

Публичен оценъчен доклад – резюме
Генеричен лекарствен продукт

Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки
Amolcon-Co 20 mg/5 mg/12,5 mg film-coated tablets

олмесартан медоксомил/амлодипин (като амлодипинов
безилат)/хидрохлоротиазид
olmesartan medoxomil/amlodipine (as amlodipine
besilate)/hydrochlorothiazide

Дата: 22.07.2026

Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки
Amolcon-Co 20 mg/5 mg/12,5 mg film-coated tablets

олмесартан медоксомил/амлодипин (като амлодипинов безилат)/хидрохлоротиазид
olmesartan medoxomil/amlodipine (as amlodipine besilate)/hydrochlorothiazide

Това е обобщение на оценъчния доклад за лекарствения продукт Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки. Тук се обяснява как лекарствения продукт е бил оценен и защо се препоръчва разрешаване за употреба, както и условията за употреба. Този документ не е предназначен да дава практическа информация как да се използва.

За практическа информация относно употребата на Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки, пациентите трябва да прочетат листовката или да се консултират с лекаря или фармацевта си.

Какво представлява Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки и за какво се използва?

Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки е генерично лекарство. Това означава, че е подобен на референтния лекарствен продукт, който вече е разрешен на територията на Европейския съюз (ЕС) и се нарича **Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg film-coated tablets** (Daiichi Sankyo UK Limited, UK) и **Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg film-coated tablets** (Daiichi Sankyo Europe GmbH, Germany, 17.12.2010).

Амолкон-Ко съдържа три активни вещества, наречени олмесартан медоксомил, амлодипин (като амлодипинов безилат) и хидрохлоротиазид. И трите вещества спомагат за контрола на високото артериално налягане.

- Олмесартан медоксомил принадлежи към група лекарства, наречени "ангиотензин-II рецепторни антагонисти", които понижават артериалното налягане чрез релаксация на кръвоносните съдове.
- Амлодипин принадлежи на група вещества, наречени "блокери на калциевите канали". Амлодипин намалява артериалното налягане също чрез релаксация на кръвоносните съдове.
- Хидрохлоротиазид е представител на група лекарства, наречени тиазидни диуретици (отводняващи таблетки). Той понижава артериалното налягане, като помага на тялото да се освободи от излишното количество течност, стимулирайки бъбреците да отделят повече урина.

Действието на тези вещества води до понижаване на Вашето артериално налягане.

Амолкон-Ко се прилага за лечение на високо артериално налягане: при възрастни пациенти, при които високото артериално налягане не се контролира добре от комбинацията олмесартан медоксомил и амлодипин, приемани като фиксирана комбинация, или

- при пациенти, които вече приемат фиксирана комбинация от олмесартан медоксомил и хидрохлоротиазид плюс амлодипин като отделна таблетка или фиксирана

комбинация олмесартан медоксомил и амлодипин плюс хидрохлоротиазид като отделна таблетка.

Как действа Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки?

Амолкон-Ко е комбинация от ангиотензин II рецепторен антагонист - олмесартан медоксомил, блокер на калциевите канали - амлодипинов безилат и тиазиден диуретик - хидрохлоротиазид. Комбинацията от тези вещества има адитивен антихипертензивен ефект, понижавайки артериалното налягане до по-голяма степен в сравнение с всяка от съставките по отделно.

Говорете с Вашия лекар или медицинска сестра, ако имате някакви въпроси за това как действа Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки или защо Ви е предписано това лекарство.

Как се използва Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки

Лекарствената форма на Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg е филмирана таблетка.

Препоръчителната доза на Амолкон-Ко е една таблетка дневно.

Таблетките могат да се приемат със или без храна. Погълнете таблетката с малко течност (например с чаша вода). Таблетката не трябва да се дъвче. Не приемайте таблетките със сок от грейпфрут.

Ако сте приели повече от необходимата доза Амолкон-Ко

Ако сте приели повече таблетки от необходимото, може да имате ниско артериално налягане със симптоми като замаяност, учестена или забавена сърдечна честота.

Повишено количество течност може да се натрупа в белите дробове (белодробен оток), причинявайки задух, който може да се развие до 24-48 часа след приема.

Ако сте приели повече таблетки от необходимото или ако дете случайно погълне няколко таблетки, незабавно посетете Вашия лекар или най-близкото спешно отделение и вземете със себе си опаковката на лекарството или тази листовка.

Ако сте пропуснали да приемете Амолкон-Ко

Ако сте пропуснали да приемете една доза, на следващия ден вземете обичайната си доза.

Не взимайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата.

Ако сте спрели приема на Амолкон-Ко

Важно е да продължите да приемате Амолкон-Ко, освен ако Вашият лекар не Ви каже да спрете.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Не приемайте Амолкон-Ко, ако

- сте алергични към олмесартан медоксомил, към амлодипин или към определена група блокери на калциевите канали (дихидропиридините), към хидрохлоротиазид или към вещества, сходни на хидрохлоротиазид (сулфонамиди) или към някоя от другите съставки на това лекарство, (описани в точка 6). Ако считате, че може да сте алергични, консултирайте се с Вашия лекар преди да приемете Амолкон-Ко.

- имате тежки бъбречни проблеми.
- ако имате диабет или нарушена бъбречна функция и се лекувате с лекарство за понижаване на кръвното налягане, съдържащо алискирен.
- имате в кръвта ниски нива на калий, ниски нива на натрий, високи нива на калций или високи нива на пикочна киселина (със симптоми на подагра или камъни в бъбреците), които не се подобряват при лечение.
- сте бременна след третия месец (Също така е по-добре приемът на Амолкон-Ко да се избягва в ранна бременност - вижте точка "Бременност и кърмене").
- имате тежки чернодробни проблеми, ако е нарушено отделянето на жлъчка или ако е възпрепятствано оттичането на жлъчка от жлъчния мехур (например от камъни в жлъчния мехур), или ако имате жълтеница (пожълтяване на кожата и очите).
- страдате от нарушено кръвоснабдяване на тъканите със симптоми като ниско кръвно налягане, слаб пулс, учестена сърдечна дейност или шок (включително кардиогенен шок, което означава шок вследствие на тежки сърдечни нарушения).
- сте с много ниско кръвно налягане.
- кръвният поток от сърцето Ви е забавен или възпрепятстван. Това може да е следствие от стесняване на съдовете или клапите, които отвеждат кръвта от сърцето (аортна стеноза).
- имате нисък минутен обем след сърдечен удар (остър миокарден инфаркт).
Вследствие на ниския минутен обем може да имате задух или оток на ходилата и глезените.
- Не приемайте Амолкон-Ко, ако някои от гореизброените състояния се отнасят за Вас.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Амолкон-Ко.

Говорете с Вашия лекар, ако приемате някое от следните лекарства, използвани за лечение на високо кръвно налягане:

- АСЕ инхибитор (например еналаприл, лизиноприл, рамиприл), особено ако имате бъбречни проблеми, свързани с диабета;
- алискирен.

Вашият лекар може периодично да проверява бъбречната Ви функция, кръвното налягане и количеството на електролитите (напр. калий) в кръвта Ви.

Вижте също информацията, озаглавена „Не приемайте Амолкон-Ко, ако“.

Информирайте Вашия лекар, ако имате някой от следващите здравословни проблеми: бъбречни проблеми или бъбречна трансплантация.

чернодробно заболяване.

сърдечна недостатъчност или проблеми с клапите на сърцето или сърдечния мускул.

тежко повръщане, диария, лечение с високи дози "отводняващи таблетки" (диуретици)

или ако спазвате диета с ниско съдържание на сол.

- повишени нива на калий в кръвта.
- проблеми с надбъбречните жлези (жлези, разположени над бъбреците, които произвеждат хормони.
- диабет.
- лупус еритематозус (автоимунно заболяване).
- алергии или астма.

- кожни реакции като слънчево изгаряне или обрив след излагане на слънце или солариум.
- ако сте имали рак на кожата или ако развиете неочаквана кожна лезия по време на лечението. Лечението с хидрохлоротиазид, особено продължителната употреба на високи дози, може да повиши риска от някои видове рак на кожата и устните (немеланомен рак на кожата). Защитете кожата си от излагане на слънце и ултравиолетовите лъчи, докато приемате Амолкон-Ко.
- влошено зрение или болка в очите. Това може да са признаци на натрупване на течност в съдовия слой на окото (хороидален излив) или увеличаване на вътреочното налягане, могат да се появят от часове до седмици след като сте приели Амолкон-Ко. Това може да доведе до постоянно увреждане на зрението, ако не се лекува. Ако преди сте имали алергия към пеницилин или сулфонамид, рискът да проявите това състояние може да е по-висок.
- ако сте имали проблеми с дишането или белите дробове (включително възпаление или течност в белите дробове) след прием на хидрохлоротиазид в миналото. Ако получите тежък задух или затруднено дишане след прием на Амолкон-Ко, незабавно потърсете медицинска помощ.

Свържете се с Вашия лекар, ако получите диария, която е тежка, продължителна и причинява значителни загуби на тегло. Вашият лекар може да оцени Вашите симптоми и да прецени как да продължи лечението на високото кръвно налягане.

Както при всяко лекарство, което понижава кръвното налягане, рязкото спадане на кръвното налягане при пациенти с нарушено кръвоснабдяване на сърцето или мозъка, може да доведе до сърдечен инфаркт или до инсулт. Поради това Вашият лекар внимателно ще проследява кръвното Ви налягане.

Амолкон-Ко може да причини повишаване на нивата на липидите в кръвта и на нивата на пикочната киселина (причината за подагра - болезнено подуване на ставите). Вашият лекар вероятно ще поиска през определени периоди да провежда кръвни изследвания, за да проверява тези параметри.

Лекарството може да промени нивата на някои вещества в кръвта, наречени електролити. Вашият лекар вероятно ще поиска през определени периоди да провежда кръвни изследвания, за да проверява тези параметри. Признаци за промяна в нивата на електролитите са: жажда, сухота в устата, мускулна болка или крампи, мускулна умора, ниско артериално налягане (хипотония), усещане за слабост, отпадналост, умора, сънливост или тревожност, гадене, повръщане, по-рядко уриниране, учестена сърдечна дейност. В случай, че забележите тези симптоми, информирайте Вашия лекар. Ако трябва да проведете изследване на функцията на паращитовидните жлези, трябва да спрете приема на Амолкон-Ко преди провеждането на тези изследвания.

Трябва да уведомите своя лекар, ако считате, че сте бременна (или може да забременеете). Амолкон-Ко не се препоръчва в ранна бременност. Не трябва да се приема, ако сте бременна след третия месец, тъй като прилаган на този етап от бременността може сериозно да увреди Вашето бебе, ако се използва в този период на бременността (вижте точка "Бременност и кърмене").

Деца и юноши

Амолкон-Ко не се препоръчва при деца и юноши под 18-годишна възраст.

Други лекарства и Амолкон-Ко

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате някои други лекарства и по-специално:

- други понижаващи артериалното налягане лекарства, тъй като ефектът на Амолкон-Ко може да бъде усилен. Може да се наложи Вашият лекар да промени дозата Ви и/или да вземе други предпазни мерки.
- Ако приемате АСЕ инхибитор или алискирен (вижте също информацията озаглавена "Не приемайте Амолкон-Ко, ако" и "Предупреждения и предпазни мерки").
- литий (лекарство, което се прилага за лечение на промяна на настроението и някои видове депресия), защото при едновременно приложение Амолкон-Ко може да повиши токсичността на лития. Ако трябва да приемате литий, Вашият лекар ще измерва кръвните нива на лития.
- дилтиазем, верапамил, използвани при проблеми със сърдечния ритъм и високо артериално налягане.
- рифампицин, еритромицин, кларитромицин, тетрациклини или спарфлоксацин, антибиотици използвани при туберкулоза и други инфекции.
- жълт кантарион (*Hypericum perforatum*), билково средство за лечение на депресия.
- цизаприд, използван за ускоряване на придвижването на храната в стомаха и червата.
- дифеманил, използван за лечение на забавена сърдечна дейност или за намаляване на потенето.
- халофантрин, използван при малария.
- винкамин (интравенозно приложение), използван за подобряване на кръвоснабдяването на нервната система.
- амантадин, използвана при болест на Паркинсон.
- калиеви добавки, заместители на солта, които съдържат калий, "отводняващи таблетки" (диуретици), хепарин (за разреждане на кръвта и предотвратяване образуването на съсиреци), АСЕ инхибитори (за намаляване на кръвното налягане), лаксативи, стероиди, адренотропни хормони (АКТХ), карбеноксолон (лекарство, използвано за лечение на язви в устата и стомаха), пеницилин G натрий (също така наречен бензилпеницилин натрий, антибиотик), някои обезболяващи като ацетилсалицилова киселина ("аспирин") или салицилати. Приложението на тези лекарства по едно и също време с Амолкон-Ко може да повиши нивата на калий в кръвта.
- нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС, лекарства, които се прилагат за облекчаване на болка, оток и други симптоми на възпаление, включително артрит), приложени едновременно с Амолкон-Ко, могат да повишат риска от бъбречна недостатъчност. Ефектът на Амолкон-Ко може да бъде намален от НСПВС. В случай на прилагане на високи дози салицилати може да се повиши токсичният ефект върху централната нервна система.
- приспивателни таблетки, успокоителни и антидепресивни лекарства, тъй като приложението на тези лекарства заедно с Амолкон-Ко може да причини внезапно спадане на артериалното налягане при изправяне.
- колесевелам хидрохлорид, лекарство, което намалява нивата на холестерол в кръвта Ви, тъй като ефектът на Амолкон-Ко може да намалее. Вашият лекар може да Ви посъветва да приемате Амолкон-Ко поне 4 часа преди колесевелам хидрохлорид.
- някои антиацитиди (средства за нарушено храносмилане или киселини), тъй като ефектът на Амолкон-Ко може да бъде леко понижен.
- някои лекарства за мускулна релаксация като баклофен и тубокурарин.
- антихолинергични агенти като атропин и бипериден.
- калциеви добавки.
- дантролен (инфузия за тежки нарушения на телесната температура).

- симвастатин, използван за намаляване на нивата на холестерол и мазнини (триглицериди) в кръвта.
 - лекарства, които се използват за контрол на имунния отговор на организма (като такролимус, сиролимус, темсиролимус, еверолимус и циклоспорин), позволяващи на тялото Ви да приеме трансплантирани органи.
- Също така, информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате някои от следните лекарства за:
- лечение на определени психични нарушения като тиоридазин, хлорпромазин, левомепромазин, трифлуоперазин, циаемеазин, сулпирид, амисулприд, пимозид, султоприд, тиаприд, дроперидол или халоперидол.
 - лечение на ниска кръвна захар (напр. диазоксид) или високо артериално налягане (напр. бета-блокери, метилдопа), тъй като Амолкон-Ко може да повлияе действието на тези лекарства.
 - лечение на проблеми със сърдечния ритъм като мизоластин, пентамидин, терфенадин, дофетилид, ибутилид или инжекции еритромицин.
 - лечение на HIV/СПИН (напр. ритонавир, индинавир, нелфинавир).
 - лечение на гъбични инфекции (напр. кетоконазол, итраконазол, амфотерицин).
 - лечение на сърдечни проблеми като хинидин, хидрохинидин, дизопирамид, амиодарон, соталол, бепридил или дигиталис.
 - лечение на злокачествени заболявания като амифостин, циклофосфамид или метотрексат.
 - повишаване на кръвното налягане и забавена сърдечна дейност като норадреналин.
 - лечение на подагра като пробенецид, сулфинпиразон и алопуринол.
 - понижаване на липидите в кръвта като холестирамин и холестипол.
 - понижаване на кръвната захар като метформин или инсулин.
- Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или може да приемате никакви други лекарства.

Амолкон-Ко с храна, напитки и алкохол

Амолкон-Ко може да се приема с или без храна.

Сок от грейпфрут и грейпфрут не трябва да се приемат от хора, които приемат Амолкон-Ко. Това е така, защото грейпфрутът и сокът от грейпфрут може да доведат до увеличаване на нивата в кръвта на активното вещество амлодипин, което може да доведе до непредвидимо увеличаване на ефекта на намаляване на кръвното налягане на Амолкон-Ко.

По време на приема на Амолкон-Ко внимавайте с употребата на алкохол, тъй като някои хора се чувстват отмалели или замаяни. Ако това се случва и на Вас, не приемайте никакъв алкохол.

Старческа възраст

Ако сте на възраст над 65 години, Вашият лекар редовно ще проследява кръвното Ви налягане при всяко повишаване на дозата, за да се увери, че кръвното налягане не спада прекалено много.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Бременност

Трябва да уведомите своя лекар, ако считате, че сте бременна (или може да забременеете). Вашият лекар по принцип ще Ви посъветва да спрете приема на Амолкон-Ко, преди да забременеете или веднага като разберете, че сте бременна и ще Ви посъветва да приемате друго лекарство, вместо Амолкон-Ко. Амолкон-Ко не се препоръчва по време на бременност и не трябва да се приема след третия месец на бременността, тъй като сериозно може да навреди на Вашето бебе, ако се използва след третия месец на бременността.

Ако забременеете по време на лечение с Амолкон-Ко, моля, незабавно информирайте и посетете Вашия лекар.

Кърмене

Уведомете Вашия лекар, ако кърмите или имате намерение да кърмите. Установено е, че амлодипин и хидрохлоротиазид преминават в кърмата в малки количества. Амолкон-Ко не се препоръчва при майки, които кърмят и Вашият лекар може да избере друго лечение за Вас, ако желаете да кърмите.

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате да имате дете, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете това лекарство.

Шофиране и работа с машини

Когато се лекувате за високо артериално налягане може да се чувствате сънливи, отпаднали или замаяни или да имате главоболие. Ако това се случва, не шофирайте и не работете с машини до отшумяване на симптомите. Консултирайте се с Вашия лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

За пълния списък с предупреждения и предпазни мерки, моля прочетете Листовката за пациента.

Лекарствените продукти се отпускат по лекарско предписание.

Какви са ефектите на Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки?

Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки е генерично лекарство и има същия качествен и количествен състав с референтния лекарствен продукт. Компанията е предоставила данни относно активното вещество.

Какви са възможните нежелани реакции на Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки?

Тъй като Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки е генерично лекарство и има същия качествен и количествен състав с референтния лекарствен продукт се приема, че неговия благоприятен ефект и възможни нежелани лекарствени реакции са идентични с тези на референтния лекарствен продукт.

Като всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава. В случай че настъпят, те обичайно са леко изразени и не налагат прекратяване на лечението.

Въпреки че малко хора могат да ги получат, следните нежелани реакции могат да бъдат сериозни:

- алергични реакции с подуване на лицето, устата и/или ларинкса (гласните връзки) едновременно със сърбеж и обрив, които могат да настъпят в хода на лечение с това

лекарство. Ако това се случи, спрете приема на Амолкон-Ко и незабавно се свържете с Вашия лекар.

- тежка замаяност или припадък, защото при предразположени лица Амолкон-Ко може да доведе до силно спадане на артериалното налягане. Ако това се случи, спрете приема на Амолкон-Ко, незабавно се свържете с Вашия лекар и легнете.
- ако имате пожълтяване на бялото на очите, тъмна урина, сърбеж на кожата, дори ако сте започнали лечението с Амолкон-Ко преди доста време, незабавно се свържете с Вашия лекар, който ще оцени симптомите и ще прецени как да продължите лечението за контрол на кръвното налягане).

Амолкон-Ко е комбинация от три активни вещества. Следващата информация първо представя другите съобщени досега нежелани реакции с комбинацията олмесартан медоксомил/амлодипин/хидрохлоротиазид (извън посочените по-горе) и след това тези, които са известни за отделните активни вещества или когато две от активните вещества се приемат едновременно.

За да имате представа колко пациенти биха могли да получат нежелани реакции, те са изброени като чести, нечести, редки и много редки.

Това са другите нежелани реакции, които са известни до този момент за комбинацията олмесартан медоксомил/амлодипин/хидрохлоротиазид:

Ако настъпят тези нежелани реакции, те често са леко изразени и **не е необходимо да спирате Вашето лечение.**

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 пациенти)

инфекции на горните дихателни пътища; възпаление на гърлото и носа; инфекции на пикочните пътища; замаяност; главоболие; усещане за сърцебиене; ниско артериално налягане; гадене, диария; запек; крампи; подуване на ставите; по-чести спешни позиви за уриниране; слабост; оток на глезените; умора; отклонения в лабораторните изследвания.

Следните нежелани реакции са съобщени при приложение на всяко едно от активните вещества или ако две от активните вещества се приемат заедно:

При приложението на Амолкон-Ко може да има нежелани реакции, които да не са наблюдавани до момента при прием на това лекарство.

Много чести

(могат да засегнат повече от 1 на 10 лица):

Оток (задържане на течности)

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 лица):

Бронхит; стомашна и чревна инфекция; повръщане; повишени нива на кръвната захар; захар в урината; чувство на обърканост; сънливост; нарушение на зрението (включително двойно виждане и замъглено зрение); течащ или запушен нос; възпалено гърло; затруднено дишане, кашлица; болка в корема; киселини; дискомфорт в стомаха; метеоризъм; болка в ставите или костите; болка в гърба; болка в костите; кръв в урината; грипоподобни симптоми; болка в гърдите, болка.

За пълния списък с нежелани лекарствени реакции моля прочетете Листовката за пациента, раздел 4 и Кратката характеристика на продукта в т. 4.8 Нежелани лекарствени реакции.

Защо е одобрен Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки?

В съответствие с изискванията на ЕС беше доказано, че Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки има сравнимо качество с референтния лекарствен продукт. Поради това Изпълнителна агенция по лекарствата реши, че аналогично на референтния

лекарствен продукт, ползите са по-големи от риска и препоръча да бъде одобрен за употреба.

Какви мерки се предприемат, за да се гарантира безопасната и ефективна употреба на Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки?

Разработен е план за управление на риска, за да се гарантира, че лекарствения продукт ще се използват възможно най-безопасно. Въз основа на този план информацията за безопасност е включена в Кратката характеристика на продукта и в Листовката за пациента, включително подходящите предпазни мерки, които медицинските специалисти и пациентите трябва да спазват.

Известните нежелани реакции се наблюдават непрекъснато. Освен това нови сигнали за безопасност, докладвани от пациенти и здравни специалисти, също ще бъдат наблюдавани и преглеждани непрекъснато.

Друга информация за Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки

Разрешението за употреба е издадено на 16.07.2026 г.

Притежател на разрешенията за употреба е ФАРМАКОНС АД, България.

Цялата информация за лекарствения продукт (Кратка характеристика на продукта и Листовката за пациента) може да бъде намерена на интернет-страницата на ИАЛ, в раздел „Регистри“.

За повече информация относно лечението с Амолкон-Ко 20 mg/5 mg/12,5 mg филмирани таблетки моля прочетете листовката или се консултирайте с Вашия лекар или фармацевт.