

SÚKL kód	Obchodní název	Velikost balení	Forma	Doporučená cena v lékárně	Úhrada	Doplatek
195474	CARAMLO 8 mg/5 mg	28 tablet	POR TBL NOB	94,93 Kč	65,93 Kč	29 Kč
203397	CARAMLO 8 mg/5 mg	98 tablet	POR TBL NOB	230,76 Kč	230,76 Kč	0 Kč
231469	CARAMLO 16 mg/5 mg	28 tablet	POR TBL NOB	131,85 Kč	102,85 Kč	29 Kč
231474	CARAMLO 16 mg/5 mg	98 tablet	POR TBL NOB	359,97 Kč	359,97 Kč	0 Kč
195484	CARAMLO 16 mg/10 mg	28 tablet	POR TBL NOB	160,86 Kč	131,86 Kč	29 Kč
203395	CARAMLO 16 mg/10 mg	98 tablet	POR TBL NOB	461,54 Kč	461,64 Kč	0 Kč

Ceník Zentiva k.s., platný od 1. 2. 2020

Víte, že?

- 1** Maximální denní dávka candesartanu je 32 mg a maximální denní dávka amlodipinu je 10 mg.
- 2** Candesartan podávaný 1x denně poskytuje efektivní a plynulý pokles krevního tlaku po dobu delší než 24 hodin. Rozdíly mezi nejmenším (trough) a největším (peak) účinkem na snížení krevního tlaku v průběhu 24 hodinového intervalu jsou malé!
- 3** Candesartan a amlodipin způsobují vazodilataci každý jiným mechanismem účinku.
- 4** Tablety přípravku Caramlo se mohou užívat s jídlem i bez něj.¹

**16 mg/
5 mg**

CARAMLO

CARAMLO 16 mg/5 mg

Je bílá až světle béžová, kulatá dvouvrstvá tableta

Je tableta s vyraženým číslem „16“ na jedné straně a „5“ na druhé straně.

Je tableta s průměrem cca 8 mm

Obsahuje 2 účinné látky:
CANDESARTAN / **AMLODIPIN**¹



8 mg/5 mg

16 mg/10 mg

16 mg/5 mg

NOVINKA

ZENTIVA

NOVINKA

16 mg/
5 mg

CARAMLO®

ZENTIVA uvádí kombinovaný přípravek CARAMLO 16 mg/5 mg tablety

Candesartan / amlodipin patří mezi doporučené dvojkombinace antihypertenziv.²

Přípravek **CARAMLO** pochází z vlastního výzkumu a vývoje společnosti ZENTIVA.

8 mg/5 mg

16 mg/10 mg

16 mg/5 mg

NOVINKA

ZENTIVA

Zentiva, k.s., marketingové oddělení, U Kabeleovny 130, 102 37 Praha 10, Česká republika, www.zentiva.cz

Určeno pro odbornou veřejnost

Reference:
1. SPC přípravku Caramlo, datum revize textu 17.1.2019 a 25.9.2019
2. Widimský J, Filipovský J, Ceral J et al. Doporučení pro diagnostiku a léčbu arteriální hypertenze a kardiovaskulární prevence 2018;(S):1-19

ZKRÁCENÁ INFORMACE O PŘÍPRAVKU Caramlo 8 mg/5 mg tablety, Caramlo 16 mg/10 mg tablety, Caramlo 16 mg/5 mg tablety

Léčivá látka: candesartanum cilexetilum 8 mg nebo 16 mg a amlodipinum (ve formě amlodipini besilas) 5 mg nebo 10 mg v jedné tabletě. **Indikace:** Substituční léčba dospělých s esenciální hypertenzí; jistě krevní tlak je dostatečně kontrolován amlodipinem a candesartanem podávaným současně ve stejné dávce. **Dávkování:** Pacienti mají užívat silu odpovídající jejich předchozí léčbě. Max. denní dávka candesartan-cilexetil je 32 mg a max. denní dávka amlodipinu je 10 mg. U pacientů se středně těžkou poruchou funkce ledvin se doporučuje sledovat hladiny draslíku a kreatininu. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky, dihydropyridinové deriváty nebo na kteroukoli pomocnou látku. Závažná hypotenze. Sůk, včetně kardiogenního šoku. **Obstrukce výtoku:** Hmodynamický nestabilní srdeční selhání po akutním ILM. 2. a 3. trimestr těhotenství. **Zvláštní upozornění:** Pacienti se srdečním selháním mají být léčení s opatrností, od 75 let a pacientů s poruchou funkce ledvin mají být pod dohledem: kontrola funkce ledvin. U pacientů s poruchou funkce jater je třeba zvýšené opatrnosti; jak při zahájení léčby, tak při zvyšování dávk. U starších pacientů by se má dávkování zvyšovat s opatrností. **Amidipin:** Pokud je candesartan podáván hypertenzním pacientům s poruchou funkce ledvin, doporučuje se pravidelný monitoring hladin draslíku a kreatininu v séru. Druhá blokáda RAAS pomocí kombinovaného užívání inhibitoru ACE, sartanu nebo aiskirenu se nedoporučuje. Inhibitory ACE a sartany nemají být používány současně u pacientů s diabetickou nefropatií. Během anestezie a chirurgického výkonu se u pacientů užívajících Allira může kvůli II blokádě systému RAAS objevit hypotenze. Je třeba zvýšené opatrnosti u pacientů třpících hemodynamicky závážnou stenózou aortální či dvojicpě chlopně nebo obstrukční hypertrofickou kardiomyopatií. Pacienti s primárním hyperaldosteronismem nebudou obecně reagovat na antihypertenzní léčbu přípravky působícími inhibitory RAAS. **Monitorování:** Inhibitory RAAS. **Interakce:** Amlodipin. Souběžné užívání se silnými či středně silnými inhibitory CYP3A4 může vést k významnému nárůstu expozice amlodipinem. Během souběžné léčby, zejména silnými induktory CYP3A4, a po ní, monitorovat krevní tlak a případně zvažt úpravu dávk. **Nedoporučuje se podávání amlodipinu a graptreitolovou šťávou. U pacientů nachýlných k maligní hypertenzi nebo léčených pro maligní hypertenzi se doporučuje vyhnout se současnému užívání blokátorů kalciového kanálu. Antihypertenzní účinek amlodipinu je aditivní k účinku ostatních léčivých přípravků s antihypertenzními účinky. Při sou- casném užívání takrolimu s amlodipinem existuje riziko zvýšené hladiny takrolimu v krvi. U pacientů užívajících amlodipin je limitní dávka simvastatinu 20 mg denně. **Candesartan:** Druhá blokáda RAAS pomocí kombinovaného užívání inhibitoru ACE, sartanu nebo aiskirenu je spojena s vyšší frekvencí nežádoucích účinků. **Nedoporučuje se současně užívat candesartan a litium. Při podávání s NSAID je nutno opatrnosti, zvláště u starších pacientů. Pacienti musí být adekvátně hydratováni. Je třeba zvažt kontroly funkce ledvin po zahájení takové kombinované terapie a též v pravidelných intervalech během ní. Souběžné podávání diuretik šetrících draslík, draslíku, solných náhradek obsahujících draslík anebo jiných léčivých přípravků, které mohou zvýšit hladiny draslíku v séru, může vést k zesílení účinku draslíku. **Těhotenství a kojení:** **Nedoporučuje se užívat v průběhu 1. trimestru dopravní prostředky nebo obsluhovat stroje. Pokud pacient užívající Caramlo trpí závratí, bolestí hlavy, pocití únavu nebo nevolnost, může mít narušenou schopnost reakce. Zvýšená opatrnost se doporučuje zejména na začátku léčby. **Nežádoucí účinky:** Amlodipin: Nespavost, změny nálady (včetně úzkosti), deprese, ospalost, závrať, bolest hlavy (především na začátku léčby), třes, porucha chuti, synkopa, hypotenze, parastezie, porucha zraku (včetně diplopie), tinitus, bušení srdce, arytmie (včetně bradykardie, komorové tachykardie v ústech, aiposie, změna barvy kůže, zvýšené pocení, svědění, vyrážka, exantém, kopřivka, otoky končetin, bolest kloubů, svalů, svalové křeče, bolest zad, poruchy močení, nikturie, zvýšená frekvence močení, impotence, gynekomastie, otoky, únava, bolest na hrudi, astenie, bolest, malátnost, nárůst nebo pokles tělesné hmotnosti. **Candesartan:** infekce dychacích cest, závrat/motání hlavy, bolest hlavy. **Velikost balení:** 28 nebo 98 tablet. **Podmínky uchování:** Uchovávat při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. **Registrační číslo:** 58/246/14-C, 58/247/14-C, 58/283/18-C. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Zentiva, k. s. U Kabeleovny 130, Dolní Měcholupy, 102 37 Praha 10, Česká republika. **Datum poslední revize textu:** Caramlo 8 mg/5 mg a 16 mg/5 mg: 17.1.2019; Caramlo 16 mg/10 mg: 17.1.2019; Caramlo 16 mg/5 mg: 25.9.2019. **Vydej:** Přípravek je vázán na lékařský předpis a je částečně hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním přípravku se seznámte s úplnou informací o přípravku.******

CARAMLO®
candesartan cilexetil - amlodipini besilas

FIXNÍ KOMBINACE PRO LÉČBU **HYPERTENZE¹**

OPRAVDOVÝ BONBÓNEK
PRO VAŠE PACIENTY