

# EUVASCOR®

atorvastatin / perindopril arginin



POLOVIČNÍ  
OCHRANA  
NESTAČÍ

TLAK A CHOLESTEROL POD KONTROLOU V JEDNÉ KAPSLI



# EUVASCOR®

## atorvastatin / perindopril arginin

Zkrácená informace o přípravku EUVASCOR 10 mg/5 mg, 20 mg/5 mg, 40 mg/5 mg, 10 mg/10 mg, 20 mg/10 mg, 40 mg/10 mg:

**Složení\***: EUVASCOR 10 mg/5 mg, 20 mg/5 mg, 40 mg/5 mg, 10 mg/10 mg, 20 mg/10 mg, 40 mg/10 mg tvaré tobolky obsahují 10 mg atorvastatine (ator)/5 mg perindopril arginine (per), 20 mg ator/5 mg per, 40 mg ator/5 mg per, 10 mg ator/10 mg per, 20 mg ator/10 mg per, 40 mg ator/10 mg per. Obsahuje sacharidu jako pomocnou látku. **Indikace\***: Euvascor je indikován v rámci léčby ke snížení kardiovaskulárního rizika jako substituciální terapie u dospělých pacientů adekvátně kontrolovaných atorvastatinum a perindopriolem podávanými současně ve stejně dávce, ale jako samostatné přípravky. **Dávkování a způsob podání\***: Obvyklá dávka je jedna tobolka denně ráno před jídlem. Euvascor není vhodný pro inicialní léčbu. Je-li nutná změna dávkování, titrace se může provádět s jednotlivými složkami. Během léčby přípravkem Euvascor má pacient počítat v běžné děti snížující hodinu cholesterolu. Souběžné podávání s jinými lečivými přípravky: U pacientů, kteří současně užívají tipranavir, ritonavir, telaprevir nebo cyklosporin, nesmí dávka atorvastatitu překročit 10 mg/den. U pacientů, kteří současně užívají boceprevir, elbasvir/grazoprevir nebo leteromov v přípravce cytomegalovirem \*\*, nesmí dávka atorvastatitu překročit 20 mg/den. Použití přípravu Euvascor se nedoporučuje u pacientů užívajících leteromov souběžně podávaný s cyklosporinem \*\*. **Starší pacienti a pacienti s poruchou funkce ledvin**: Lze podávat pacientům s clearance kreatininu ≥ 60 ml/min, není vhodný pro pacienty s clearance kreatininu < 60 ml/min, u těchto pacientů se doporučují individuální titrace dávky s jednotlivými složkami. **Pacienti s poruchou funkce jater**: Přípravek má být podáván s opatrností a kontraindikován u pacientů s jaterním onemocněním v aktuálním stavu. **Pediatrikální populace**: Použití u dětí a dojatých do 18 let se nedoporučuje. **Kontraindikace\***: Hypersenzitivita na lečivé látky, nebo na jiné ACE inhibitory nebo statiny, nebo na kteroukoliv pomocnou látku, onemocnění jater v aktuálním stavu nebo onemocnění přetrávající zvýšení sérových aminotransféráz prevyšující 3násobek horní hranice normálních hodnot, během těhotenství, kojení a u žen ve fertilitním věku, které nepoužívají vhodné antikoncepcioní prostředky (viz pod Těhotenství a kojení), současně užívání s antiviroty glekapevir/pibrentasvir proti hepatitidě C, anamnéza angioedému souvisejícího s předchozí terapií inhibitor ACE, hereditární nebo idiopatický angioneurotický edém, současně užívání s přípravky obsahujícími alisikren u pacientů s diabetem mellitem nebo poruchou funkce ledvin (GFR <60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) (viz pod Interakce \*), současně užívání se sakubitrilem/valsartanem (viz pod Zvláště upozornění \* a Interakce \*), mimotělní léčba vedoucí ke kontaktu krve se záporně nabitým povrchem (viz pod Interakce \*), signifikantní bilaterální stenóza renální arterie nebo stenóza renální arterie u jedné fungující ledviny (viz pod Zvláště upozornění \*). **Upozornění\***: **Zvláště upozornění a opatření pro použití**: **Vliv na játra**: Vzhledem k obsahu atorvastatitu v přípravce Euvascor mají být pravidelně prováděny jaterní funkční testy. Pacientům, u kterých se zjistí jakékoli znamky nebo příznaky jaterního poškození, mají být provedeny jaterní testy. Pacienti, u kterých se objeví zvýšení aminotransféráz, musí být sledováni až do doby, než se hodnoty opět znormalizují. Pokud přetrvávají více než trojnásobně zvýšené hodnoty aminotransféráz nad horní hranici normálních hodnot, doporučuje se snížit dávku atorvastatitu pomocí jednotlivých složek nebo lečbu atorvastatinem ukončit. Pacientům, kteří konzumují velké množství alkoholu a/nebo mají v anamnéze jaterní onemocnění, je nutné podávat přípravek Euvascor s opatrností. **Vliv na kosterní svalstvo**: Jsou-li hodiny CK významně zvýšené (> 5x ULN) oproti normálním hodnotám, lécba nemá být zahájena. Léčba může být přerušena, objeví-li se významně zvýšení hodin CK (> 10x ULN), nebo je-li diagnostikována, případně předpokládána rhabdomolyza. **Souběžná léčba s jinými lečivými přípravky**: Riziko rhabdomolyzy je zvýšené při současném podávání přípravky Euvascor s určitými léky, které mohou zvyšovat plazmatickou koncentraci atorvastatitu, např. se silnými inhibitory CYP3A4 nebo transportními proteiny (např. cyklosporin, ketokonazol, letemorvir \*\*, tipranavir/ritonavir atd.). Riziko myopatie může být rovněž zvýšeno současným užíváním gemfibrozilu a dalších derivátů kyseliny fibrové, antivirovit k léčbě hepatitidy C (bocepreviru, telapreviru, elbasvir/grazopreviru), erythromycinu, niacinu nebo ezetimibu. Přípravek Euvascor se nesmí podávat současně se systémovou lečbou kyselinou fusidovou nebo během 7 dnů po ukončení lečby kyselinou fusidovou vzhledem k obsahu atorvastatitu. U pacientů, u kterých je systémové podání kyseliny fusidové považováno za nebezpečné, se musí po dobu lečby kyselinou fusidovou přerušit lečba statinem. Během léčby nebo po léčbě některými statinami byly velmi vzácně hlášeny případy imunitní zpřesněné nekrotizující myopatie (IMM). **Intersticální glycin onemocnění**: Při podezření na vznik intersticálního glycinu onemocnění u pacienta musí být terapie přípravkem Euvascor přerušena. **Diabetes mellitus**: U diabetiků lečených perorálními antidiabetiky nebo inzulinem má být v průběhu prvních měsíců lečby pečlivě sledována glykemie. **Hypotenze**: monitorování tlaku krve, renálních funkcí, a draslíku je nutné u pacientů s vysokým rizikem symptomatické hypotenze (volumová deplece nebo závažná renin dependentní hypertonie) nebo se symptomatickým srdečním selháním (se současnou renální insuficiencí nebo bez něj) nebo s ischemickou chorobou srdeční a cerebrovaskulárními chorobami. Přehodná hypotenze odpověď není kontraindikace pro podání dalších dávek, které mohou být obvykle užity bez obtíží, jakmile po doplnění objemu stoupne krevní tlak. **Stenóza aortální a mitrální chlopně**: Přípravek se má podávat s opatrností. **Transplantace ledvin**: Nejsou zkušenosť s podáváním přípravku pacientům po nedávno provedlé transplantaci ledvin. **Renovaskulární hypertenze**: Pokud jsou pacienti s bilaterální stenózou renální arterie nebo stenózou renální arterie u jedné fungující ledviny lečeni inhibitory ACE, je zvýšené riziko závažné hypotenze a renálního selhání. Léčba diuretiky může být přispívající faktorem. Ztráta renálních funkcí se může projevit pouze minimální změnou sérového kreatininu u pacientů s unilaterální stenózou renální arterie. **Porucha funkce ledvin**: Monitorování hodiny kreatininu a draslíku, individuální titrace dávky s jednotlivými složkami u pacientů s clearance kreatininu < 60 ml/min, u pacientů se stenózou renální arterie bylo pozorováno zvýšení sérových koncentrací urey a kreatininu, u renovaskulární hypertenze je riziko závažné hypotenze a renální insuficiencí zvýšené. **U pacientů na hemodialýze**: U pacientů dialyzovaných pomocí vysoko propustných membrán byly zaznamenány anafylaktoidní reakce, má být zváženo použití jiných membrán. **Hypersenzitivita/angioedém**: Okamžité vysazení lečeby a zahájení monitorování do úplného vymízení příznaků. Angioedém spojený s otokem hrtanu může být smrtelný. Současně užívání perindoprilu se sakubitrem/valsartanem je kontraindikováno z důvodu zvýšeného rizika vzniku angioedému. Podávání sakubitrilu/valsartanu nesmí být zahájeno do 36 hodin po užití poslední dávky perindoprilu. Pokud je lečba sakubitrem/valsartanem ukončena, lečba perindoprilem nesmí být zahájena do 36 hodin po podání poslední dávky sakubitrilu/valsartanu. Současně užívání jiných inhibitorů NEP (např. racecadotril) a inhibitorů ACE může tak zvýšit riziko angioedému. Souběžné užívání mTOR inhibitoru: Zvýšení rizika angioedému. **Anafylaktoidní reakce během aferézy nízkodenzitních lipoproteinů (LDL)**: Vzácný výskyt život ohrožujících anafylaktoidních reakcí, který lze předejít dočasným vysazením lečeby před každou aferézou. **Anafylaktoidní reakce během desenzibilizace**: Byly zaznamenány během desenzibilizace lečeby (např. jedem blankořádý, racecadotril) reakcím je možné se vyhnout dočasným vysazením lečeby, nicméně se znovu objevily po neúmyšlné expozici: **Neutropenie/ agranulocytoza/ trombocytopenie/ anemie**: Přípravek Euvascor může být používán s extrémní opatrností u pacientů se systémovým onemocněním pojiva (collagen vascular disease), u pacientů užívajících imunosupresní lečebu, lečbu aliporinolem nebo prokainamidem, doporučuje se periodické monitorování počtu leukocytů a pacienti mají být poučeni, aby hlásili jakékoli znamky infekce (např. bolest v krku, horečku). **Rasa**: Perindopril může být méně účinný na snížení krevního tlaku a může vést k výššímu výskytu angioedému u černošských pacientů ve srovnání s jinými rasami. **Kásel**: neproduktivní, ustupuje po ukončení lečeby. **Operace/ anestezie**: Léčba by měla být přerušena jeden den před výkonom. **Hyperkalemie**: Pravidelné monitorování sérových koncentrací draslíku u renální insuficiencí, zhoršené renální funkce, věku (> 70 let), diabetes mellitus, dehydratace, akutní srdeční dekompenzace, metabolické acidózy a u současných užívání diurektů srdečních draslíků nebo náhrad solí s obsahem draslíku, nebo u pacientů užívajících jiné lečivé přípravky, které mohou způsobovat vztěst sérových koncentrací draslíku (např. heparin, kotrimoxazol). **Kombinace s lithiem**: Nedoporučuje se. **Duální blokáda systémové renin-angiotensin-aldosteron (RAAS)**: Současně užívání ACE inhibitoru, blokátoru receptoru pro angiotensin II nebo aliskirenu zvyšuje riziko hypotenze, hyperkalemie a snížení funkce ledvin (včetně akutní selhání ledvin). Duální blokáda RAAS se proto nedoporučuje. ACE inhibitory a blokátoru receptoru pro angiotensin II nemají být používány současně u pacientů s diabetickou nefropatií. **Primární hyperaldosteronismus**: Pacienti s primárním hyperaldosteronismem obvykle neodpovídají na antihypertenzivní lečebo působící přes inhibici systémové renin-angiotenzin. Proto se užívání tohoto přípravku nedoporučuje. Pacienti se vzácnými dědičními problémy s intolerancí fruktosy, malabsorpce glukosy a galaktosy nebo nedostatkem sacharosa-isomaltasy by přípravkem Euvascor neměli užívat. **Hladina sodíku**: Euvascor obsahuje méně než 1 mmol sodíku (23 mg) v tobolce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“. **Interakce\***: **Kontraindikace**: Aliskiren, mimotělní léčba, sakubitril/valsartan, glekapevir/pibrentasvir. **Nedoporučované kombinace**: Silné inhibitory CYP3A4, inhibitory proteinu rezistence karcinomu prsu (BCRP), aliskiren (u jiných pacientů, než jsou diabetici a pacienti s poruchou funkce ledvin), kotrimoxazol (trimetoprim/sulfametoxazol), současná lečba ACE inhibitory a blokátorem receptoru angiotensinu, estramustin, lithium, draslík-sétricí diuretika (např. triamteren, amilorida, eplerenon, spironolakton), soli draslíku, grapefruit nebo grapefruitová šťáva. **Kombinace vyžadující zvláštní opatrnost**: Induktory a středně silné inhibitory CYP3A4, digoxin, ezetimib, kyselina fusidová, gemfibrozil / deriváty fibrové, inhibitory transportérů, warfarin, antidiabetika (insulin, perorální antidiabetika), baklofen, diuretika nešetrící draslíku, racecadotril, imTOr inhibitor (např. sirolimus, everolimus, temsirolimus), nesteroidní antiflogistika (NSAID) (včetně kyseliny acetylsalicylové ≥ 3 g/den). **Kombinace vyžadující určitou opatrnost**: Kolchicin, kolestipol, perorální kontraceptiva, glijptin (linagliptin, saxagliptin, sitagliptin, vildagliptin), sympatomimetika, tricyklická antidepresiva/antipsychotika/anestetika, zlato, antihypertenziva a vasodilatační. **Těhotenství a kojení\***: Přípravek Euvascor je kontraindikován během těhotenství, kojení a u žen plánujících těhotenství, které nepoužívají vhodné antikoncepcioní prostředky. **Fertilita\* Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje\***: U některých pacientů se mohou vyskytnout individuální reakce související s nízkým krevním tlakem, zejména na začátku lečeby. **Nežádoucí účinky\***: **Casté**: Nazofaryngitida, hypersenzitivita, hyperglykemie, závrat, bolest hlavy, dysgeusie, paroxeze, porucha zraku, tinnitus, vertigo, hypotonie (a užívání spojené s hypotonii), faryngolaryngeální bolest, epistaxe, kašel, dyspnoe, nauzea, zvracené, bolest horní a dolní části bricha, dyspepsie, přejom, zácpa, flatulence, výržka, pruritus, otok kloubů, bolest končetin, artralgie, svalové spazmy, myalgie, bolest zad, astenie, abnormalní výsledky testů jaterních funkcí, zvýšená hladina kreatinofosfokinazy v krvi. **Méně časté**: Eozinofilie, hypoglykemie, hypotonie, hyperkalemie reverzibilní při ukončení lečeby, anorexe, insomnie, zmněny nálad, porucha spánku, noční můry, somnolence, synkopka, hypotenze, arnezie, rozmaněná vidění, tachykardie, palpitace, vaskulitida, bronchospasmus, suchý usta, panikattacka, ríhání, hepatitida cytolytická nebo cholestatická, kopřivka, hyperhidrose, alopecie, angioedém, pemfigoid, fotosenzitivní reakce, bolest sáje, svalová slabost, renální selhání, erektální dysfunkce, útrava, bolest na hrudi, malátnost, periferní edém, pyrexie, zvýšená hladina urey a kreatininu v krvi, zvýšené telesné hmotnosti, pozitivní nález leukocytů v moči, **Vzácné**: Trombocytopenie, periferní neuropatie, cholestáza, zhoršení psoriázy, Stevens-Johnsonův syndrom, toxická epidermální nekrolyza, erythema multiforme, myopatie, myozitida, rhabdomyolyza, ruptura svalu, tendinopathy (někdy komplikovaná rupturou), vztěst jaterních enzymů, zvýšená hladina bilirubinu v krvi. **Velmi vzácné**: Rinitida, leukopenie/neutropenie, agranulocytoza nebo pancytopenie, hemolytická anemie u pacientů s vrozeným deficitem G-6-PDH, anafylaxe, stavy zmatnosti, cívní mozková přihoda možná sekundární k nadměrné hypotonii u vysokovážných pacientů, ztráta sluchu, infarkt myokardu, sekundární k nadměrné hypotonzi u vysokovážných pacientů, angina pectoris, arytmie, eosinofilní pneumonie, jaterní selhání, lupus-like syndrom, akutní renální selhání, gynecomastie, snížení hladiny hemoglobinu u snížené hematokritu. **Není známo**: Imunitně zpřesněná nekrotizující myopatie. U jiných inhibitorů ACE byly hlášeny případy SIADH (syndrom neprůměrně sekrecy antidiuretického hormonu). **SIADH**: lze pozavádat za velmi vzácnou, ale možnou komplikaci spojenou s lečbou inhibitory ACE, včetně perindoprilu. **Raynaudův fenomén**: **Předávkování\***, **Farmakologické vlastnosti\***: Atorvastatin je selektivním a kompetitivním inhibitorem HMG-CoA reduktázy. Perindopril je inhibitor angiotensin-konverzantského enzymu (ACE inhibitor), který konvertuje angiotensin I na vazokonstriktor angiotensin II. **Uchovávání**: Uchovávajete v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. **Velikost balení**: 30 nebo 90 (3 obaly na tvrdé tobolky po 30 tobolkách) tvrdých tobolek Euvascor 10 mg/5 mg, 20 mg/5 mg, 40 mg/5 mg, 10 mg/10 mg, 20 mg/10 mg, 40 mg/10 mg. **Držitel rozhodnutí o registraci**: Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot, 92284 Suresnes cedex, France. **Registracní číslo**: Euvascor 10 mg/5 mg: 31/985/16-C, Euvascor 20 mg/5 mg: 31/986/16-C, Euvascor 40 mg/5 mg: 31/987/16-C, Euvascor 10 mg/10 mg: 31/988/16-C, Euvascor 20 mg/10 mg: 31/989/16-C, Euvascor 40 mg/10 mg: 31/990/16-C. **Datum poslední revize textu**: 12.1.2021. **Výdej**: Před předepsanými přípravkůmi si přečtěte Souhrnný údaj o přípravce. Přípravky jsou k dispozici v lékárničkách na lékařský předpis. Přípravky jsou částečně brazeny z prostředku veřejného zdravotního pojištění, viz Seznam cen a úhrad lečivých přípravků: <http://www.sukl.cz/sukl/seznam-lecov-a-pzlu>.

\*pro úplnou informaci si prosím přečtěte celý Souhrnný údaj o přípravce

\*\*všimněte si prosím změn v informaci o lečivém přípravku



# LIPERTANCE®

ATORVASTATIN/PERINDOPRIL ARGININ/AMLODIPIN

## DVA RIZIKOVÉ FAKTORY – JEDNO ŘEŠENÍ



**PRVNÍ FIXNÍ TROJKOMBINACE  
V LÉČBĚ HYPERTENZE A DYSLIPIDÉMIE**



**1x DENNĚ**



# LIPERTANCE®

#### **ATORVASTATIN/PERINDOPRIL ARGININ/AMLODIPIN**

*pro uplňování informací si prosím přecte čely Sounších údajů o přípravku*

*\* \* Všimněte si prosím změn v informaci o lečivém přípravku Lipertance*