

## Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

**Triplixam 5 mg/1,25 mg/5 mg kalvopäällys teiset tabletit  
Triplixam 5 mg/1,25 mg/10 mg kalvopäällys teiset tabletit  
Triplixam 10 mg/2,5 mg/5 mg kalvopäällys teiset tabletit  
Triplixam 10 mg/2,5 mg/10 mg kalvopäällys teiset tabletit**

perindopriiliarginiini/indapamidi/amlodipiini

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

### Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Triplixam on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Triplixam-tabletteja
3. Miten Triplixam-tabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Triplixam-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### 1. Mitä Triplixam on ja mihin sitä käytetään

Triplixam on kolmen vaikuttavan aineen, perindopriilin, indapamidin ja amlodipiinin, yhdistelmä. Se on verenpainetta alentava lääke ja sitä käytetään korkean verenpaineen (hypertension) hoitoon.

Perindopriilia ja indapamidia yhdistelmävalmisteena ja amlodipiinia erillisinä tabletteina jo ennestään käyttävät potilaat voivat erillisten tablettien sijaan ottaa yhden Triplixam-tabletin, joka sisältää saman annoksen näitä kolmea vaikuttavaa ainetta.

Jokainen vaikuttava aine alentaa verenpainetta ja yhdessä ne auttavat verenpaineesi saamisessa hallintaan.

- Perindopriili kuuluu angiotensiinikonverteasin (ACE:n) estäjiksi kutsuttujen lääkkeiden ryhmään. Se vaikuttaa verisuonia laajentavasti, jolloin sydämesi on helpompi pumpata verta niiden kautta.
- Indapamidi on diureettinen aine (se kuuluu lääkeryhmään, jota kutsutaan sulfonamidijohdoksiksi, joissa on indolirengas). Diureetit eli nesteenpoistoläkkeit lisäävät munuaisten tuottaman virtsan määrää.
- Amlodipiini on kalsiumkanavan salpaaja (joka kuuluu dihydropyridiineiksi kutsuttuun lääkeryhmään). Se vaikuttaa rentouttamalla verisuonia, jolloin verenvirtaus niiden läpi helpottuu.

Perindopriilia, indapamidia ja amlodipiinia, joita Triplixam sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

## **2. Mitä sinun on tie de ttävä, ennen kuin otat Triplixam-tabletteja**

### **Älä ota Triplixam-tabletteja**

- jos olet allerginen perindopriilille tai muille ACE:n estäjille, indapamidille tai muille sulfonamideille, amlodipiinille tai muille dihydropyridiineille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on esiintynyt oireita, kuten hengityksen vinkumista, kasvojen tai kielen turpoamista, voimakasta kutinaa tai vaikeita ihottumia aiemman ACE:n estäjillä annetun hoidon yhteydessä tai jos sinulla tai sukulaisselasi on jossakin tilanteessa esiintynyt tällaisia oireita (angioedeemaksi kutsuttu tila)
- jos sinulla on vakava maksasairaus tai sairastat hepaattiseksi encefalopatiaksi kutsuttua sairautta (maksasairaudesta aiheutuva aivosairaus)
- jos sinulla epäillään hoitamatonta kompensoimatonta sydämen vajaatoimintaa (voimakasta nesteen kertymistä elimistöön, hengitysvaikeuksia)
- jos sinulla on aorttalämpän ahtauma (aorttastenoosi) tai kardiogeeninen sokki (tila, jossa sydän ei kykene pumppaamaan riittävästi verta elimistöön)
- jos sinulla on sydänkohtauksen jälkeen sydämen vajaatoimintaa
- jos sinulla on vaikea-asteisesti matala verenpaine (hypotensio)
- jos sinulla on pieni veren kaliumpitoisuus
- jos sinulla on vaikea munuaissairaus, jossa verenvirtaus munuaisiin on vähentynyt (munuaisvaltimon stenoosi)
- jos saat dialyysihoitoa tai jotain muuta kehon ulkoista hoitoa veren suodattamiseksi. Voi olla, ettei Triplixam sovi sinulle riippuen käytetystä laitteesta
- jos sinulla on keskivaikeita munuaisten toimintahäiriötä (koskee Triplixam-tabletteja 10 mg/2,5 mg/5 mg ja 10 mg/2,5 mg/10 mg).
- jos olet ollut raskaana yli 3 kuukautta. (Triplixam-valmisteen käyttöä on syytä välttää myös alkuraskauden aikana – ks. kohta Raskaus.)
- jos sinulla on diabetes tai munuaisten vajaatoiminta ja sinua hoidetaan verenpainetta alentavalla lääkkeellä, joka sisältää aliskireeniä
- jos olet saanut tai parhaillaan saat hoitoa sakubitrilia ja valsartaania sisältävällä yhdistelmävalmisteella, joka on sydämen vajaatoiminnan hoitoon käytettävä lääke, sillä angioedeeman (äkillinen ihanalainen turvotus jollakin alueella, esim. nielussa) riski on suurentunut (ks. Varoitukset ja varotoimet sekä Muut lääkevalmisteet ja Triplixam).

### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilokunnan kanssa ennen kuin otat Triplixam-tabletteja

- jos sinulla on hypertrofinen kardiomyopatia (sydänlihaksen sairaus) tai munuaismalmin ahtauma (munuaisiin verta tuovan valtimon ahtauma)
- jos sinulla on sydämen vajaatoimintaa tai jokin muu sydänsairaus
- jos sinulla on vaikea-asteisesti kohonnut verenpaine (hypertensiivinen kriisi)
- jos sinulla on maksan toimintahäiriötä
- jos sinulla on sidekudossairaus (ihosairaus), kuten SLE-tauti tai skleroderma
- jos sairastat ateroskleroosia (valtimokovettumatauti)
- jos sinulta on tutkittava lisäkilpirauhasen toiminta
- jos sairastat kihtiä
- jos sairastat diabetesta
- jos noudatat niukasti suolaa sisältävää ruokavaliota tai käytät kaliumia sisältäviä suolan korvikkeita (vakaa veren kaliumpitoisuus on tärkeä)
- jos käytät litiumia sisältäviä lääkevalmisteita tai kaliumia säestäviä diureetteja (spironolaktoni, triamtereeni), koska niiden samanaikaista käyttöä Triplixam-valmisteen kanssa on vältettävä (ks. Muut lääkevalmisteet ja Triplixam)
- jos olet iäkäs ja lääkeannostasi on tarpeen suurentaa
- jos sinulla on ollut valoyliherkkyysreaktioita
- jos olet mustaihoinen, sinulla saattaa olla muita suurempia angioedeemien riski (kasvojen, huulten, suun, kielen tai nielun turpoaminen, mistä saattaa aiheutua hengitys- tai nielemisvaikeuksia) ja verenpainetta alentava teho voi olla heikompi
- jos saat hemodialyysihoitoa, jossa käytetään high-flux-kalvoja

- jos sinulla on munuaisvaivoja tai saat dialyysihoitoa
  - jos näkökykysi heikentyy tai sinulla on silmäkipua; nämä voivat olla oireita nesteen kertymisestä silmän suonikalvoon (suonikalvon effusio) tai silmänpaineen kohoamisesta, ja ne voivat ilmetä tuntien tai viikkojen kuluessa Triplixam -tablettien ottamisesta. Hoitamattomina ne voivat johtaa pysyvään näön menetykseen. Näiden kehittymisen riski voi olla tavanomaista suurempi, jos olet aiemmin ollut allerginen penisilliinille tai sulfonamideille.
  - jos sinulla on lihasten häiriötä, kuten lihasten kipua, aristusta, heikkoutta tai kramppeja
  - jos aldosteroni-hormonin pitoisuus veressäsi on epänormaalilta (primaari aldosteronismi)
  - jos veresi saattaa olla liian hapanta, mikä voi johtaa tiheytyneeseen hengitystaajuuteen
  - jos sinulla on aivoverenkierron vajaatoimintaa (matala aivoverenpaine)
  - jos sinulla on kasvojen, hulten, suun, kielen tai nielun turvotusta, josta saattaa aiheutua nielemis- tai hengitysvaikeuksia (angioedeema) ja jota saattaa esiintyä milloin tahansa hoidon aikana, lopeta hoito heti ja ota välittömästi yhteyttä lääkärin
  - jos käytät jotakin seuraavista lääkeistä, angioedeeman riski on tavanomaista suurempi:
    - rasekadotriili (ripulin hoitoon)  
sirolimuusi, everolimuusi, temsirolimuusi ja muut mTor:in estäjiksi kutsuttujen lääkkeiden ryhmään kuuluvat lääkkeet (elinsiirteen hyljintäreaktioiden estoon ja syövän hoitoon)
    - sakubitriili (saatavana yhdistelmävalmisteena, joka sisältää myös valsartaania), jota käytetään pitkääikisen sydämen vajaatoiminnan hoitoon
    - linagliptiini, saksagliptiini, sitagliptiini ja myös muut gliptiine iksi kutsuttuun ryhmään kuuluvat lääkkeet (käytetään diabeteksen hoitoon)
  - jos otat mitä tahansa seuraavista korkean verenpaineen hoitoon käytetyistä lääkeistä:
    - angiotensiini II -reseptorin salpaaja (tunnetaan myös sartaaneina, esimerkiksi valsartaani, telmisartaani, irbesartaani), erityisesti, jos sinulla on diabetekseen liittyviä munuaisongelmia
    - aliskireeni
- Lääkäri saattaa tarkistaa munuaistesi toiminnan, verenpaineen ja veresi elektrolyyttien (esim. kaliumin) määrään säännöllisesti
- Katso myös kohdassa "Älä otta Triplixam-tabletteja".

Lääkäri saattaa määräätä sinulta verinäytteen otettavaksi veren matalan natrium- tai kaliumpitoisuuden tai korkean kalsiumpitoisuuden tarkistamiseksi.

Kerro lääkärlle, jos arvelet olevasi raskaana tai saatat tulla raskaaksi. Triplixam-valmistetta ei suositella käytettäväksi raskauden alkuvaiheessa. Raskauden ensimmäisen kolmen kuukauden jälkeen käytettyä se voi aiheuttaa vakavaa haittaa lapsellesi (ks. kohta Raskaus ja imetys).

Jos käytät Triplixam-tabletteja, sinun on kerrottava siitä lääkärlle tai hoitohenkilökunnalle myös

- jos sinut nukutetaan ja/tai joudut leikkaukseen
- jos sinulla on äskettäin esiintynyt ripulia tai oksentelua tai jos sinulla on nestehukka
- jos sinulle tehdään dialyysi tai LDL-afereesi (elimistöstäsi poistetaan kolesterolia laitteiden avulla)
- jos sinulle on tarkoitus antaa siedätyshoitoa mehiläisen- tai ampiaisenpistoallergian lieventämiseksi
- jos sinulle tehdään tutkimuksia, jotka edellyttävät jodia sisältävän varjoaineinjektion (aine, jonka avulla elimet, kuten munuaiset tai mahalaukku, näkyvät röntgenkuvassa) antamista.

Urheilijoiden on huomioitava, että Triplixam -tablettien sisältämä vaikuttava aine (indapamidi) voi aiheuttaa positiivisen testituloksen dopingtestissä.

## Lapset ja nuoret

Triplixam-tabletteja ei saa antaa lapsille eikä nuorille.

## Muut lääkevalmisteet ja Triplixam

Kerro lääkärlle tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Älä käytä aliskireenia (käytetään korkean verenpaineen hoitoon), jos sinulla on diabetes tai munuaisten toimintahäiriötä.

Triplixam-tablettien käyttöä olisi välttävä, jos samanaikaisesti käytät

- ✓ litiumia (käytetään joidenkin mielenterveyshäiriöiden, kuten manian, kaksisuuntaisen mielialahäiriön ja toistuvan masennuksen hoitoon)
- ✓ kaliumia säästäävä lääkkeitä (esim. triamtereenia, amiloridia), kaliumlisää tai kaliumia sisältäviä suolan korvikkeita, muita elimistön kaliumpitoisuutta suurentavia lääkkeitä (kuten verihyytymien estoon käytettävää verenohennuslääke hepariinia, bakteerien aiheuttamien infektioiden hoitoon käytettävää trimetopriimia ja kotrimoksatsolia, joka tunnetaan myös nimellä trimetopriimi/sulfametoksatsoli)
- ✓ dantroleenia (infusionia) käytetään myös nukutuksen aikana esiintyvän pahanlaatuisen hypertermian hoitoon (oireita ovat hyvin korkea kuume ja lihasjäykkyys)
- ✓ estramustiinia (käytetään syövän hoitoon)
- ✓ lääkkeitä, joita käytetään useimmiten ripulin hoitoon (rasekadotriili) tai elinsiirteen hyljintäreaktioiden estoon (sirolimuusi, everolimuusi, temsirolimuusi ja muut mTor:in estäjiksi kutsuttujen lääkkeiden ryhmään kuuluvat lääkkeet). Ks. kohta Varoitukset ja varotoimet.
- ✓ sakubitriilia ja valsartaania sisältävä yhdistelmävalmiste (käytetään pitkääikaisen sydämen vajaatoiminnan hoitoon). Ks. kohdat Älä ota Triplixam-valmistetta ja Varoitukset ja varotoimet
- ✓ muita verenpainelääkkeitä: angiotensiiniä konverteerivan entsyymin estäjää ja angiotensiireseptorin salpaajaa.

Muut lääkkeet voivat vaikuttaa Triplixam-hoitoon. Lääkärisi on ehkä muutettava annostustasi ja/tai ryhdyttää muihin varotoimenpiteisiin. Muista kertoa lääkärillesi, jos käytät jotakin seuraavista lääkeistä, sillä näissä tapauksissa voi olla syytä erityiseen huolellisuuteen:

- ✓ muut verenpainelääkkeet, mukaan lukien angiotensiini II -reseptorin salpaajaa, aliskireeni (katso tietoja myös kohdista "Älä ota Triplixam-tabletteja" ja "Varoitukset ja varotoimet") tai diureetit (lääkeet, jotka lisäävät munuaisten virtsaneritystä)
- ✓ sydämen vajaatoiminnan hoitoon käytettävät kaliumia säästäävät lääkkeet: eplerenoni ja spironolaktoni annoksina 12,5–50 mg/vrk
- ✓ anestesia-aineita eli nukutislääkkeet
- ✓ jodia sisältäävät varjoaineet
- ✓ bepridiili (rasitusrintakiven hoitoon)
- ✓ metadoni (riippuvuuden hoitoon)
- ✓ lääkkeet sydämen rytmihäiriöiden hoitoon (esim. dofetilidi, ibutilidi, bretylium, sisapridi, difemaniili, prokaanihamidi, kinidiini, hydrokinidiini, disopyramidi, amiodaroni, sotaloli)
- ✓ verapamiili, diltiatseemi (sydänlääkkeet)
- ✓ digoksiini tai muut sydänglykosidit (sydänvaivojen hoitoon)
- ✓ bakteri-infektioiden hoitoon käytettävät antibiootit (esim. rifampisiini, injektiona annettava erytromysiini, klaritromysiini, sparfloksasiini, moksifloksasiini)
- ✓ sieni-infektioiden hoitoon (esim. itrakonatsoli, ketokonatsoli, amfoterisiini B:tä injektioina)
- ✓ allopurinoli (kihdin hoitoon)
- ✓ allergisten reaktioiden, kuten heinänuhan, hoitoon käytettävät antihistamiinit (esim. mitsolastiini, terfenadiini, astemitsoli)
- ✓ kortikosteroidit erilaisten sairauksien, kuten vaikean astman ja nivereuman, hoitoon ja tulehduskipulääkkeet (esim. ibuprofeeni) tai salisylaatit (esim. asetyylisalisylylhappo, aine, jota monet kivun lievittämiseen ja kuumeen alentamiseen sekä veren hyytymisestä estämiseen käytettävät lääkkeet sisältäävät) suurina annoksina
- ✓ immuno抑制iivisia lääkeaineita (elimistön immuuni-järjestelmää säätelyyn käytettävät lääkkeet), joita käytetään autoimmuunisairauksien hoitoon tai elinsiirtoleikkauksen jälkeen (esim. siklosporiini, takrolimuusi)
- ✓ tetracosaktidi (Crohnin taudin hoitoon)
- ✓ kultasuoloja, etenkin laskimoon annettuna (käytetään nivereuman oireiden hoitoon)
- ✓ halofantriimi (tietyntyypisen malarijan hoitoon)
- ✓ baklofeeni (sairauksien, kuten MS-taudin, yhteydessä esiintyvän lihasjäykkyyden hoitoon)
- ✓ diabeteslääkkeet, kuten insuliini tai metformiini
- ✓ kalsium, kalsiumlisät mukaan lukien
- ✓ suolen toimintaa stimuloivia ulostuslääkkeitä (esim. sennaa)
- ✓ syöpälääkkeet
- ✓ vinkamiini (iäkkäiden henkilöiden kognitiivisten häiriöiden, kuten muistinmenetyksen, oireiden hoitoon)

- ✓ mielenterveyshäiriöiden, kuten masennuksen, ahdistuneisuuden, skitsofrenian ym. hoitoon käytettäväät lääkkeet (esim. trisykiset masennuslääkkeet, psykoosilääkkeet, imipramiinin kaltaiset masennuslääkkeet, neuroleptit, kuten amisulpridi, sulpiridi, sultopridi, tiapridi, haloperidoli, droperidoli)
- ✓ pentamidiini (keuhkokuumeen hoitoon)
- ✓ ritonaviiri, indinaviiri, nefinavir (HIV-infektion hoitoon käytettävät ns. proteaasin estääjät)
- ✓ mäkkiusmaa (*Hypericum perforatum*)
- ✓ trimetopriimi (infektioiden hoitoon)
- ✓ lääkkeet liian matalan verenpaineen, sokin tai astman hoitoon (esim. efedriini, noradrenaliini tai adrenalini)
- ✓ nitroglyseriini ja muut nitraatit tai muut verisuonia laajentavat lääkkeet, jotka saattavat alentaa verenpainetta entisestään.

### **Triplixam ruuan ja juoman kanssa**

Triplixam-hoidon aikana ei saa syödä greippihedelmää eikä juoda greippimehua. Tämä johtuu siitä, että greippihedelmä ja greippimehu saattavat suurentaa vaikuttavan aineen, amlodipiiniin, pitoisuutta veressä, mikä voi voimistaa Triplixam-tablettien verenpainetta alentavaa vaikutusta ennakoimattomalla tavalla.

### **Raskaus ja imetyks**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

### **Raskaus**

Kerro lääkärille, jos arvelet olevasi raskaana tai saatat tulla raskaaksi.

Yleensä lääkäri tuolloin neuvoo sinua lopettamaan Triplixam-valmisteen käytön ennen raskautta tai heti kun tiedät olevasi raskaana ja neuvoo käyttämään toista lääkettä Triplixam-valmisteen sijasta. Triplixam-valmistetta ei suositella käytettäväksi raskauden alkuvaiheessa ja sitä ei saa käyttää raskauden kolmen ensimmäisen kuukauden jälkeen, sillä se voi aiheuttaa vakavaa haittaa lapsellesi, jos sitä käytetään kolmannen raskauskuukauden jälkeen.

### **Imetyks**

Kerro lääkärille, jos imetät tai aiot aloittaa imettämisen. Triplixam-valmisteen käyttöä ei suositella imettäville äideille ja lääkäri voi valita sinulle toisen hoidon, jos haluat imettää, erityisesti, jos lapsesi on vastasyntyntynyt tai syntynyt keskosena.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Triplixam saattaa vaikuttaa ajokykyysi tai kykyysi käyttää koneita. Jos tableteista aiheutuu pahoinvoimia, huimausta, väsymystä tai päänsärkyä, älä aja autoa äläkä käytä koneita. Ota tällöin heti yhteyttä lääkäriin.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaiktuksia ja haittavaikituksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkarenkilokunnan kanssa, jos olet epävarma.

### **Triplixam sisältää natriumia**

Triplixam sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

### **3. Miten Triplixam-tabletteja otetaan**

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkarenkilokunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Ota tabletti vesilasillisen kanssa mieluiten aamuisin ennen ateriaa. Lääkäri määrää sinulle sopivan annoksen. Sopiva annos on tavallisesti yksi tabletti kerran päivässä.

## **Jos otat enemmän Triplixam-tabletteja kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Liian suuren tablettimääärän ottamisesta saattaa aiheutua liiallista verenpaineen alenemista jopa vaarallisen matalaksi, mihin voi toisinaan liittyä pahoinvoittia, oksentelua, kramppeja, heitehuimausta, uneliaisuutta, sekavuutta, vähävirtaisuutta (virtsamääärä tavanomaista pienempi), virtsanerityksen loppuminen (virtsa ei muodostu tai erity). Sinulla saattaa esiintyä outoa epätodellista oloa, pyörrytystä tai heikotusta. Jos verenpaine laskee liikaa, siitä saattaa seurata sokki. Ihosi saattaa tällöin olla kylmännihkeä ja voit menettää tajuntasi.

Keuhkoihisi voi kertyä ylimäärin nestettä (keuhkoedema) aiheuttaen hengenahdistusta, joka voi kehittyä 24-48 tunnin kuluessa lääkevalmisteen ottamisesta. Hakeudu heti lääkäriin, jos otat liian monta Triplixam-tablettia.

## **Jos unohtdat ottaa Triplixam-tabletin**

On tärkeää, että otat lääkkeesi joka päivä, koska säännöllinen hoito on tehokkaampaa. Jos kuitenkin unohtdat ottaa Triplixam-annoksen, ota seuraava annos tavanomaiseen aikaan. Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

## **Jos lopetat Triplixam-tablettien käytön**

Koska korkean verenpaineen hoito kestää tavallisesti koko eliniän, sinun on syytä keskustella lääkärisi kanssa ennen tämän lääkkeen käytön lopettamista.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

**Lopeta lääkkeen käyttö ja mene heti lääkäriin, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista mahdollisesti vakavista haittavaikutuksista:**

- äkillistä hengityksen vinkumista, rintakipua, hengenahdistusta tai hengitysvaikeuksia (melko harvinainen) (saattaa esiintyä enintään yhdellä potilaalla 100:sta)
- silmäluomien, kasvojen tai huulten turpoamista (melko harvinainen) (saattaa esiintyä enintään yhdellä potilaalla 100:sta)
- suun, kielen ja nielun turpoamista, mistä saattaa aiheutua huomattavia hengitysvaikeuksia (melko harvinainen) (saattaa esiintyä enintään yhdellä potilaalla 100:sta)
- vaikea-asteisia ihoreaktioita, kuten voimakasta ihottumaa, nokkosihottumaa, koko kehon kattavaa ihmepunotusta, voimakasta kutinaa, rakkuloita, ihmehilseilyä ja turpoamista, limakalvotulehdus (Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi) tai muita allergisia reaktioita (hyvin harvinainen) (saattaa esiintyä enintään yhdellä potilaalla 10 000:sta)
- vaikea-asteista huimausta tai pyörtyminen (yleistä) (saattaa esiintyä enintään yhdellä potilaalla 10:stä)
- sydänkohtaus (hyvin harvinainen) (saattaa esiintyä enintään yhdellä potilaalla 10 000:sta), hengenvaarallinen sydämen rytmihäiriö (yleisyys tuntematon)
- haimatulehdus, josta saattaa aiheuttaa voimakasta vatsa- ja selkäkipua sekä hyvin voimakas huonovointisuus (hyvin harvinainen) (saattaa esiintyä enintään yhdellä potilaalla 10 000:sta)
- lihasten heikkous, krampit, aristus tai kipu, etenkin jos olet samaan aikaan huonovointinen tai sinulla on kuumetta, sillä ne voivat johtua poikkeavasta lihaskudoksen hajoamisesta (esiintymistieheyys tuntematon).

Seuraavia yleisyyden mukaan alenevassa järjestyksessä esitettyjä haittavaikutuksia voi esiintyä:

- Hyvin yleiset (saattaa esiintyä useammalla kuin yhdellä potilaalla 10:stä):  
turvotus (nesteen kertyminen elimistöön).
- Yleiset (saattavat esiintyä enintään yhdellä potilaalla 10:stä):

veren alhainen kaliumpitoisuus, päänsärky, heitehuimaus, sydämentykytys (tietoisuus sydämen sykkeestä), kasvojen ja kaulan punoitus, kiertohuimaus (vertigo), pistely, näön heikkeneminen, kahtena näkeminen, korvien soiminen (tinnitus), outo epätodellinen olo, joka johtuu matalasta verenpaineesta, yskä, hengenahdistus, ruoansulatuselimistöön liittyvä oireet (pahoinvointi, oksentelu, vatsakipu, makuaistin häiriöt, liikahappoisuus eli dyspepsia tai ruoansulatushäiriöt, ripuli, ummetus, muuttunut suolen toiminta), allergiset reaktiot (esim. ihottuma, kutina), lihasspasmit, väsymyksen tunne, heikotus, unelaisuus, nilkkojen turpoaminen.

- Melko harvinaiset (saattavat esiintyä enintään yhdellä potilaalla 100:sta): mielialan vaihtelut, ahdistuneisuus, masennus, unihäiriöt, vapina, nokkosihottuma, pyörtyminen, kiputuntemusten häviäminen, epäsäännöllinen ja/tai nopea sydämen syke, riniitti (tukkoinen tai vuotava nenä), hiustenlähtö, purppura (punaiset pisteet ihossa), ihmisen värimuutos, ihmisen kutina, hikoilu, rintakipu, niveli- tai lihaskipu, selkäkipu, kipu, sairaudentunne (huonovointisuus), munuaisten toimintahäiriöt, virtsaamishäiriöt, lisääntynyt virtsaamistarve öisin, tihentynyt virtsaamistarve, impotenssi (kyvyttömyys saada erektio tai säilyttää se), kuume tai lämpöily, epämukavat tuntemukset miesten rinnassa tai miesten rintojen suureneminen, painon nousu tai lasku, veren valkosolujen lisääntyminen, suuri veren kaliumpitoisuus, hypoglykemia (hyvin pieni verensokeripitoisuus), veren alhainen natriumpitoisuus, joka voi johtaa nestehukkaan ja alhaiseen verenpaineeseen, vaskuliitti (verisuonitulehdus), valoyliherkkyyssreaktiot (ihomuutokset) ihmisen altistuessa auringonvalolle tai keinovalolle (UVA), rakkularyppät ihmällä, käsienväri, nilkkojen tai jalkaterien turpoaminen, suurentunut veren kreatiini- ja ureapitoisuus, kaatumiset, suun kuivuminen.
- Harvinaiset (saattavat esiintyä enintään yhdellä potilaalla 1 000:sta): sekavuustila, laboratorioarvojen muutokset: veren alhainen kloridipitoisuus, veren alhainen magnesiumpitoisuus, suurentuneet maksentsyymiärvot, suurentunut seerumin bilirubiinipitoisuus, psoriaasin pahaneminen, punastuminen, vähentynyt tai loppunut virtsaneritys, akuutti munuaisten vajaatoiminta.  
Tumma virtsa, pahoinvointi tai oksentelu, lihaskrampit, sekavuus ja kouristuskohtaukset. Nämä voivat olla antidiureettisen hormonin epäasianmukaisen erityksen oireyhtymän (SIADH) oireita.
- Hyvin harvinaiset (saattavat esiintyä enintään yhdellä potilaalla 10 000:sta): vähentynyt veren valkosolumäärä, vähentynyt verihiuutalemäärä (jolloin muodostuu herkästi mustelmia ja esiintyy nenäverenvuotoa), anemia (vähentynyt veren punasolumäärä), angina pectoris (fyysisen rasituksen aiheuttamaa kipua rintakehässä, leuoissa ja selässä, mikä aiheutuu häiriöstä verenvirtauksessa sydämeen), eosinofilinen keuhkokkuume (harvinainen keuhkokuumetyyppi), ikenien turpoaminen, vaikea-asteiset ihoreaktiot, kuten voimakas ihmottuma, ihmisen punoitus koko kehossa, voimakas kutina, rakkulat ihmällä, ihmisen hilseily ja turpoaminen, erythema multiforme (ihottuma, joka alkaa usein punaisina, kutisevina ihmäläikkuina kasvoissa, käsi- ja jaloissa), verenvuoto, ikenien aristus tai paksuuntuminen, maksan toiminnan poikkeavuudet, maksatulehdus (hepatiitti), vaikeat munuaisten toimintahäiriöt, ihmisen keltaisuus (ikterus), vatsan turvotus (gasteriitti), hermoston häiriöt, joista voi aiheutua heikotusta, kihelmöintiä tai tunnottomuutta, voimakas lihaskireys, hyperglykemia (hyvin korkea verensokeri), suuri veren kalsiumpitoisuus, liiallisesta verenpaineen alenemisesta mahdollisesti johtuva aivohalvaus.
- Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin): maksaperäinen encefalopatia (maksasairaudesta johtuva aivosairaus), poikkeavuudet sydänsähkökäyrässä. Jos sairastat SLE-tautia (systeeminen lupus erythematosus, joka on eräänlainen sidekudossairaus), se saattaa pahentua. Likinäköisyys (myopia), näön hämärtyminen, näkötarkkuuden heikentyminen tai silmäkipu korkean silmänpaineen vuoksi (mahdollisia merkkejä nesteen kertymisestä silmän suonikalvoon [suonikalvon effusio] tai akuutista ahdaskulmaglaukoomasta).  
Vapina, jäykkä asento, kasvojen ilmeittömyys, hitaat liikkeet ja laahustava, horjuva kävely, värimuutos, puutuminen ja kipu sormissa tai varpaissa (Raynaud'n oireyhtymä).

Laboratorioparametrit (verikoetulokset) voivat muuttua. Lääkäri saattaa määräätä verikokeita otettavaksi tilanteesi seuraamiseksi.

Jos sinulla esiintyy näitä oireita, ota yhteys lääkäriisi mahdollisimman pian.

#### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

#### **5. Triplixam-tablettien säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä läkettä kartonkikotelossa ja purkissa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

28 ja 30 kalvopäälysteistä tablettia sisältävän purkin avaamisen jälkeinen säilyvyys on 30 vuorokautta. 100 kalvopäälysteistä tablettia sisältävän purkin avaamisen jälkeinen säilyvyys on 100 vuorokautta.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

#### **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

##### **Mitä Triplixam sisältää**

- Vaikuttavat aineet ovat perindopriiliarginiini, indapamidi ja amlodipiini.

Yksi Triplixam 5/1,25/5 mg kalvopäälysteinen tabletti sisältää 3,395 mg perindopriiliä, mikä vastaa 5 mg:aa perindopriiliarginiinia, 1,25 mg indapamidia ja 6,935 mg amlodipiinibesilaattia, mikä vastaa 5 mg:aa amlodipiinia.

Yksi Triplixam 5/1,25/10 mg kalvopäälysteinen tabletti sisältää 3,395 mg perindopriiliä, mikä vastaa 5 mg:aa perindopriiliarginiinia, 1,25 mg indapamidia ja 13,870 mg amlodipiinibesilaattia, mikä vastaa 10 mg:aa amlodipiinia.

Yksi Triplixam 10/2,5/5 mg kalvopäälysteinen tabletti sisältää 6,790 mg perindopriiliä, mikä vastaa 10 mg:aa perindopriiliarginiinia, 2,5 mg indapamidia ja 6,935 mg amlodipiinibesilaattia, mikä vastaa 5 mg:aa amlodipiinia.

Yksi Triplixam 10/2,5/10 mg kalvopäälysteinen tabletti sisältää 6,790 mg perindopriiliä, mikä vastaa 10 mg:aa perindopriiliarginiinia, 2,5 mg indapamidia ja 13,870 mg amlodipiinibesilaattia, mikä vastaa 10 mg:aa amlodipiinia.

- Muut aineet ovat:

- Tablettiydin: kalsiumkarbonaattitärkkelysyhdiste: kalsiumkarbonaatti 90 %, esigelatinoitu maissitärkkelys 10 %, mikrokiteinen selluloosa (E 460), kroskarmelloosinatrium (E 468), magnesiumstearaatti (E 572), vedetön kolloidinen piidioksidi, esigelatinoitu tärkkelys.
- Tabletin kalvopäälyste: glyseroli (E 422), hypromelloosi 6mPa.s (E 464), makrogoli 6000, magnesiumstearaatti (E 572), titaanidioksidi (E 171).

## **Lääke valmisteen kuvaus ja pakkauksen koko (-koot)**

Triplixam 5/1,25/5 mg tabletit ovat valkoisia, pitkänomaisia, kalvopäällysteisiä tabletteja, jotka ovat 9,75 mm pitkiä ja 5,16 mm leveitä ja joiden toiselle puolelle on kaiverrettu ja vastakkaiselle puolelle on kaiverrettu .

Triplixam 5/1,25/10 mg tabletit ovat valkoisia, pitkänomaisia, kalvopäällysteisiä tabletteja, jotka ovat 10,7 mm pitkiä ja 5,66 mm leveitä ja joiden toiselle puolelle on kaiverrettu ja vastakkaiselle puolelle on kaiverrettu .

Triplixam 10/2,5/5 mg tabletit ovat valkoisia, pitkänomaisia, kalvopäällysteisiä tabletteja, jotka ovat 11,5 mm pitkiä ja 6,09 mm leveitä ja joiden toiselle puolelle on kaiverrettu ja vastakkaiselle puolelle on kaiverrettu .

Triplixam 10/2,5/10 mg tabletit ovat valkoisia, pitkänomaisia, kalvopäällysteisiä tabletteja, jotka ovat 12,2 mm pitkiä ja 6,46 mm leveitä ja joiden toiselle puolelle on kaiverrettu ja vastakkaiselle puolelle on kaiverrettu .

Tabletteja on saatavana 10, 28, 30, 60 (kaksi 30 tabletin purkkia), 84 (kolme 28 tabletin purkkia), 90 (kolme 30 tabletin purkkia), 100, 120 (neljä 30 tabletin purkkia) ja 500 tablettia (viisi 100 tabletin purkkia) sisältävinä pakkauksina.

Tablettipurkin korkki sisältää kuivausainetta.

Kaikkia pakkaukkoja ei vältämättä ole myynnissä.

## **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

### **Myyntiluvan haltija**

Les Laboratoires Servier

50, rue Carnot

92284 Suresnes cedex - Ranska

### **Valmistajat**

Servier (Ireland) Industries Ltd

Gorey Road

Arklow - Co. Wicklow – Irlanti

ja

Les Laboratoires Servier Industrie

905 route de Saran

45520 Gidy - Ranska

ja

Anpharm Przedsiebiorstwo Farmaceutyczne S.A.

03-236 Warszawa

ul. Annopol 6b – Puola

ja

EGIS Pharmaceuticals PLC

H-9900 Kör mend, Mátyás király u.65

Unkari

**Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluville jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:**

|            |  |
|------------|--|
| Alankomaat | TRIPLIXAM, filmomhulde tabletten               |
| Belgia     | TRIPLIXAM, comprimé pelliculé                  |
| Bulgaria   | TRIPLIXAM, филмирани таблетки                  |
| Irlanti    | TRIPLIXAM film-coated tablets                  |
| Italia     | TRIPLIXAM, compresse rivestite con film        |
| Kreikka    | TRIPLIXAM, επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία |

|           |  |
|-----------|--|
| Kroatia   | TRIPLIXAM filmom obložene tablete              |
| Kypros    | TRIPLIXAM, επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία |
| Latvia    | TRIPLIXAM, apvalkotās tabletēs                 |
| Liettua   | TRIPLIXAM, plèvèle dengtos tabletės            |
| Luxemburg | TRIPLIXAM, comprimé pelliculé                  |
| Malta     | TRIPLIXAM film-coated tablets                  |
| Portugali | TRIPLIXAM                                      |
| Puola     | TRIPLIXAM                                      |
| Ranska    | TRIPLIXAM, comprimé pelliculé                  |
| Romania   | TRIPLIXAM comprimate filmate                   |
| Slovakia  | TRIPLIXAM, filmom obalené tablety              |
| Slovenia  | TRIPLIXAM filmsko obložene tablete             |
| Suomi     | TRIPLIXAM, kalvopäällysteinen tabletti         |
| Tshekki   | TRIPLIXAM                                      |
| Viro      | TRIPLIXAM                                      |

**Tämä pakkausseoste on tarkistettu viimeksi 05.05.2023**

#### **Muut tiedonlähteet**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Fimean verkkosivulta [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi).

## Bipacksedel: Information till patienten

**Triplixam 5 mg/1,25 mg/5 mg filmdrage rade tabletter  
Triplixam 5 mg/1,25 mg/10 mg filmdrage rade tabletter  
Triplixam 10 mg/2,5 mg/5 mg filmdrage rade tabletter  
Triplixam 10 mg/2,5 mg/10 mg filmdrage rade tabletter**

perindoprilarginin/indapamid/amlodipin

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. Den inne håller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I den här bipackse del finns information om följande:**

1. Vad Triplixam är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Triplixam
3. Hur du tar Triplixam
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Triplixam ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### **1. Vad Triplixam är och vad det används för**

Triplixam är en kombination av tre aktiva substanser, perindopril, indapamid och amlodipin. Det är ett blodtryckssänkande läkemedel och det används för behandling av högt blodtryck.

Patienter som sedan tidigare tar perindopril/indapamid som en fast doskombination och amlodipin från separata tabletter kan i stället ta en tablett Triplixam som innehåller en lika stor dos av dessa tre aktiva substanser.

Var och en av de aktiva substanserna sänker blodtrycket och tillsammans hjälper de att få ditt blodtryck under kontroll:

- Perindopril hör till en grupp läkemedel som kallas angiotensinkonvertashämmare (ACE-hämmare). Det verkar genom att utvidga blodkärlen vilket gör det lättare för ditt hjärta att pumpa blod genom dem.
- Indapamid är ett diuretikum (som hör till en grupp läkemedel som kallas sulfonamidderivat med en indolring). Diureтика ökar mängden urin som njurarna producerar. Indapamid skiljer sig dock från de andra diureterna genom att indapamid endast ökar den mängd urin som produceras lite.
- Amlodipin är en kalciumantagonist (som hör till en grupp läkemedel som kallas dihydropyridiner). Det får blodkärlen att slappna av vilket gör det lättare för blodet att passera genom dem.

Perindopril, indapamid och amlodipin som finns i Triplixam kan också vara godkända för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och fölж alltid deras instruktion.

### **2. Vad du behöver veta innan du tar Triplixam**

**Ta inte Triplixam:**

- om du är allergisk mot perindopril eller någon annan ACE-hämmare, indapamid eller andra sulfonamider, amlodipin eller andra dihydropyridiner eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

- om du har haft symptom såsom väsande andning, svullnad av ansikte eller tunga, kraftig klåda eller svåra hudutslag i samband med tidigare behandling med ACE-hämmare eller om du eller någon i din släkt vid något tillfälle haft dessa symptom (tillstånd som kallas angioödem).
- om du har en allvarlig leversjukdom eller om du lider av en sjukdom som kallas hepatisk encefalopati (sjukdom i hjärnan som orsakas av en leversjukdom)
- om man misstänker att du lider av obehandlad inkompenserad hjärtsvikt (kraftig ansamling av vätska i kroppen, andningssvårigheter)
- om du har förträngning av aortaklaffen (aortastenos) eller kardiogen chock (ett tillstånd där hjärtat inte kan försörja kroppen med tillräckliga mängder blod)
- om du lider av hjärtsvikt efter en hjärtinfarkt
- om du har mycket lågt blodtryck (hypotonii)
- om kaliumkoncentrationen i ditt blod är låg
- om du har svåra njurproblem där blodflödet till dina njurar är nedsatt (njurartärstenos)
- om du får dialysbehandling eller någon annan typ av blodfiltrering. Beroende på vilken apparat som används är det möjligt att Triplixam inte är lämpligt för dig
- om du har måttliga njurproblem (gäller Triplixam 10 mg/2,5 mg/5 mg och 10 mg/2,5 mg/10 mg)
- om du är mer än 3 månader gravid (det är också bäst att undvika Triplixam under de första graviditetsmånaderna - se Graviditet och amning)
- om du har diabetes eller nedsatt njurfunktion och behandlas med ett blodtryckssänkande läkemedel som innehåller aliskiren
- om du har behandlats eller för tillfället behandlas med ett kombinationsläkemedel som innehåller sakubitril och valsartan som används vid hjärtsvikt, eftersom det finns en ökad risk för angioödem (plötslig svullnad under huden, t.ex. i halsen) (se ”Varningar och försiktighet” och ”Andra läkemedel och Triplixam”).

### Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Triplixam

- om du har hypertrofisk kardiomyopati (hjärtmuskelsjukdom) eller njurartärstenos (förträngning av den artär som leder blod till njuren)
- om du har hjärtsvikt eller andra hjärtproblem
- om du har kraftigt förhöjt blodtryck (hypertensiv kris)
- om du har leverproblem
- om du har någon bindvävssjukdom (hudsjukdom), såsom systemisk lupus erythematosus (SLE) eller sklerodermi
- om du har ateroskleros (åderförkalkning)
- om du ska genomgå en undersökning för att kontrollera hur väl din bisköldkörtel fungerar
- om du har gikt
- om du har diabetes
- om du följer en saltfattig kost eller om du använder saltersättning som innehåller kalium (det är mycket viktigt att ha en välbalanserad kaliumnivå i blodet)
- om du använder lithium eller kaliumsparande diureтика (spironolakton, triamteren) då en kombination av dessa med Triplixam bör undvikas (se Andra läkemedel och Triplixam)
- om du är äldre och din dos behöver ökas
- om du har haft ljusöverskänslighetsreaktioner
- om du är svarthyad eftersom risken för angioödem (svullnad av ansikte, läppar, mun, tunga eller hals vilket kan orsaka svårigheter att svälja eller andas) kan vara större och den blodtryckssänkande effekten kan vara svagare
- om du får hemodialysbehandling med high-flux-membran
- om du har njurproblem eller om du får dialysbehandling
- om du upplever nedsatt syn eller smärta i ögonen. Dessa kan vara symptom på vätskeansamling i ögats åderhinna (koroidal effusion) eller en ökning av trycket i ögat och kan inträffa inom timmar till veckor efter att du tagit Triplixam. Detta kan leda till permanent synförlust om det inte behandlas. Om du tidigare har haft penicillin- eller sulfonamidallergi kan du löpa större risk att utveckla detta.
- om du har muskelbesvär, inklusive smärta, ömhet, svaghet eller kramper i musklerna
- om du har onormalt höga nivåer av ett hormon som kallas aldosteron i blodet (primär aldosteronism)
- om ditt blod är för surt vilket kan orsaka ökad andningsfrekvens
- om du har en störning i blodcirkulationen i hjärnan (lägt blodtryck i hjärnan)

- om du har svullnad i ansikte, läppar, mun, tunga eller hals vilket kan orsaka svårigheter att svälja eller andas (angioödem) och kan förekomma när som helt under behandlingen, avsluta omedelbart behandlingen och kontakta läkare.
- om du tar något av följande läkemedel är risken för att utveckla angioödem större än vanligt:
  - racecadotril (används för behandling av diarré)
  - sirolimus, everolimus, temsirolimus och andra läkemedel som tillhör gruppen mTOR-hämmare (används för att förhindra bortstötning av transplanterat organ och för behandling av cancer)
  - sakubitril (finns tillgänglig som kombinationsläkemedel med valsartan) som används för att behandla långvarig hjärtsvikt.
  - linagliptin, saxagliptin, sitagliptin och vildagliptin och andra läkemedel som hör till en klass som kallas gliptiner (används för att behandla diabetes).
- om du tar något av följande läkemedel som används för att behandla högt blodtryck:
  - en angiotensin II-receptorblockerare (ARB) (kallas även för sartaner – till exempel valsartan, telmisartan, irbesartan), särskilt om du har diabetesrelaterade njurproblem.
  - aliskiren.

Din läkare kan behöva kontrollera njurfunktion, blodtryck och mängden elektrolyter (t.ex. kalium) i blodet med jämna mellanrum.

Se även informationen under rubriken "Ta inte Triplixam".

Läkaren kan ordnara blodprov för att kontrollera att natrium- eller kaliumhalten inte är för låg eller kalciumhalten för hög.

Om du tror att du är (eller kan bli) gravid under behandlingen, kontakta läkare. Triplixam rekommenderas inte att användas i början av graviditeten och får inte användas om du är mer än 3 månader gravid, eftersom det kan orsaka allvarliga skador på ditt barn om det används under denna period (se Graviditet och amning).

Om du tar Triplixam bör du även tala om det för läkare eller vårdpersonal :

- om du skall nedsövas och/eller genomgå en operation
- om du nyligen har haft diarré eller kräkning eller om du lider av vätskeförlust
- om du skall genomgå dialys eller LDL-aferes (kolesterol avlägsnas från din kropp med hjälp av maskiner)
- om du skall få desensibiliseringstillstånd för att lindra allergi mot geting- eller bistick
- om du skall genomgå undersökningar som förutsätter att du får en injektion med ett kontrastämne som innehåller jod (ämne med hjälp av vilket de inre organen, t.ex. njurar eller magsäck, syns på röntgenbilden).

Idrottare bör observera att den aktiva substansen i Triplixam (indapamid) kan ge ett positivt resultat i dopingtest.

## Barn och ungdomar

Triplixam får inte ges till barn och ungdomar.

## Andra läkemedel och Triplixam

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Ta inte aliskiren (används för behandling av högt blodtryck) om du har diabetes eller njurproblem.

Du bör undvika att använda Triplixam samtidigt med:

- ✓ lithium (används för behandling av vissa mentala störningar såsom mani, manodepressiv sjukdom och återkommande depression)
- ✓ kaliumsparande läkemedel (t.ex. triamteren, amilorid), kaliumsupplement eller kaliuminnehållande saltsubstitut, andra läkemedel som kan öka mängden kalium i kroppen (såsom heparin som är ett blodförtunnande läkemedel och används för att förhindra blodpropp, trimetoprim och cotrimoxazol, kallas även trimetoprim/ sulfametoxyzol, som används mot bakterieinfektioner)
- ✓ dantrolen (infusion) som även används för behandling av malign hypertermi under nedsövning (symtomen innefattar mycket hög feber och muskelstelhet)
- ✓ estramustin (används för behandling av cancer)

- ✓ läkemedel som främst används för behandling av diarré (racecadotril) eller för att förhindra bortstötning av transplanterat organ (sirolimus, everolimus, temsirolimus och andra läkemedel som tillhör gruppen mTOR-hämmare). Se avsnitt Varningar och försiktighet
- ✓ kombinationsläkemedel som innehåller sakubitril och valsartan (används för att behandla långvarig hjärtsvikt). Se avsnitt ”Ta inte Triplixam” och ”Varningar och försiktighet”
- ✓ andra läkemedel för behandling av högt blodtryck: angiotensinkonvertashämmare och angiotensinreceptorblockerare.

Andra läkemedel kan inverka på behandlingen med Triplixam. Din läkare kan behöva ändra din dos och/eller vidta andra försiktighetsåtgärder. Kom ihåg att tala om för läkaren om du använder något av följande läkemedel, eftersom det i dessa fall kan vara skäl att iaktta särskild försiktighet:

- ✓ andra läkemedel för behandling av högt blodtryck inklusive en angiotensin II-receptorblockerare (ARB), aliskiren (se även informationen under rubrikerna ”Ta inte Triplixam” och ”Varningar och försiktighet”) eller diuretika (mediciner som ökar mängden urin som produceras av njurarna)
- ✓ kaliumsparande läkemedel för behandling av hjärtsvikt: eplerenon och spironolakton vid doser på mellan 12,5 mg och 50 mg per dag
- ✓ anestesimedel
- ✓ joderade kontrastmedel
- ✓ bepridil (för behandling av kärlkramp)
- ✓ metadon (för behandling av beroende)
- ✓ mediciner mot rytmstörningar i hjärtat (t.ex. dofetilid, ibutilid, bretylium, cisaprid, difemanil, prokainamid, kinidin, hydrokinidin, disopyramid, amiodaron, sotalol)
- ✓ verapamil, diltiazem (hjärtmediciner)
- ✓ digoxin eller andra hjärtglykosider (för behandling av hjärtproblem)
- ✓ antibiotika för behandling av infektioner som orsakas av bakterier (t.ex. rifampicin, erytromycin då det ges som injektion, klaritromycin, sparfloxacin, moxifloxacin)
- ✓ läkemedel för behandling av svampinfektion (t.ex. itrakonazol, ketokonazol, amfotericin B som injektion)
- ✓ allopurinol (för behandling av gikt)
- ✓ antihistaminer för behandling av allergiska reaktioner såsom hösnuva (t.ex. mizolastin, terfenadin, astemizol)
- ✓ kortikosteroider för behandling av olika sjukdomstillstånd som svår astma eller ledgångsreumatism och icke-steroida antiinflammatoriska smärtstillande medel (t.ex. ibuprofen) eller stora salicylatdoser (t.ex. acetylsalicylsyra, en substans som finns i många läkemedel som används för att lindra smärta och sänka feber samt för att förhindra blodproppar)
- ✓ immunsuppressiva läkemedel (läkemedel som används för att reglera kroppens immunsystem) för behandling av autoimmuna sjukdomar eller efter organtransplantation (t.ex. ciklosporin, takrolimus)
- ✓ tetracosaktid (för behandling av Crohns sjukdom)
- ✓ guldsalter, särskilt vid intravenös användning (används för att behandla symptom vid ledgångsreumatism)
- ✓ halofantrin (för behandling av vissa typer av malaria)
- ✓ baklofen (för behandling av muskelstelhet i samband sjukdomar som t.ex. multipel skleros)
- ✓ läkemedel för behandling av diabetes såsom insulin eller metformin
- ✓ kalcium inklusive kalciumtillskott
- ✓ laxativa medel som stimulerar tarmfunktionen (t.ex. senna)
- ✓ läkemedel för behandling av cancer
- ✓ vinkamin (för behandling av symptom på kognitiva störningar hos äldre personer inklusive minnesförlust)
- ✓ läkemedel för behandling av mentala störningar som t.ex. depression, ångest, schizofreni (t.ex. tricykliska antidepressiva läkemedel, psykosläkemedel, imipraminliknande antidepressiva läkemedel, neuroleptika, såsom amisulprid, sulpirid, sultoprid, tiaprid, haloperidol, droperidol),
- ✓ pentamidin (för behandling av lunginflammation)
- ✓ ritonavir, indinavir, nelfinavir (så kallade proteashämmare för behandling av HIV)
- ✓ johannesört (*hypericum perforatum*)
- ✓ trimetoprim (för behandling av infektioner)
- ✓ läkemedel för behandling av lägt blodtryck, chock eller astma (t.ex. efedrin, noradrenalin eller adrenalin)
- ✓ nitroglycerin och andra nitrater, eller andra blodkärlsvidgande läkemedel som kan sänka blodtrycket ytterligare.

## **Triplixam med mat och dryck**

Personer som tar Triplixam skall inte dricka grapefruktjuice eller äta grapefrukt. Detta för att grapefrukt och grapefruktjuice kan leda till att koncentrationen av den aktiva substansen amlodipin i blodet ökar, vilket kan ge en oförutsägbar ökning av Triplixams blodtryckssänkande effekt.

## **Graviditet och amning**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

### **Graviditet**

Du måste tala om för läkare om du tror att du är (eller kan bli) gravid.

I vanliga fall kommer läkaren att råda dig att sluta ta Triplixam om du planerar graviditet eller så fort du vet att du är gravid. Din läkare kommer att rekommendera att du tar något annat läkemedel i stället för Triplixam. Triplixam rekommenderas inte att användas i början av graviditeten och får inte användas om du är mer än 3 månader gravid, eftersom det kan orsaka allvarliga skador på ditt barn om det används efter den tredje graviditetsmånaden.

### **Amning**

Tala om för läkare om du ammar eller planerar att börja amma. Triplixam rekommenderas inte för ammande mödrar och din läkare kan välja en annan behandling för dig om du vill amma, särskilt om ditt barn är nyfött eller för tidigt fött.

## **Körförstående och användning av maskiner**

Triplixam kan påverka körförståndet eller förmågan att använda maskiner. Om du känner dig illamående, yr, trött eller får huvudvärk efter intag av tabletterna ska du inte köra eller använda maskiner. Kontakta omedelbart läkare.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

## **Triplixam innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

## **3. Hur du tar Triplixam**

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Sväj tabletten med ett glas vatten helst på morgonen före måltid. Läkaren ordnar rätt dos för dig. Vanligen är dosen en tablett en gång per dag.

## **Om du har tagit för stor mängd av Triplixam**

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Intag av för många tabletter kan få ditt blodtryck att sjunka och t.o.m. bli farligt lågt, vilket ibland kan vara förknippat med illamående, kräkningar, kramper, yrsel, sömnighet, psykisk förvirring, oliguri (minskad urinmängd), anuri (ingen urinproduktion eller urinering). Du kan känna dig yr, svimfärdig eller svag. Om blodtrycket sjunker väldigt lågt kan chock förekomma. Huden kan känna sval och fuktig och du kan förlora medvetandet.

Du kan få vätskeansamling i dina lungor (lungödem) vilket orsakar andningsproblem, detta kan uppkomma 24-48 timmar efter intag.

Uppsök omedelbar läkarhjälp om du tar för många Triplixam-tabletter.

## **Om du har glömt att ta Triplixam**

Det är viktigt att du tar din medicin varje dag, för en regelbunden behandling är effektivare. Om du ändå glömmer att ta en dos Triplixam ta följande dos vid vanlig tidpunkt. Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos.

## **Om du slutar att ta Triplixam**

Eftersom behandlingen av högt blodtryck vanligen varar hela livet ut, bör du tala med din läkare innan du slutar använda detta läkemedel.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

### **Avsluta behandlingen och kontakta omedelbart läkare om du upplever någon av följande biverkningar, som kan vara allvarliga:**

- plötslig väsande andning, bröstsmärta, andnöd eller andningssvårigheter (mindre vanliga) (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer)
- svullnad av ögonlock, ansikte eller läppar (mindre vanliga) (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer)
- svullnad av mun, tunga och hals, vilket orsakar betydande andningssvårigheter (mindre vanliga) (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer)
- svår hudreaktioner inklusive kraftigt hudutslag, nässelutslag, hudrodnad på hela kroppen, svår kläda, blåsbildning, fjällning och svullnad av huden, inflammation i slemhinnor (Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys) eller andra allergiska reaktioner (mycket sällsynta) (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer)
- kraftig svindel eller swimming (vanliga) (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer)
- hjärtinfarkt (mycket sällsynt) (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer), livshotande oregelbunden hjärtrytm (ingen känd frekvens)
- bukspottkörtelinflammation vilket kan orsaka svår smärta i buk och rygg tillsammans med en kraftig känsla av illamående (mycket sällsynt) (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer)
- svaghet, kramper, ömhet eller smärta i musklerna, särskilt om du samtidigt mår illa eller har feber, eftersom dessa symptom kan bero på onormal nedbrytning av muskler (ingen känd frekvens).

Möjliga biverkningar enligt sjunkande frekvens:

- Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer):  
ödem (vätskeretention).
- Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer):  
läg kaliumhalt i blodet, huvudvärk, yrsel, hjärtklappning (medvetenhet om hjärtrytmen), rodnad i ansikte eller på halsen, svindel, myrkrypningar, synnedsättning, dubbelseende, tinnitus (öronsusningar), svindel på grund av låg blodtryck, hosta, andnöd, störningar i mag-tarmkanalen (illamående, kräkningar, buksmärta, smakstörningar, dyspepsi eller matsmältningsbesvär, diarré, förstopning, förändrad avföringsfrekvens), allergiska reaktioner (såsom hudutslag, kläda), muskelpasmer, trötthetskänsla, svaghet, sömnighet, svullnad av vrister.
- Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer):  
humörsvängningar, ångest, depression, sömnrubbningsar, darrningar, nässelutslag, swimming, förlust av smärtkänsla, oregelbunden och/eller snabb hjärtrytm, rinit (nästäppa eller rinnsnuva), hårvälfall, purpura (röda fläckar på huden), missfärgning av huden, hudkläda, svettning, bröstsmärta, muskel- eller ledsmärta, ryggsmärta, smärta, sjukdomskänsla, njurproblem, urineringsstörning, ökat urineringsbehov på natten, tät urineringar, impotens (oförmåga att få eller upprätthålla erektilion), feber eller ökning av kroppstemperaturen, obehag i brösten eller bröstförstoring hos män, viktökning eller viktminskning, ökning av vissa vita blodkroppar, hög kaliumhalt i blodet, hypoglykemi (mycket lågt blodsocker), låg natriumhalt i blodet vilket kan ge upphov till uttorkning och lågt blodtryck, vaskulit (blodkärlsinflammation), ljusöverkänslighetsreaktioner (förändring av hudens utseende)

efter exponering för solljus eller artificiell UVA-strålning, samling av blåsor på huden, svullnad av händer, vrister eller fötter, ökning av kreatininhalten i blodet och ökning av ureahalten i blodet, fall, muntorrhet.

- Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 personer): förvirringstillstånd, förändringar i laboratorieresultat: låg kloridhalt i blodet, låg magnesiumhalt i blodet, ökning av leverenzym, hög halt av bilirubin i serum, förvärrad psoriasis, rodnad, minskad eller ingen urinutsöndring, akut njursvikt.  
Mörk urin, illamående eller kräkningar, muskelkramper, förvirring och krampanfall. Dessa kan vara symtom på ett tillstånd som kallas SIADH (inadekvat utsöndring av antidiuretiskt hormon).
- Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer): minskat antal vita blodkroppar, minskat antal blodplättar (vilket leder till ökad benägenhet för blåmärken och näsblödning), anemi (minskat antal röda blodkroppar), kärlkramp (smärta i bröst, käk och rygg vid fysisk ansträngning som orsakas av problem med blodflödet till hjärtat), eosinofil pneumoni (en sällsynt typ av lunginflammation), svullnad av tandkött, svåra hudreaktioner inklusive kraftiga hudutslag, hudrodnad över hela kroppen, svår klåda, blåsbildning, fjällning och svullnad av huden, erythema multiforme (hudutslag som ofta börjar med röda kliande fläckar på ansikte, armar eller ben), blödning, ömmande tandkött eller förtjockning av tandköttet, onormal leverfunktion, leverinflammation (hepatit), svåra njurproblem, gulfärgning av huden (gulsot), buksvullnad (gastrit), nervrubbning som kan orsaka svaghet, stickningar eller känslobortfall, ökad muskelspänning, hyperglykemi (mycket högt blodsocker), hög halt av kalcium i blodet, stroke som eventuellt kan föregås av mycket lågt blodtryck.
- Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): hepatisk encefalopati (sjukdom i hjärnan som orsakas av en leversjukdom), onormalt EKG. Om du lider av systemisk lupus erythematosus (en bindvävssjukdom) kan denna sjukdom förvärras. Närsynhet (myopi), dimsyn, nedsatt synskärpa eller smärta i ögonen på grund av högt tryck (möjliga tecken på vätskeansamling i ögats åderhinna (koroidal effusion) eller akut trångvinkelglaukom). Darrning, stel kroppshållning, uttryckslöst ansikte, långsamma rörelser och släpande, ostadig gång, missfärgning, domning och smärta i fingrar eller tår (Raynauds fenomen).

Förändringar i laboratorievärden kan förekomma. Läkaren kan behöva ta blodprov för att kontrollera ditt tillstånd.

Om du har dessa symtom, kontakta läkare så fort som möjligt.

### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

## 5. Hur Triplixam ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använts före utgångsdatum som anges på kartongen och burken. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Burk med 28 och 30 filmdragerade tablettor: hållbarhet efter första öppnande är 30 dagar.

Burk med 100 filmdragerade tablettor: hållbarhet efter första öppnande är 100 dagar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är perindoprilarginin, indapamid och amlodipin

En Triplixam 5/1,25/5 mg filmdragerad tablett innehåller 3,395 mg perindopril motsvarande 5 mg perindoprilarginin, 1,25 mg indapamid och 6,935 mg amlodipinbesilat motsvarande 5 mg amlodipin.

En Triplixam 5/1,25/10 mg filmdragerad tablett innehåller 3,395 mg perindopril motsvarande 5 mg perindoprilarginin, 1,25 mg indapamid och 13,870 mg amlodipinbesilat motsvarande 10 mg amlodipin.

En Triplixam 10/2,5/5 mg filmdragerad tablett innehåller 6,790 mg perindopril motsvarande 10 mg perindoprilarginin, 2,5 mg indapamid och 6,935 mg amlodipinbesilat motsvarande 5 mg amlodipin. En Triplixam 10/2,5/10 mg filmdragerad tablett innehåller 6,790 mg perindopril motsvarande 10 mg perindoprilarginin, 2,5 mg indapamid och 13,870 mg amlodipinbesilat motsvarande 10 mg amlodipin.

- Övriga innehållsämnen är

- Tablettkärna: kalciumkarbonatstarkelseförening: kalciumkarbonat 90 %, pregelatiniserad majsstarkelse 10 %, mikrokristallin cellulosa (E460), kroskarmellosnatrium (E468), magnesiumstearat (E572), kolloidal vattenfri kiseldioxid, pregelatiniserad stärkelse.
- Tablettens filmdrägering: glycerol (E422), hypromellos 6mPa.s (E464), makrogol 6000, magnesiumstearat (E572), titandioxid (E171).

### Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Triplixam 5/1,25/5 mg är vita, avlånga, filmdragerade tablettor, 9,75 mm långa och 5,16 mm breda, graverade med  på den enda sidan och  på den andra sidan.

Triplixam 5/1,25/10 mg är vita, avlånga, filmdragerade tablettor, 10,7 mm långa och 5,66 mm breda, graverade med  på den ena sidan och  på den andra sidan.

Triplixam 10/2,5/5 mg är vita, avlånga, filmdragerade tablettor, 11,5 mm långa och 6,09 mm breda, graverade med  på den ena sidan och  på den andra sidan.

Triplixam 10/2,5/10 mg är vita, avlånga, filmdragerade tablettor, 12,2 mm långa och 6,46 mm breda, graverade med  på den ena sidan och  på den andra sidan.

Tabletterna finns i förpackningar med 10, 28, 30, 60 (2 burkar med 30 tablettor), 84 (3 burkar med 28 tablettor), 90 (3 burkar med 30 tablettor), 100, 120 (4 burkar med 30 tablettor) och 500 tablettor (5 burkar med 100 tablettor).

Tablettburkens lock innehåller torkmedel.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

#### Innehavare av godkännande för försäljning

Les Laboratoires Servier

50, rue Carnot

92284 Suresnes cedex - Frankrike

#### Tillverkare

Servier (Ireland) Industries Ltd

Gorey Road

Arklow - Co. Wicklow – Irland

och  
Les Laboratoires Servier Industrie  
905 route de Saran  
45520 Gidy – Frankrike

och  
Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.  
03-236 Warszawa  
ul. Annopol 6b – Polen

och  
EGIS Pharmaceuticals PLC  
H-9900 Körmend, Mátyás király u.65  
Ungern

**Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbeotsområdet under namnen:**

|               |  |
|---------------|--|
| Belgien       | TRIPLIXAM, comprimé pelliculé                  |
| Bulgarien     | TRIPLIXAM, филмиранi таблетки                  |
| Cypern        | TRIPLIXAM, επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία |
| Estland       | TRIPLIXAM                                      |
| Finland       | TRIPLIXAM, kalvopäällysteinen tabletti         |
| Frankrike     | TRIPLIAM, comprimé pelliculé                   |
| Grekland      | TRIPLIXAM, επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία |
| Irland        | TRIPLIXAM film-coated tablets                  |
| Italien       | TRIPLIXAM, compresse rivestite con film        |
| Kroatien      | TRIPLIXAM filmom obložene tablete              |
| Lettland      | TRIPLIXAM, apvalkotās tabletes                 |
| Litauen       | TRIPLIXAM, plėvele dengtos tabletės            |
| Luxemburg     | TRIPLIXAM, comprimé pelliculé                  |
| Malta         | TRIPLIXAM film-coated tablets                  |
| Nederlanderna | TRIPLIXAM, filmomhulde tabletten               |
| Polen         | TRIPLIXAM                                      |
| Portugal      | TRIPLIXAM                                      |
| Rumänien      | TRIPLIXAM comprimate filmate                   |
| Slovakien     | TRIPLIXAM, filmom obalené tablety              |
| Slovenien     | TRIPLIXAM filmsko obložene tablete             |
| Tjeckien      | TRIPLIXAM                                      |

**Denna bipacks edel ändrades senast 05.05.2023**

**Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimeas webbplats [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)