

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

NOTICE

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

Notice: information de l'utilisateur

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 20 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés
Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 40 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés
Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 40 mg/5 mg/25 mg comprimés pelliculés
Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 40 mg/10 mg/12,5 mg comprimés pelliculés
Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 40 mg/10 mg/25 mg comprimés pelliculés

Olmésartan médoxomil/Amlodipine/Hydrochlorothiazide

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice?:

1. Qu'est-ce que Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka
3. Comment prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka et dans quel cas est-il utilisé?

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka contient trois substances actives appelées olmésartan médoxomil, amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et hydrochlorothiazide. Ces trois substances contribuent au contrôle de la pression artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'olmésartan médoxomil appartient à un groupe de médicaments appelés « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II »; il diminue la pression artérielle en relâchant les vaisseaux sanguins.
- L'amlodipine appartient à un groupe de substances appelées « inhibiteurs calciques ». L'amlodipine diminue également la pression artérielle en relâchant les vaisseaux sanguins.
- L'hydrochlorothiazide appartient à un groupe de médicaments appelés « diurétiques thiazidiques ». Il diminue la pression artérielle en aidant l'organisme à se débarrasser des liquides en excès en faisant en sorte que vos reins produisent plus d'urine.

Les effets de ces substances contribuent à diminuer votre pression artérielle.

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka est utilisé pour traiter la pression artérielle élevée:

- chez les patients adultes dont la pression artérielle n'est pas adéquatement contrôlée par la combinaison d'olmésartan médoxomil et d'amlodipine administré en association fixe, ou
- chez les patients qui prennent déjà une association fixe d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide avec un comprimé d'amlodipine ou une association fixe d'olmésartan médoxomil et d'amlodipine avec un comprimé d'hydrochlorothiazide.

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka?

Ne prenez jamais Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka:

- si vous êtes allergique à l'olmesartan médoxomil, à l'amlodipine ou à un groupe particulier d'inhibiteurs calciques (les dihydropyridines), à l'hydrochlorothiazide ou à des substances similaires à l'hydrochlorothiazide (sulfonamides) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6). Si vous pensez être allergique, parlez-en à votre médecin avant de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka.
- vous avez de graves problèmes rénaux.
- vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle
- vous avez un taux faible de potassium, un taux faible de sodium, un taux élevé de calcium ou un taux élevé d'acide urique (avec symptômes de goutte ou de calculs rénaux) dans votre sang, qui ne s'est pas amélioré avec le traitement.
- vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka en début de grossesse – voir la rubrique « Grossesse et allaitement »).
- vous avez de graves problèmes hépatiques, si votre sécrétion de bile est altérée ou si le drainage de la bile par la vésicule biliaire est bloqué (par exemple par des calculs biliaires), ou si vous avez une jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux).
- vous avez une faible distribution de sang dans vos tissus avec des symptômes tels qu'une pression artérielle faible, un pouls faible, des battements cardiaques rapides ou un choc (y compris un choc cardiogénique, c'est-à-dire un choc consécutif à de graves troubles du coeur).
- vous avez une pression artérielle très faible.
- le flux de sang partant de votre coeur est lent ou bloqué. Ceci peut arriver si les vaisseaux sanguins ou la valve qui laisse passer le sang de votre coeur deviennent étroits (sténose aortique).
- le flux de sang partant de votre coeur est réduit suite à une attaque cardiaque (infarctus aigu du myocarde). Un flux réduit peut vous faire avoir le souffle court ou des gonflements au niveau des pieds et des chevilles.

Ne prenez pas Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka si vous pensez être dans l'une de ces situations.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka.

Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension:

- un «inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC)» (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
- de l'aliskirène.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre Pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique «Ne prenez jamais ce médicament si».

Informez votre médecin si vous êtes dans l'une des situations suivantes:

- problèmes de rein ou transplantation rénale
- maladie du foie
- insuffisance cardiaque ou problèmes avec vos valves cardiaques ou votre muscle cardiaque
- vomissements sévères, diarrhée, traitement à forte dose par des médicaments qui augmentent la

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

- quantité d'urine que vous produisez (diurétiques) ou si vous suivez un régime pauvre en sel
- taux élevés de potassium dans votre sang
- problèmes au niveau des glandes surrénales (glandes productrices d'hormones situées au-dessus des reins)
- diabète
- lupus érythémateux (une maladie auto-immune)
- allergies ou asthme
- réactions cutanées telles qu'un coup de soleil ou une éruption après s'être exposé au soleil ou avoir utilisé un lit de bronzage.
- Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée inattendue pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme à fortes doses, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non mélanome). Protégez votre peau des rayonnements solaires et UV lorsque vous utilisez Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka.

Contactez votre médecin si vous souffrez d'un des symptômes suivants:

- une diarrhée sévère et persistante qui a entraîné une perte de poids substantielle. Votre médecin évaluera vos symptômes et décidera du traitement dont vous avez besoin pour contrôler votre tension artérielle.
- diminution de l'acuité visuelle ou douleur oculaire. Ceux-ci peuvent être les symptômes d'accumulation de liquide dans la couche vasculaire de l'œil (éffusion choroïdienne) ou d'une augmentation de la pression dans votre œil qui peut survenir quelques heures ou semaines après l'initiation de Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka. Si non traité, ceci peut entraîner une déficience visuelle permanente. Si vous avez déjà eu une allergie à la pénicilline ou aux sulfonamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela.

Comme avec tout médicament qui réduit la pression artérielle, une baisse excessive de la pression artérielle chez des patients présentant des perturbations de la circulation sanguine au niveau du cœur ou du cerveau peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Votre médecin doit donc vérifier votre pression artérielle avec précaution.

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut entraîner une augmentation des taux de lipides et d'acide urique dans le sang (à l'origine de crises de goutte – gonflement douloureux des articulations). Votre médecin voudra probablement effectuer des analyses de sang de temps en temps pour vérifier ces taux.

Il peut modifier les taux de certaines substances chimiques de votre sang appelées « électrolytes ». Votre médecin voudra probablement effectuer des analyses de sang occasionnellement pour vérifier ces taux. Les signes de changement des électrolytes sont: soif, sécheresse de la bouche, douleurs musculaires ou crampes, fatigue musculaire, faible pression artérielle (hypotension), sensation de faiblesse, de manque d'énergie, de fatigue, envie de dormir ou agitation, nausées, vomissements, moindre envie d'uriner, rythme cardiaque rapide. Informez votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Si vous devez subir des examens de la glande parathyroïde, vous devez arrêter de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka avant que ces examens ne soient effectués.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de tomber) enceinte. Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir la rubrique « Grossesse et allaitement »).

Enfants et adolescents (moins de 18 ans)

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka est déconseillé chez les enfants et adolescents de moins de 18

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

ans.

Autres médicaments et Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- **Autres médicaments diminuant la pression artérielle**, étant donné que l'effet du Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut être augmenté. Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions: Si vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques «Ne prenez jamais ce médicament si» et «Avertissements et précautions »).
- **Lithium** (un médicament utilisé pour soigner les changements d'humeur et certains types de dépression). L'utilisation de ce médicament en même temps que Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut augmenter la toxicité du lithium. Si vous devez prendre du lithium, votre médecin mesurera votre taux de lithium dans le sang.
- **Diltiazem, verapamil**, utilisé dans les troubles du rythme et l'hypertension artérielle.
- **La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine, tétracyclines ou sparfloxacine**, antibiotiques utilisés dans la tuberculose et d'autres infections.
- **Extrait de millepertuis** (*Hypericum perforatum*), remède à base de plantes pour le traitement de la dépression.
- **Cisapride**, utilisé pour accélérer le passage de la nourriture dans l'estomac et l'intestin.
- **Diphémanil**, utilisé pour traiter les battements cardiaques lents ou pour réduire la transpiration.
- **Halofantrine**, utilisé pour le paludisme.
- **Vincamine IV**, utilisé pour améliorer la circulation vers le système nerveux.
- **Amantadine**, utilisé pour la maladie de Parkinson.
- **Suppléments en potassium, substituts du sel contenant du potassium, médicaments qui augmentent la quantité d'urine que vous produisez** (diurétiques), **héparine** (pour fluidifier le sang et prévenir des caillots sanguins), inhibiteurs de l'ACE (pour réduire la pression sanguine), laxatifs, corticostéroïdes, hormone adrénocorticotrophique (ACTH), carbénoxolone (un médicament utilisé pour soigner les ulcères de la bouche et de l'estomac), pénicilline G sodique (également appelée « benzylpénicilline », un antibiotique), certains médicaments utilisés pour soulager la douleur, comme l'acide acétylsalicylique (« aspirine ») ou les dérivés de l'acide salicylique. L'utilisation de ces médicaments en même temps que Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut modifier les taux de potassium dans votre sang.
- **Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens** (AINS, médicaments utilisés pour soulager la douleur, les gonflements et les autres symptômes de l'inflammation, dont l'arthrite). L'utilisation de ces médicaments en même temps que Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut augmenter le risque d'insuffisance rénale. L'effet de Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut être diminué par les AINS. En cas de fortes doses de dérivés de l'acide salicylique, l'effet toxique sur le système nerveux central peut être augmenté.
- **Médicaments pour dormir, sédatifs et antidépresseurs**, dont l'utilisation en même temps que Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle lors du passage en position debout.
- **Chlorhydrate de colésévélam**, un médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang, qui peut réduire l'effet du Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka. Il est possible que votre médecin vous conseille de prendre le Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka au moins 4 heures avant le chlorhydrate de colésévélam.
- **Certains antiacides** (traitement contre l'indigestion ou le reflux), dont l'utilisation peut légèrement diminuer l'effet de Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka.
- **Certains médicaments relâchant les muscles**, tels que baclofène et tubocurarine.
- **Agents anticholinergiques**, tels qu'atropine et bipéridène.
- **Suppléments en calcium.**
- **Dantrolène** (perfusion pour traiter une perturbation sévère de la température du corps).

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

- **Simvastatine** (pour réduire le taux de cholestérol et les graisses (triglycérides) dans le sang).
- **Des médicaments utilisés pour contrôler la réponse immunitaire de votre corps** (comme le tacrolimus et le ciclosporine), ce qui permet à votre corps d'accepter un organe transplanté.

Indiquez également à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants pour:

- **Traiter certains problèmes de santé mentale**, tels que thioridazine, chlorpromazine, lévomépromazine, trifluopérazine, cyamémazine, sulpiride, amisulpride, pimozide, sultopride, tiapride, dropéridol ou halopéridol.
- **Traiter les faibles taux de sucre dans le sang** (par exemple diazoxide) ou la pression artérielle élevée (par exemple bêtabloquants, méthyl dopa), car Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut modifier leurs effets.
- **Traiter les problèmes de rythme cardiaque**, tels que mizolastine, pentamidine, terfénadine, dofétilide, ibutilide ou érythromycine injectable.
- **Traiter le VIH/SIDA** (par exemple ritonavir, indinavir, nelfinavir)
- **Traiter les mycoses** (par exemple kétoconazole, itraconazole, amphotéricine).
- **Traiter les problèmes cardiaques**, tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, bépridil ou digitaliques.
- **Traiter les cancers**, tels qu'amifostine, cyclophosphamide ou méthotrexate.
- **Augmenter la pression artérielle et ralentir le rythme cardiaque**, tels que noradrénaline.
- **Traiter la goutte**, tels que probénécid, sulfinpyrazone et allopurinol.
- **Diminuer les taux de lipides dans le sang**, tels que colestyramine et colestipol.
- **Diminuer le taux de sucre dans le sang**, tels que metformine ou insuline.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka avec des aliments et boissons

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut être pris avec ou sans nourriture.

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka.

Faites attention lorsque vous buvez de l'alcool alors que vous prenez Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka, car certaines personnes se sentent mal ou ont la tête qui tourne. Si cela vous arrive, ne buvez pas d'alcool.

Patients âgés

Si vous avez plus de 65 ans, votre médecin doit régulièrement vérifier votre pression artérielle à chaque augmentation de dose, afin de s'assurer que votre pression artérielle ne diminue pas trop.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de tomber) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka.

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka est déconseillé pendant la grossesse et ne doit pas être pris après plus de 3 mois de grossesse car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer à allaiter. Il a été démontré que l'amlodipine et l'hydrochlorothiazide sont excrétées dans le lait maternel en petites quantités. Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin peut choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou vous envisagez une grossesse.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir endormi, malade, ressentir des vertiges ou avoir mal à la tête lorsque vous êtes traité pour votre hypertension artérielle. Si cela vous arrive, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines tant que vos symptômes n'ont pas disparu. Demandez conseil à votre médecin.

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka contient du lactose et du sodium

Si votre médecin vous a informé (e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ce médicament contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par comprimé pelliculé, c.-à.-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- La dose recommandée de Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka est d'un comprimé par jour.
- Le comprimé peut être pris avec ou sans nourriture. Avalez le comprimé avec un liquide (comme un verre d'eau). Le comprimé ne doit pas être mâché. N'utilisez pas le jus de pamplemousse comme liquide.
- Si possible, prenez votre dose quotidienne à la même heure chaque jour, par exemple à l'heure du petit déjeuner.

Si vous avez pris plus de Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop de Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245.245).

Si vous avez pris plus de comprimés que vous n'auriez dû, votre pression artérielle peut devenir basse et vous pouvez ressentir des symptômes tels que des vertiges, un rythme cardiaque lent ou rapide.

Si vous avez pris plus de comprimés que vous n'auriez dû ou si un enfant en a avalé accidentellement, allez immédiatement chez votre médecin ou au service des urgences le plus proche et prenez la boîte du médicament ou cette notice avec vous.

Si vous oubliez de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez la dose suivante au moment habituel. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka

Il est important de continuer à prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka à moins que votre médecin ne vous dise d'arrêter.

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Si ces effets indésirables surviennent, ils sont souvent modérés et ne nécessitent pas l'arrêt du traitement.

Bien que peu de personnes y soient sujettes, les deux effets indésirables suivants peuvent être graves:

Réaction allergique avec gonflement du visage, de la bouche et/ou du larynx accompagné de démangeaisons et d'éruptions cutanées peuvent survenir lors du traitement par Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka. **Si vous présentez ces effets, arrêtez de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka et prévenez immédiatement votre médecin.**

Sensations sévères de tête vide ou évanouissements, car Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka peut provoquer une baisse trop importante de la pression artérielle chez des personnes prédisposées. **Si vous présentez ces effets, arrêtez de prendre Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka, prévenez immédiatement votre médecin et allongez-vous.**

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka est une association de trois substances actives. Les informations suivantes correspondent, d'une part, aux autres effets indésirables rapportés jusqu'à présent avec Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka (en plus de ceux déjà mentionnés ci-dessus) et, d'autre part, aux effets indésirables connus pour chacune des substances prises séparément ou lorsque deux substances sont données ensemble.

Afin de vous donner une idée du nombre de patients susceptibles de présenter des effets indésirables, ces derniers ont été classés selon leur fréquence: fréquent, peu fréquent, rare et très rare.

Voici les autres effets indésirables connus jusqu'à présent avec Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka:

Si ces effets indésirables surviennent, ils sont souvent modérés et **ne nécessitent pas l'arrêt du traitement.**

Fréquent

(peut affecter moins d'1 personne sur 10)

Infection des voies aériennes supérieures, douleur de la gorge et du nez, infection des voies urinaires, sensations vertigineuses, maux de tête, palpitations cardiaques, pression artérielle basse, nausées, diarrhée, constipation, crampes, gonflement des articulations, envie impérieuse d'uriner, faiblesse, gonflement des chevilles, fatigue, résultats de laboratoire anormaux.

Peu fréquent

(peut affecter moins d'1 personne sur 100)

Sensations vertigineuses au passage en position debout, vertiges, battements du coeur rapides, sensation de perte de connaissance, rougeur et bouffées de chaleur au niveau du visage, toux, sécheresse de la bouche, faiblesse musculaire, impossibilité d'avoir ou de maintenir une érection.

Voici les effets indésirables connus pour chacune des substances prises séparément ou lorsque deux substances sont données ensemble:

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

Ils peuvent être des effets indésirables pour Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka, même s'ils n'ont pas été vus jusqu'à présent avec Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka.

Très fréquent

(peut affecter plus de 1 personne sur 10)
OEdème (rétention de liquide).

Fréquent

(peut affecter moins d'1 personne sur 10)
Bronchite, infection de l'estomac et des intestins, vomissements, augmentation du sucre dans le sang, sucre dans les urines, confusion, somnolence, troubles visuels (y compris vision double et vision trouble), écoulement nasal ou nez bouché, maux de gorge, difficultés pour respirer, toux, douleurs abdominales, sensations de brûlures d'estomac, gêne au niveau de l'estomac, flatulence, douleurs articulaires ou osseuses, mal de dos, douleur au niveau du squelette, sang dans les urines, syndrome pseudo-grippal, douleurs à la poitrine, douleurs.

Peu fréquent

(peut affecter moins d'1 personne sur 100)
Réduction du nombre de plaquettes, pouvant favoriser les bleus ou résulter en un allongement du temps de saignement; réaction anaphylactique, réduction anormale de l'appétit (anorexie), difficultés pour dormir, irritabilité, modifications de l'humeur dont anxiété, sensation de déprime ou dépression, frissons, troubles du sommeil, altération du goût, perte de connaissance, diminution du sens du toucher, sensations de picotements, aggravation de la myopie, bourdonnements d'oreille (acouphènes), angor (douleur ou sensation désagréable dans la poitrine, connue sous le terme d'angine de poitrine), battements de cœur irréguliers, rash cutané (éruption cutanée), perte de cheveux, inflammation cutanée allergique, rougeurs de la peau, taches violacées ou plaques sur la peau dues à des petites hémorragies (purpura), décoloration de la peau, urticaire, augmentation de la transpiration, démangeaisons, bulles cutanées, hypersensibilité de la peau au soleil comme coups de soleil ou rash cutané, douleurs musculaires, problèmes pour uriner, envie d'uriner la nuit, augmentation du volume des seins chez les hommes, baisse du désir sexuel, gonflement du visage, sensation de malaise, perte ou prise de poids, épuisement.

Rare

(peut affecter moins d'1 personne sur 1.000)
Gonflement et douleur des glandes salivaires, diminution du nombre de globules blancs dans le sang ce qui peut augmenter le risque d'infections, faible nombre de globules rouges (anémie), atteinte de la moelle épinière, agitation, sensation de désintérêt (apathie), convulsions, coloration jaune de la vision, sécheresse des yeux, caillots sanguins (thrombose, embolie), accumulation de liquide dans les poumons, pneumonie, inflammation des vaisseaux sanguins et des petits vaisseaux de la peau, inflammation du pancréas, jaunissement de la peau et des yeux, inflammation aiguë de la vésicule biliaire, symptômes de lupus érythémateux tels que rash, douleurs aux articulations, mains et doigts froids, réactions cutanées sévères incluant éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur tout le corps, démangeaisons sévères, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, mettant parfois la vie en danger, réduction de la mobilité, insuffisance rénale aiguë, inflammation non-infectieuse des reins, fonction rénale diminuée, fièvre.

Très rares

(peut affecter moins d'1 personne sur 10.000)
Hypertonie musculaire, engourdissement des mains ou des pieds, crise cardiaque (infarctus de myocarde), inflammation de l'estomac, épaissement des gencives, blocage dans l'intestin, inflammation du foie.

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

Fréquence indéterminée

(ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

Diminution de l'acuité visuelle ou douleur aux yeux due à une pression élevée (signes possibles d'accumulation de liquide dans la couche vasculaire de l'œil (effusion choroïdienne) ou d'un glaucome à angle fermé aigu). Tremblements, rigidité posturale, expression du visage ressemblant à un masque, mouvements lents et une démarche traînante et déséquilibrée.

Cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non mélanome).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement (voir détails ci-dessous). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

Division Vigilance

Avenue Galilée 5/03 1210 BRUXELLES	Boîte Postale 97 1000 BRUXELLES Madou
---------------------------------------	---

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@afmps.be

5. Comment conserver Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka

- Les substances actives sont l'olmésartan médoxomil, l'amlodipine et l'hydrochlorothiazide.

20 mg/5 mg/12,5 mg:

Chaque comprimé pelliculé contient 20 mg d'olmésartan médoxomil, 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

40 mg/5 mg/12,5 mg:

Chaque comprimé pelliculé contient 40 mg d'olmésartan médoxomil, 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

40 mg/5 mg/25 mg:

Chaque comprimé pelliculé contient 40 mg d'olmésartan médoxomil, 5 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et 25 mg d'hydrochlorothiazide.

40 mg/10 mg/12,5 mg:

Chaque comprimé pelliculé contient 40 mg d'olmésartan médoxomil, 10 mg d'amlodipine (sous

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

forme de bésilate d'amlodipine) et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

40 mg/10 mg/25 mg:

Chaque comprimé pelliculé contient 40 mg d'olmésartan médoxomil, 10 mg d'amlodipine (sous forme de bésilate d'amlodipine) et 25 mg d'hydrochlorothiazide.

- Les autres composants (excipients) sont amidon pré-gélatinisé, cellulose microcristalline silicifiée (cellulose microcristalline et silice colloïdale anhydre), lactose monohydraté, croscarmellose sodique, copovidone, stéarate de magnésium dans le noyau du comprimé et alcool polyvinylique, macrogol 3350, dioxyde de titane (E171), talc, oxyde de fer rouge (E172) - uniquement les comprimés pelliculés 40 mg/5 mg/25 mg, 40 mg/10 mg/12,5 mg, 40 mg/10 mg/25 mg, oxyde de fer jaune (E172) - uniquement les comprimés pelliculés 40 mg/5 mg/12,5 mg, 40 mg/5 mg/25 mg et oxyde de fer noir (E172) - uniquement les comprimés pelliculés 40 mg/10 mg/25 mg dans le pelliculage. Voir rubrique 2 « Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka contient du lactose et du sodium ».

Aspect de Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka et contenu de l'emballage extérieur

20 mg/5 mg/12,5 mg:

Comprimés pelliculés (comprimés) blancs ou presque blancs, ronds, biconvexes, à bords biseautés.

Dimensions de la tablette: diamètre 8,5 mm ± 0,5 mm.

40 mg/5 mg/12,5 mg:

Comprimés pelliculés (comprimés) jaune pâle à jaune brun pâle, biconvexes, en forme de capsule, gravés d'une marque C1 sur un côté du comprimé. Dimensions de la tablette: 15 mm ± 1 mm x 8 mm ± 1 mm.

40 mg/5 mg/25 mg:

Comprimés pelliculés (comprimés) rose orangé pâle, biconvexes, en forme de capsule, gravés d'une marque C2 sur un côté du comprimé. Dimensions de la tablette: 15 mm ± 1 mm x 8 mm ± 1 mm.

40 mg/10 mg/12,5 mg:

Comprimés pelliculés (comprimés) rose pâle, biconvexes, en forme de capsule, gravés d'une marque C3 sur un côté du comprimé. Dimensions de la tablette: 15 mm ± 1 mm x 8 mm ± 1 mm.

40 mg/10 mg/25 mg:

Comprimés pelliculés (comprimés) violet-grisâtre pâle à gris-violet pâle, biconvexes, en forme de capsule, sécables des deux côtés du comprimé. Le comprimé peut être divisé en doses égales.

Dimensions de la tablette: 15 mm ± 1 mm x 8 mm ± 1 mm.

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka est disponible dans des boîtes contenant:

- 14, 28, 30, 56, 60, 84, 90 et 98 comprimés pelliculés dans des plaquettes.
- 14, 28, 56 et 98 comprimés pelliculés dans des plaquettes, packs de calendrier.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovénie

Fabricant

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovénie

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Allemagne

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 20 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés

BE562720

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 40 mg/5 mg/12,5 mg comprimés pelliculés

BE562737

1.3.1	Olmesartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE

Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 40 mg/5 mg/25 mg comprimés pelliculés	BE562746
Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 40 mg/10 mg/12,5 mg comprimés pelliculés	BE562755
Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka 40 mg/10 mg/25 mg comprimés pelliculés	BE562764

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants:

Nom de l'état membre	Nom du médicament
Danemark	Olmesartan/Amlodipin/ Hydrochlorthiazid Krka
Belgique	Olmesartan/Amlodipine/HCTZ Krka
Allemagne	OlmeAmlo HCT
Estonie, Lettonie, Lituanie, Roumanie, Slovénie	Olsitri
Grèce	Polaplom HCT
Espagne	Olmesartán/Amlodipino/Hidroclorotiazida Krka
Irlande	Olmesartan Medoxomil/Amlodipine/Hydrochlorothiazide Krka
Portugal	Amlodipina + Olmesartan medoxomilo + Hidroclorotiazida Krka

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 10/2021