grčevi u mišićima, smetenost i napadaji. To mogu biti simptomi stanja koje se naziva neodgovarajuće izlučivanje antidiuretskog hormona (SIADH).

Vrlo rijetke (mogu se javiti u do 1 na 10 000 osoba):

- smetenost
- eozinofilna upala pluća (rijetka vrsta upale pluća)
- začepljenje ili curenje iz nosa (rinitis)
- teške bolesti bubrega
- promjene u krvnim pretragama poput sniženog broja bijelih i crvenih krvnih stanica
- niska vrijednost hemoglobina u krvi
- mali broj trombocita (krvnih pločica) u krvi
- anemija uzrokovana malim brojem crvenih krvnih stanica (hemolitička anemija)
- anemija uzrokovana malim brojem crvenih i bijelih krvnih stanica i trombocita (aplastična anemija)
- povištene razine kalcija u krvi
- poremećena jetrena funkcija

Nepoznate učestalosti (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

- promjene u EKG-u,
- promjene u laboratorijskim nalazima: visoka razina mokraćne kiseline i visoka razina šećera u krvi
- kratkovidnost (miopija)
- zamagljen vid
- oslabljen vid ili bol u očima zbog visokog tlaka (mogući znakovi nakupljanja tekućine u sloju oka u kojem su smještene krvne žile (efuzija žilnice) ili akutnog glaukoma zatvorenog kuta)
- promjena boje, utrnulost i bol u prstima ruku ili nogu (Raynaudov fenomen)
- ako bolujete od sistemskog eritematoznog lupusa (vrsta kolagenske bolesti), Vaše stanje se može pogoršati

Mogu se javiti poremećaji krvi, bubrega, jetre ili gušterače te promjene u laboratorijskim parametrima (testiranje krvi). Liječnik će Vas možda uputiti na ispitivanje krvi kako bi kontrolirao Vaše stanje.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. 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](#).

Prijavljinjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Co-Articel

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i naljepnici spremnika iza oznake "EXP". Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja je 6 mjeseci uz čuvanje na temperaturi ispod 25°C.

Spremnik čuvati čvrsto zatvoren radi zaštite od vlage. Lijek ne zahtjeva posebne temperaturne uvjete čuvanja.

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

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Co-Articel sadrži

- Djelatne tvari su perindopriltosilat i indapamid.
Jedna filmom obložena tableta sadrži 5 mg perindopriltosilata i 1,25 mg indapamida.
- Drugi sastojci su laktosa hidrat, kukuruzni škrob, natrijev hidrogenkarbonat, prethodno geliran kukuruzni škrob, povidon K30, magnezijev stearat, poli(vinilni alkohol) - djelomično hidroliziran, titanijev dioksid (E171), makrogol/PEG 3350 i talk.

Kako Co-Articel izgleda i sadržaj pakiranja

Co-Articel 5 mg/1,25 mg filmom obložene tablete su bijele, bikonveksne, filmom obložene tablete u obliku kapsula, otprilike 5 mm široke i 10 mm dugačke, s oznakama "P" i "I" te urezom na jednoj strani i bez ikakvih oznaka na drugoj strani.

Tableta se može razdijeliti na jednake doze.

Tablete su dostupne u pakiranju od 30 filmom obloženih tableta u bijeloj neprozirnoj PP bočici s bijelim neprozirnim PE zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

PLIVA HRVATSKA d.o.o.
Prilaz baruna Filipovića 25
10 000 Zagreb

Proizvođač

PLIVA HRVATSKA d.o.o.
Prilaz baruna Filipovića 25
10 000 Zagreb

TEVA Gyógyszergyár Zrt.
Pallagi út 13, Debrecen, H-4042
Mađarska

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u listopadu 2023.