

APROVADO EM
20-09-2022
INFARMED

FOLHETO INFORMATIVO

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 40 mg comprimidos
Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 40 mg comprimidos
Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 80 mg comprimidos
Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 80 mg comprimidos
amlodipina + telmisartan

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Amlodipina + Telmisartan Teva e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Amlodipina + Telmisartan Teva
3. Como tomar Amlodipina + Telmisartan Teva
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Amlodipina + Telmisartan Teva
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Amlodipina + Telmisartan Teva e para que é utilizado

Os comprimidos Amlodipina + Telmisartan Teva contêm duas substâncias ativas chamadas amlodipina e telmisartan. Ambas as substâncias ajudam a controlar a sua tensão arterial elevada:

- A amlodipina pertence a uma classe de substâncias conhecidas como "bloqueadores dos canais de cálcio". A amlodipina impede a passagem do cálcio para as paredes dos vasos sanguíneos, impedindo assim o estreitamento desses vasos.
- O telmisartan pertence a uma classe de substâncias conhecidas como "antagonistas dos recetores da angiotensina II". A angiotensina II é uma substância produzida no organismo, que provoca o estreitamento dos vasos sanguíneos, aumentando assim a tensão arterial. O telmisartan bloqueia o efeito da angiotensina II.

Isto significa que ambas as substâncias ativas atuam em conjunto para impedir o estreitamento dos seus vasos sanguíneos, provocando um relaxamento dos vasos sanguíneos e uma diminuição da tensão arterial.

Amlodipina + Telmisartan Teva é utilizado para tratar a tensão arterial alta

- Em doentes adultos cuja tensão arterial não é suficientemente controlada com amlodipina isoladamente.
- Em doentes adultos já tratados com amlodipina e telmisartan, em comprimidos separados, e que desejam, por razões de comodidade, tomar as mesmas doses num único comprimido.

A tensão arterial elevada, se não for tratada, pode causar danos nos vasos sanguíneos em vários órgãos, o que pode colocar os doentes em risco de acontecimentos graves, como ataque cardíaco, insuficiência cardíaca ou renal, acidente vascular cerebral ou cegueira. Normalmente, não há sintomas de tensão arterial elevada antes de ocorrerem danos. Por isso, é importante medir regularmente a tensão arterial para verificar se a mesma se encontra dentro dos valores normais.

2. O que precisa de saber antes de tomar Amlodipina + Telmisartan Teva

Não tome Amlodipina + Telmisartan Teva:

Se tem alergia à amlodipina ou ao telmisartan ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Se tem alergia a outros medicamentos do tipo das di-hidropiridinas (um tipo de bloqueadores dos canais de cálcio).

Se tiver mais do que três meses de gravidez. (Também é preferível não tomar Amlodipina + Telmisartan Teva no início da gravidez – ver secção Gravidez).

Se sofre de problemas graves no fígado ou de obstrução biliar (problemas com a drenagem da bÍlis a partir do fígado e da vesícula biliar).

Se sofre de estreitamento da válvula aórtica (estenose aórtica) ou choque cardiogénico (uma doença em que o seu coração é incapaz de disponibilizar sangue suficiente para o corpo).

Se sofre de insuficiência cardíaca após um ataque cardíaco.

Se tem diabetes ou função renal diminuída e está a ser tratado com um medicamento que contém aliscireno para diminuir a tensão arterial.

Se alguma das situações acima descritas se aplica a si, informe o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Amlodipina + Telmisartan Teva.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico antes de tomar Amlodipina + Telmisartan Teva se sofre ou alguma vez sofreu de qualquer uma das seguintes condições ou doenças:

Doença renal ou transplante renal.

Estreitamento dos vasos sanguíneos para um ou ambos os rins (estenose da artéria renal).

Doença do fígado.

Problemas de coração.

Níveis aumentados de aldosterona (que levam a retenção de sal e água no organismo, juntamente com desequilíbrio de vários minerais sanguíneos).

Tensão arterial baixa (hipotensão), que pode acontecer se estiver desidratado (perda excessiva de água corporal) ou se tiver deficiência salina devida a terapêutica diurética, dieta pobre em sal, diarreia ou vômitos.

Níveis elevados de potássio no sangue.

Diabetes.

Estreitamento da aorta (estenose aórtica).

Dor no peito relacionada com o coração, em repouso ou com esforço mínimo (angina de peito instável).

Depois de um ataque cardíaco ocorrido nas quatro semanas anteriores.

Fale com o seu médico antes de tomar Amlodipina + Telmisartan Teva:

•Se está a tomar algum dos seguintes medicamentos para tratar a tensão arterial elevada:

- Um inibidor da ECA (por exemplo, enalapril, lisinopril, ramipril), em particular se tiver problemas nos rins relacionados com diabetes.
- Aliscireno.

O seu médico pode verificar a sua função renal, tensão arterial e a quantidade de eletrólitos (p.ex., o potássio) no seu sangue em intervalos regulares. Ver também "Não tome Amlodipina + Telmisartan Teva".

Se for idoso e a sua dose tiver de ser aumentada.

Em caso de cirurgia ou anestesia, deve informar o seu médico que está a tomar Amlodipina + Telmisartan Teva.

Crianças e adolescentes

Amlodipina + Telmisartan Teva não está recomendado em crianças e adolescentes até aos 18 anos de idade.

Outros medicamentos e Amlodipina + Telmisartan Teva

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos. O seu médico pode necessitar de alterar a sua dose destes outros medicamentos ou tomar outras precauções. Em alguns casos pode ter que parar de tomar um dos medicamentos. Isto aplica-se especialmente aos medicamentos abaixo listados:

- Medicamentos contendo lítio para tratar alguns tipos de depressão.

Medicamentos que podem aumentar os níveis de potássio no sangue, tais como substitutos salinos contendo potássio, diuréticos poupadores de potássio.

Antagonistas dos recetores da angiotensina II.

Inibidores da ECA ou aliscireno (ver também informações sob os títulos "Não tome Amlodipina + Telmisartan Teva" e "Advertências e precauções").

AINEs (medicamentos anti-inflamatórios não esteroides, p. ex., ácido acetilsalicílico ou ibuprofeno), heparina, imunossuppressores (p. ex., ciclosporina ou tacrolímus) e o antibiótico trimetoprim.

Rifampicina, eritromicina, claritromicina (antibióticos).

Hipericão.

Dantroleno (perfusão para anomalias graves da temperatura corporal).

Medicamentos utilizados para alterar a forma como o seu sistema imunitário funciona (p. ex., sirolímus, temsirolímus e everolímus).

Medicamentos utilizados para tratar o VIH/SIDA (p. ex., ritonavir) ou para tratamento de infeções fúngicas (p. ex., cetoconazol).

Diltiazem (medicamento para o coração).

Sinvastatina para reduzir elevados níveis de colesterol.

Digoxina.

À semelhança do que se verifica com outros medicamentos que diminuem a tensão arterial, o efeito de Amlodipina + Telmisartan Teva pode ser reduzido se estiver a tomar AINEs (medicamentos anti-inflamatórios não esteroides, p. ex., ácido acetilsalicílico ou ibuprofeno) ou corticosteroides.

Amlodipina + Telmisartan Teva pode aumentar o efeito de diminuição da tensão arterial de outros medicamentos utilizados para tratar a tensão arterial elevada ou

de medicamentos com potencial de diminuição da tensão arterial (p. ex., baclofeno, amifostina, neurolépticos ou antidepressivos).

Amlodipina + Telmisartan Teva com alimentos e bebidas

A tensão arterial baixa pode ser agravada pelo álcool. Pode senti-la sob a forma de tonturas ao levantar-se.

Não deve consumir sumo de toranja ou toranja enquanto estiver a tomar Amlodipina + Telmisartan Teva. Isto porque a toranja e o sumo de toranja podem conduzir a um aumento dos níveis sanguíneos da substância ativa amlodipina em alguns doentes e podem aumentar o efeito de diminuição da tensão arterial de Amlodipina + Telmisartan Teva.

Gravidez e amamentação

Gravidez

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico antes de tomar este medicamento. Por norma, o seu médico aconselha-la-á a interromper Amlodipina + Telmisartan Teva antes de engravidar ou assim que souber que está grávida e a tomar outro medicamento em vez de Amlodipina + Telmisartan Teva. Amlodipina + Telmisartan Teva não é recomendado no início da gravidez e não deve ser tomado após o terceiro mês de gravidez, uma vez que pode ser gravemente prejudicial para o bebé se utilizado a partir desta altura.

Amamentação

Foi demonstrado que a amlodipina passa para o leite materno em pequenas quantidades.

Informe o seu médico se estiver a amamentar ou estiver prestes a iniciar a amamentação. Amlodipina + Telmisartan Teva não é recomendado em mães a amamentar, e o seu médico poderá indicar outro tratamento, se quiser continuar a amamentar, especialmente se o seu bebé for recém-nascido ou prematuro.

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Algumas pessoas podem ter efeitos indesejáveis como síncope, sonolência, tonturas ou sensação de andar à roda (vertigem) quando estão a ser tratadas para tensão arterial elevada. Se sentir algum destes efeitos indesejáveis, não conduza veículos nem utilize máquinas.

Amlodipina + Telmisartan Teva contém sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

3. Como tomar Amlodipina + Telmisartan Teva

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose recomendada é de um comprimido por dia. Tente tomar o comprimido sempre à mesma hora todos os dias.

Pode tomar Amlodipina + Telmisartan Teva com ou sem alimentos. Os comprimidos devem ser engolidos com alguma água ou outra bebida não alcoólica.

Se o seu fígado não está a funcionar corretamente, a dose habitual não deve exceder um comprimido de 5 mg + 40 mg ou um comprimido de 10 mg + 40 mg por dia.

Se tomar mais Amlodipina + Telmisartan Teva do que deveria

Se tomar acidentalmente demasiados comprimidos, contacte imediatamente o seu médico, farmacêutico ou as urgências do hospital mais próximo. Poderá ocorrer uma acentuada diminuição da tensão arterial e batimento acelerado do coração. Também foram notificados batimento lento do coração, tonturas, diminuição da função renal incluindo insuficiência renal e hipotensão acentuada e prolongada, incluindo choque e morte.

O excesso de líquido pode acumular-se nos pulmões (edema pulmonar) provocando falta de ar que poderá desenvolver-se até 24-48 horas após a ingestão.

Caso se tenha esquecido de tomar Amlodipina + Telmisartan Teva

Caso se tenha esquecido de tomar uma dose, tome-a logo que se lembre e depois continue como habitualmente. Se não tomar o seu comprimido num dia, tome a sua dose habitual no dia seguinte. Não tome uma dose a dobrar para compensar doses individuais que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Amlodipina + Telmisartan Teva

É importante que tome Amlodipina + Telmisartan Teva todos os dias até o seu médico lhe dar instruções em contrário. Se tiver a sensação de que o efeito de Amlodipina + Telmisartan Teva é demasiado forte ou demasiado fraco, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Alguns efeitos indesejáveis podem ser graves e necessitar de atenção médica imediata:

Deve consultar imediatamente o seu médico se apresentar qualquer um dos seguintes sintomas:

Sépsis (muitas vezes designada de "envenenamento sanguíneo", é uma infeção grave generalizada com febre elevada e sensação de estar gravemente doente), rápido inchaço da pele e mucosas (angioedema); estes efeitos indesejáveis são raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas) mas são extremamente graves e os doentes devem parar de tomar o medicamento e consultar o seu médico imediatamente. Se

estes efeitos não forem tratados, podem ser fatais. O aumento da incidência de sépsis foi observado apenas com telmisartan, no entanto, não pode ser excluído relativamente a Amlodipina + Telmisartan Teva.

Efeitos indesejáveis frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):
Tonturas, inchaço dos tornozelos (edema).

Efeitos indesejáveis pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas):
Sonolência, enxaquecas, dores de cabeça, formigueiro ou dormência das mãos ou pés, sensação de andar à roda (vertigem), ritmo cardíaco lento, palpitações (sentir o seu coração a bater), tensão arterial baixa (hipotensão), tonturas ao levantar-se (hipotensão ortostática), rubor (vermelhidão), tosse, dor de barriga (dor abdominal), diarreia, sensação de enjoo (náuseas), comichão, dor nas articulações, câibras musculares, dores musculares, incapacidade de conseguir uma ereção, fraqueza, dor no peito, cansaço, inchaço (edema), níveis aumentados de enzimas hepáticas.

Efeitos indesejáveis raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)
Infeções do trato urinário, sensação de tristeza (depressão), sensação de ansiedade, insónia, desmaio, danos nos nervos das mãos ou dos pés, diminuição do tato, alterações do paladar, tremores, vômitos, gengivas inchadas, desconforto abdominal, boca seca, eczema (alteração cutânea), vermelhidão da pele, erupção cutânea, dores nas costas, dores nas pernas, necessidade de urinar durante a noite, sensação de mal-estar (indisposição), níveis aumentados de ácido úrico no sangue.

Efeitos indesejáveis muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas)
Cicatrização progressiva do tecido pulmonar (doença pulmonar intersticial [maioritariamente pneumonia do interstício e pneumonia com excesso de eosinófilos]).

Os seguintes efeitos indesejáveis foram observados com os componentes telmisartan ou amlodipina e podem ocorrer também com Amlodipina + Telmisartan Teva:

Telmisartan

Nos doentes tratados apenas com telmisartan foram notificados os seguintes efeitos indesejáveis adicionais:

Efeitos indesejáveis pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)
Infeções do trato urinário, infeções do trato respiratório superior (p. ex., dores de garganta, sinusite, constipação), diminuição dos glóbulos vermelhos (anemia), níveis elevados de potássio no sangue, falta de ar, inchaço, aumento da transpiração, danos renais, incluindo incapacidade súbita do funcionamento dos rins, níveis elevados de creatinina.

Efeitos indesejáveis raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)
Aumento de alguns glóbulos brancos (eosinofilia), baixa contagem de plaquetas (trombocitopenia), reação alérgica (p. ex., erupção cutânea, comichão, dificuldade em respirar, pieira, inchaço da face ou tensão arterial baixa), baixos níveis de açúcar no sangue (em doentes diabéticos), visão alterada, batimento cardíaco acelerado, dor de estômago, função hepática alterada, urticária, erupção cutânea de causa medicamentosa, inflamação dos tendões, doença do tipo gripal (por exemplo, dores

musculares, sensação de mal-estar generalizada), diminuição da hemoglobina (uma proteína sanguínea) e níveis aumentados da creatinina fosfoquinase no sangue. A maioria dos casos de função hepática alterada e perturbações hepáticas provenientes da experiência pós-comercialização com telmisartan ocorreram em doentes japoneses. Os doentes japoneses apresentam maior probabilidade de apresentar este efeito indesejável.

Amlodipina

Nos doentes tratados apenas com amlodipina foram notificados os seguintes efeitos indesejáveis adicionais:

Efeitos indesejáveis frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)

Alteração dos hábitos intestinais, diarreia, prisão de ventre, perturbações visuais, visão dupla, inchaço dos tornozelos.

Efeitos indesejáveis pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)

Alterações de humor, visão alterada, zumbidos nos ouvidos, falta de ar, espirros/corrimento nasal, perda de cabelo, nódos negras ou sangramento involgares (danos nos glóbulos vermelhos), descoloração da pele, aumento da transpiração, dificuldade em urinar, aumento da necessidade de urinar, sobretudo durante a noite, aumento mamário no homem, dor, aumento de peso, perda de peso.

Efeitos indesejáveis raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)

Confusão.

Efeitos indesejáveis muitos raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas)

Diminuição do número de glóbulos brancos (leucopenia), baixa contagem de plaquetas (trombocitopenia), reação alérgica, (p. ex., erupção cutânea, comichão, dificuldade em respirar, pieira, inchaço da face ou tensão arterial baixa), excesso de açúcar no sangue, movimentos incontrolláveis de contração ou espasmos, ataque cardíaco, batimento cardíaco irregular, inflamação dos vasos sanguíneos, inflamação do pâncreas, inflamação do revestimento do estômago (gastrite), inflamação do fígado, amarelecimento da pele (icterícia), aumento dos níveis das enzimas hepáticas com icterícia, inchaço rápido da pele e mucosas (angioedema), reações cutâneas graves, urticária, reações alérgicas graves com erupções de bolhas na pele e membranas mucosas (dermatite esfoliativa, síndrome de Stevens-Johnson), aumento da sensibilidade da pele ao sol, aumento da tensão muscular.

Desconhecido (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)

Reações alérgicas graves com erupções de bolhas na pele e membranas mucosas (necrólise epidérmica tóxica).

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através ao INFARMED, I.P através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

(preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Amlodipina + Telmisartan Teva

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no blister, após "EXP". O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Este medicamento não necessita de condições especiais de temperatura de conservação. Conservar na embalagem de origem para proteger da luz.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Amlodipina + Telmisartan Teva

- As substâncias ativas são amlodipina e telmisartan.

Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 40 mg comprimidos

Cada comprimido contém 5 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 40 mg de telmisartan.

Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 40 mg comprimidos

Cada comprimido contém 10 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 40 mg de telmisartan.

Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 80 mg comprimidos

Cada comprimido contém 5 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 80 mg de telmisartan.

Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 80 mg comprimidos

Cada comprimido contém 10 mg de amlodipina (como besilato de amlodipina) e 80 mg de telmisartan.

- Os outros componentes de Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 40 mg comprimidos são celulose microcristalina, crospovidona, óxido de ferro vermelho (E172), estearato de magnésio, amido de milho, manitol, meglumina, povidona K25, sílica coloidal anidra, hidróxido de sódio e amido pré-gelatinizado (preparado a partir de amido de milho).

- Os outros componentes de Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 40 mg comprimidos são celulose microcristalina, crospovidona, óxido de ferro amarelo (E172), estearato de magnésio, amido de milho, manitol, meglumina, povidona K25, sílica coloidal anidra, hidróxido de sódio e amido pré-gelatinizado (preparado a partir de amido de milho).

- Os outros componentes de Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 80 mg comprimidos são celulose microcristalina, crospovidona, óxido de ferro vermelho (E172), estearato de magnésio, amido de milho, manitol, meglumina, povidona K25, sílica coloidal anidra, hidróxido de sódio e amido pré-gelatinizado (preparado a partir de amido de milho).
- Os outros componentes de Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 80 mg comprimidos são celulose microcristalina, crospovidona, óxido de ferro amarelo (E172), estearato de magnésio, amido de milho, manitol, meglumina, povidona K25, sílica coloidal anidra, hidróxido de sódio e amido pré-gelatinizado (preparado a partir de amido de milho).

Qual o aspeto de Amlodipina + Telmisartan Teva e conteúdo da embalagem

Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 40 mg comprimidos são comprimidos de duas camadas, branco a esbranquiçado de um lado e de cor rosa do outro lado, manchas ligeiras aceitáveis no lado rosa, oblongos, biconvexos, com dimensões 12 x 6 mm aproximadamente.

Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 40 mg comprimidos são comprimidos de duas camadas, branco a esbranquiçado de um lado e de cor amarela do outro lado, manchas ligeiras aceitáveis no lado amarelo, oblongos, biconvexos, com dimensões 12 x 6 mm aproximadamente.

Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 80 mg comprimidos são comprimidos de duas camadas, branco a esbranquiçado de um lado e de cor rosa do outro lado, manchas ligeiras aceitáveis no lado rosa, oblongos, biconvexos, com dimensões 15 x 7 mm aproximadamente.

Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 80 mg comprimidos são comprimidos de duas camadas, branco a esbranquiçado de um lado e de cor amarela do outro lado, manchas ligeiras aceitáveis no lado amarelo, oblongos, biconvexos, com dimensões 15 x 7 mm aproximadamente.

Embalagens de 14, 28, 30, 56, 90, 98 comprimidos em blisters de Al/OPA/Al/PVC.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Teva Pharma – Produtos Farmacêuticos, Lda.
Lagoas Park, Edifício 5-A – Piso 2
2740-245 Porto Salvo
Portugal

Fabricante
Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.
ul. Pelplińska 19
83-200 Starogard Gdański
Polónia

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu sob as seguintes designações:

Alemanha Telmisartan/Amlodipinratiopharm 40 mg/5 mg Tabletten

APROVADO EM
20-09-2022
INFARMED

	Telmisartan/Amlodipinratiopharm 40 mg/10 mg Tabletten
	Telmisartan/Amlodipinratiopharm 80 mg/5 mg Tabletten
	Telmisartan/Amlodipinratiopharm 80 mg/10 mg Tabletten
Espanha	Telmisartan/Amlodipine Teva
Estónia	Telmisartan/Amlodipine Teva
Hungria	Telmisartan/Amlodipin Teva 40 mg/5 mg tableta
	Telmisartan/Amlodipin Teva 40 mg/10 mg tableta
	Telmisartan/Amlodipin Teva 80 mg/5 mg tableta
	Telmisartan/Amlodipin Teva 80 mg/10 mg tableta
Letónia	Telmisartan/Amlodipine Teva 80mg/5mg tabletes
	Telmisartan/Amlodipine Teva 80mg/10mg tabletes
Lituânia	Telmisartan/Amlodipine Teva 80mg/5mg tabletės
	Telmisartan/Amlodipine Teva 80mg/10mg tabletės
Portugal	Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 40 mg comprimidos
	Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 40 mg comprimidos
	Amlodipina + Telmisartan Teva 5 mg + 80 mg comprimidos
	Amlodipina + Telmisartan Teva 10 mg + 80 mg comprimidos
República Checa	Telmisartan/Amlodipin Teva

Este folheto foi revisto pela última vez em