

## Písomná informácia pre používateľa

**Co-Valsacor 80 mg/12,5 mg filmom obalené tablety**  
**Co-Valsacor 160 mg/12,5 mg filmom obalené tablety**  
**Co-Valsacor 160 mg/25 mg filmom obalené tablety**  
valsartan/hydrochlortiazid

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii.  
Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete:**

1. Čo je Co-Valsacor a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Co-Valsacor
3. Ako užívať Co-Valsacor
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Co-Valsacor
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

### 1. Čo je Co-Valsacor a na čo sa používa

Co-Valsacor filmom obalené tablety obsahuje dve liečivá, ktoré sa nazývajú valsartan a hydrochlortiazid. Obe tieto liečivá pomáhajú kontrolovať vysoký krvný tlak (hypertenziu).

- **Valsartan** patrí do skupiny liekov známych ako „blokátory receptorov angiotenzínu II“, ktoré pomáhajú kontrolovať vysoký krvný tlak. Angiotenzín II je látka v tele spôsobujúca zúženie ciev, a tým vyvoláva zvýšenie krvného tlaku. Valsartan bráni účinku angiotenzínu II. Výsledkom toho je uvoľnenie krvných ciev a zníženie krvného tlaku.
- **Hydrochlortiazid** patrí do skupiny liekov nazývaných tiazidové diuretiká (známe aj ako „lieky na odvodnenie“). Hydrochlortiazid zvyšuje vylučovanie moču, čo tiež znížuje krvný tlak.

Co-Valsacor sa používa na liečbu vysokého krvného tlaku, ktorý nie je dostatočne kontrolovaný jednotlivými liečivami, keď sa užívajú samostatne.

Vysoký krvný tlak zvyšuje pracovné zaťaženie srdca a tepien. Ak sa nelieči, môže poškodiť krvné cievy mozgu, srdca a obličiek, čo môže viesť k mozgovej príhode, zlyhávaniu srdca alebo obličiek. Vysoký krvný tlak zvyšuje riziko srdcového infarktu. Zníženie krvného tlaku na normálne hodnoty zníži riziko vzniku týchto ochorení.

### 2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Co-Valsacor

#### Neužívajte Co-Valsacor

- ak ste alergický na valsartan, hydrochlortiazid, deriváty sulfónamidov (liečivá chemicky príbuzné hydrochlortiazidu) alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6),

- ak ste **tehotná dlhšie ako 3 mesiace** (je tiež lepšie vyhnúť sa užívaniu Co-Valsacoru na začiatku tehotenstva – pozri časť „Tehotenstvo a dojčenie“),
- ak máte **závažné ochorenie pečene**, poškodenie malých žľcových kanálikov v pečeni (žľcová cirhóza), čo viedie k hromadeniu žľče v pečeni (cholestáza),
- ak máte **závažné ochorenie obličiek**,
- ak nemôžete tvoriť moč (anúria),
- ak ste liečený pomocou umelej obličky,
- ak máte aj napriek liečbe hladinu sodíka alebo draslíka v krvi nižšiu ako obvykle, alebo hladinu vápnika v krvi vyššiu ako obvykle,
- ak máte dnu,
- ak máte cukrovku alebo poruchu funkcie obličiek a užívate liek na zníženie krvného tlaku obsahujúci aliskirén.

**Ak sa vás niečo z vyššie uvedeného týka, neužívajte tento liek a povedzte to svojmu lekárovi.**

### **Upozornenia a opatrenia**

Predtým, ako začnete užívať Co-Valsacor, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika,

- ak užívate lieky šetriace draslík, náhrady draslíka, náhrady soli obsahujúce draslík alebo iné lieky zvyšujúce množstvo draslíka v krvi, ako napr. heparín. Možno bude potrebné, aby vám lekár pravidelne kontroloval množstvo draslíka v krvi.
- ak máte nízku hladinu draslíka v krvi.
- ak máte hnačku alebo úporne vracieť.
- ak užívate vysoké dávky liekov na odvodnenie (diuretík).
- ak máte závažné ochorenie srdca.
- ak máte zlyhávanie srdca alebo ste mali srdcový infarkt. Dodržiavajte pokyny lekára ohľadne začiatočnej dávky. Lekár vám tiež môže skontrolovať funkciu obličiek.
- ak máte zúženú obličkovú tepnu.
- ak ste nedávno dostali novú obličku.
- ak máte hyperaldosteronizmus. To je ochorenie, pri ktorom nadobličkové žľazy tvoria príliš veľa hormónu aldosterónu. Ak sa vás to týka, použitie Co-Valsacoru sa neodporúča.
- ak máte ochorenie pečene alebo obličiek.
- ak ste niekedy mali opuch jazyka a tváre spôsobený alergickou reakciou nazývaný angioedém počas užívania iných liekov (vrátane ACE inhibítorgov), povedzte to svojmu lekárovi. Ak tieto príznaky vzniknú pri užívaní Co-Valsacoru, ihned prestaňte Co-Valsacor užívať a už ho nikdy znova neužívajte. Pozri tiež časť 4 „Možné vedľajšie účinky“.
- ak máte horúčku, vyrážku a bolia vás klíby, čo môžu byť prejavy ochorenia nazýванého systémový lupus erythematosus (SLE, tzv. autoimunitné ochorenie).
- ak máte cukrovku, dnu, vysoké hladiny cholesterolu alebo triglyceridov (tukov) v krvi.
- ak ste mali alergickú reakciu pri užívaní iných liekov na zníženie krvného tlaku patriacich do tejto skupiny (blokátory receptorov angiotenzínu II) alebo máte alergiu alebo astmu.
- ak sa vám zhorší zrak alebo máte bolest' v očiach. Môžu to byť príznaky nahromadenia tekutiny vo vrstve oka obsahujúcej cievy (choroidálna efúzia) alebo zvýšenia tlaku v oku a môžu nastať počas niekoľkých hodín až týždňov od použitia Co-Valsacoru. Ak sa neliečia, môže to viest' k trvalej strate zraku. Ak ste už v minulosti mali alergiu na penicilín alebo sulfónamid, môžete mať vyššie riziko, že sa u vás táto porucha oka rozvinie.
- môžete sa zvýšiť citlivosť' pokožky na slnko.
- ak ste mali rakovinu kože alebo sa u vás počas liečby objavil neočakávaný nález na koži. Liečba hydrochlortiazidom, najmä dlhodobé používanie vysokých dávok, môže zvýšiť riziko vzniku niektorých druhov rakoviny kože a rakoviny pier (nemelanómová rakovina kože). Počas užívania Co-Valsacoru si chráňte kožu pred slnečným žiareniom a UV lúčmi.
- ak ste v minulosti mali problémy s dýchaním alebo s plŕúcami (vrátane zápalu alebo tekutiny v plŕúcach) po užíti hydrochlortiazidu. Ak sa u vás po užíti Co-Valsacoru vyskytne akákoľvek závažná dýchavičnosť alebo ťažkosti s dýchaním, ihned vyhľadajte lekársku pomoc.

- ak užívate niektorý z nasledujúcich liekov, ktoré sa používajú na liečbu vysokého tlaku krvi:
  - inhibítorm ACE (napríklad enalapril, lizinopril, ramipril), najmä ak máte problémy s obličkami súvisiace s cukrovkou.
  - aliskirén.

Lekár vám môže pravidelne kontrolovať funkciu obličiek, krvný tlak a množstvo elektrolytov (napr. draslík) v krvi.

Pozri tiež informácie v časti „Neužívajte Co-Valsacor“.

Ak sa u vás po užití lieku Co-Valsacor vyskytne bolesť brucha, nevolnosť, vracanie alebo hnačka, obráťte sa na svojho lekára. O ďalšej liečbe rozhodne váš lekár. Svojvoľne neprerušujte liečbu Co-Valsacorom.

### **Ak sa vás čokoľvek z vyššie uvedeného týka, povedzte to svojmu lekárovi.**

Musíte povedať svojmu lekárovi, ak si myslíte, že ste (alebo by ste mohli byť) tehotná.

Co-Valsacor sa neodporúča užívať na začiatku tehotenstva a nesmie sa užívať, ak ste tehotná dlhšie ako 3 mesiace, pretože môže spôsobiť závažné poškodenie vášho dieťaťa, ak sa užíva v tomto období (pozri časť „Tehotenstvo a dojčenie“).

### **Deti a dospevajúci**

Používanie Co-Valsacoru u detí a dospevajúcich (vo veku menej ako 18 rokov) sa neodporúča.

### **Iné lieky a Co-Valsacor**

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Užívanie Co-Valsacoru s niektorými inými liekmi môže ovplyvniť účinok liečby. Možno bude potrebné zmeniť dávku, urobiť iné opatrenia alebo v niektorých prípadoch ukončiť užívanie niektorého z liekov. Toto platí najmä pre nasledovné lieky:

- lítium, liek používaný na liečbu niektorých typov duševných ochorení,
- lieky alebo liečivá, ktoré môžu zvyšovať hladinu draslíka v krvi, ako sú doplnky draslíka, náhrady soli obsahujúce draslík, lieky šetriace draslík a heparín,
- lieky, ktoré môžu znižovať hladinu draslíka v krvi, ako sú diuretiká (tablety na odvodnenie), kortikosteroidy, preháňadlá (laxatíva), karbenoxolón, amfotericín alebo penicilín G,
- niektoré antibiotiká (skupina rifamycinu), liek používaný na zabránenie odvrhnutia transplantátu (cyklosporín) alebo lieky proti retrovírusom používané na liečbu infekcie HIV/AIDS (ritonavir). Tieto lieky môžu zvýšiť účinok Co-Valsacoru.
- lieky, ktoré môžu vyvoláť „torsades de pointes“ (nepravidelný tlkot srdca), ako sú antiarytmiká (lieky na liečbu srdečných ochorení) a niektoré antipsychotiká,
- lieky, ktoré môžu znižovať množstvo sodíka v krvi, napr. antidepresíva, antipsychotiká, antiepileptiká,
- lieky na liečbu dny, ako je allopurinol, probenecid, sulfapyrazón,
- liečebné doplnky vitamínu D a doplnky vápnika,
- lieky na liečbu cukrovky (lieky užívané ústami ako metformín, alebo inzulíny),
- iné lieky na zníženie krvného tlaku, vrátane metyldopy,
- lieky na zvýšenie krvného tlaku, ako sú noradrenalin alebo adrenalín,
- digoxín alebo iné náprstníkové glykozidy (lieky na liečbu srdečných ochorení),
- lieky, ktoré môžu zvýšiť hladinu cukru v krvi, ako je diazoxid alebo betablokátory,
- cytotoxické lieky (používané na liečbu rakoviny), ako sú metotrexát alebo cyklofosfamid,
- lieky proti bolesti, napríklad nesteroidné protizápalové lieky (NSAID) vrátane selektívnych inhibítorm COX-2 (COX-2 inhibítory) a kyselina acetylsalicylová v dávke > 3 g,
- lieky uvoľňujúce svalstvo, ako je tubokurarín,

- anticholinergné lieky (lieky na liečbu rôznych ochorení, ako sú žalúdočné kŕče, kŕče močového mechúra, astma, cestovateľská nevolnosť (kinetóza), svalové kŕče, Parkinsonova choroba a podporná liečba pri narkóze),
- amantadín (liek používaný na liečbu Parkinsonovej choroby a na liečbu alebo prevenciu určitých ochorení spôsobených vírusmi),
- cholestyramín a cholestipol (lieky používané najmä na liečbu vysokých hladín tukov (lipidov) v krvi),
- cyklosporín, liek používaný pri orgánových transplantáciách na zabránenie odvrhnutia orgánov,
- alkohol, lieky na spanie a anestetiká (lieky s uspávacím a bolest tlmiacim účinkom používané napríklad počas operácií),
- jódové kontrastné látky (lieky používané na zobrazovacie vyšetrenia),
- ak užívate inhibítory ACE alebo aliskirén (pozri tiež informácie v častiach „Neužívajte Co-Valsacor“ a „Upozornenia a opatrenia“).

### **Co-Valsacor a jedlo, nápoje a alkohol**

Co-Valsacor môžete užívať spolu s jedlom alebo bez jedla.

Vyhýbajte sa konzumácii alkoholu, kým sa neporadíte so svojím lekárom. Alkohol môže spôsobiť výraznejšie zniženie krvného tlaku a/alebo zvýšiť riziko závratu alebo mdlôb.

### **Tehotenstvo a dojčenie**

Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

#### *Tehotenstvo*

**Musíte povedať svojmu lekárovi, ak si myslíte, že ste (alebo by ste mohli byť) tehotná.**

Lekár vám zvyčajne odporúči ukončiť užívanie Co-Valsacoru ešte pred otehotnením alebo ihned, ako zistíte, že ste tehotná a odporúčí vám namiesto Co-Valsacoru iný liek. Co-Valsacor sa neodporúča užívať na začiatku tehotenstva a nesmie sa užívať, ak ste tehotná dlhšie ako 3 mesiace, pretože môže spôsobiť závažné poškodenie vášho dieťaťa, ak sa užíva po 3. mesiaci tehotenstva.

#### *Dojčenie*

**Povedzte svojmu lekárovi, ak dojčíte alebo začíname dojčiť.**

Co-Valsacor sa neodporúča pre dojčiace matky. Ak chcete dojčiť, lekár vám môže vybrať inú liečbu, najmä ak je vaše dieťa novorodenec, alebo ak sa narodilo predčasne.

### **Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

Predtým, ako budete viesť vozidlo, obsluhovať stroje alebo vykonávať iné činnosti, ktoré vyžadujú sústredenie, uistite sa, že viete ako na vás Co-Valsacor pôsobí. Tak ako mnohé iné lieky používané na liečbu vysokého krvného tlaku, aj Co-Valsacor môže v zriedkavých prípadoch vyvolať závrat a ovplyvniť sústredenie.

### **Co-Valsacor obsahuje laktózu (mliečny cukor) a sodík**

Ak vám niekedy lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej dávke, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

### **3. Ako užívať Co-Valsacor**

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika. To vám pomôže dosiahnuť čo najlepšie výsledky a zníži riziko vedľajších účinkov.

Ľudia, ktorí majú vysoký krvný tlak, si často nevšimnú žiadne prejavy tohto ochorenia. Mnohí sa môžu cítiť celkom normálne. Preto je veľmi dôležité, aby ste chodili na dohodnuté lekárske vyšetrenia, aj keď sa cítite dobre.

Lekár vám presne povie koľko tablet Co-Valsacoru máte užívať. V závislosti od vašej odpovede na liečbu vám lekár môže navrhnuť zvýšenie alebo zníženie dávky.

- Zvyčajná dávka Co-Valsacoru je jedna tableta denne.
- Nemeňte dávkovanie alebo neprestávajte užívať tablety bez toho, aby ste sa poradili so svojím lekárom.
- Liek sa má užívať každý deň v tom istom čase, zvyčajne ráno.
- Co-Valsacor môžete užívať s jedlom alebo bez jedla.
- Tabletu prehltnite a zapite pohárom vody.

#### **Ak užijete viac Co-Valsacoru, ako máte**

Ak pocitujete silný závrat a/alebo mdloby, ľahnite si a čo najskôr kontaktujte svojho lekára.

Ak ste náhodne užili príliš veľa tablet, kontaktujte okamžite svojho lekára, lekárnika alebo nemocnicu.

#### **Ak zabudnete užiť Co-Valsacor**

Ak zabudnete užiť dávku, užite ju hned, ako si spomeniete. Ak je však už takmer čas na ďalšiu dávku, vynechajte dávku, na ktorú ste zabudli.

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

#### **Ak prestanete užívať Co-Valsacor**

Prerušenie liečby Co-Valsacorom môže zhoršiť váš vysoký krvný tlak. Neprestaňte užívať váš liek, kým vám to neodporučí váš lekár.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

#### **4. Možné vedľajšie účinky**

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

**Niektoré vedľajšie účinky môžu byť závažné a vyžadujú okamžitú lekársku pomoc:**

- Okamžite vyhľadajte lekára, ak sa u vás objaví niektorý z príznakov angioedému, napríklad:
  - opuch tváre, jazyka alebo hltana,
  - tŕažkosti pri prehľtaní,
  - žihľavka a tŕažkosti s dýchaním.
- Závažné kožné ochorenie spôsobujúce vyrážky, sčervenanie kože, pluzgiere na perách, očiach alebo v ústach, olupovanie pokožky, horúčka (toxicická epidermálna nekrolýza).
- Zhoršenie zraku alebo bolesť v očiach v dôsledku zvýšeného tlaku (možné prejavy nahromadenia tekutiny vo vrstve oka obsahujúcej cievy (choroidálna efúzia) alebo akútneho glaukómu s uzavretým uhlom).
- Horúčka, bolest' hrdla, častejší výskyt infekcií (agranulocytóza).
- Akútna respiračná tieseň (prejavy zahŕňajú závažnú dýchavičnosť, horúčku, slabosť a zmätenosť).

Tieto vedľajšie účinky sú veľmi zriedkavé alebo je ich častosť výskytu neznáma.

**Ak sa u vás objaví ktorýkoľvek z uvedených príznakov, prestaňte užívať Co-Valsacor a ihned kontaktujte svojho lekára (pozri tiež časť 2 „Upozornenia a opatrenia“).**

#### **Ďalšie vedľajšie účinky:**

*Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 ľudí):*

- kašeľ,

- nízky krvný tlak,
- závrat,
- dehydratácia (s pocitom smädu, suchom v ústach, suchým jazykom, nepravidelným močením, tmavo zafarbeným močom, suchou pokožkou),
- bolest' svalov,
- pocit únavy,
- típnutie alebo znecitlivenie,
- rozmazané videnie,
- zvuky (napr. pískanie, bzučanie) v ušiach.

*Veľmi zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 ľudí):*

- závrat,
- hnačka,
- bolest' kĺbov.

*Neznáme (časťosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):*

- ťažkosti s dýchaním,
- výrazné zníženie množstva vylúčeného moču,
- nízka hladina sodíka v krvi (čo môže vyvolat' únavu, zmätenosť, svalové šklbnutia a/alebo v závažných prípadoch záхватy kŕcov),
- nízka hladina draslíka v krvi (niekedy spojená so svalovou slabosťou, svalovými kŕcmi, abnormálnym srdcovým rytmom),
- nízka hladina bielych krviniek v krvi (s príznakmi, ako sú horúčka, kožné infekcie, bolest' hrdla alebo vredy v ústach spôsobené infekciou, slabosť),
- zvýšená hladina bilirubínu v krvi (ktorá môže v závažných prípadoch spôsobiť zožltnutie pokožky a očí),
- zvýšená hladina močovinového dusíka a kreatinínu v krvi (čo môže poukazovať na poruchu funkcie obličiek),
- zvýšená hladina kyseliny močovej v krvi (čo môže v závažných prípadoch vyvolat' dnu),
- mdloba (synkopa).

**Nasledujúce vedľajšie účinky boli hlásené pri liekoch obsahujúcich valsartan alebo hydrochlortiazid samotný:**

#### Valsartan

*Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 ľudí):*

- pocit, že sa krúti okolie,
- bolest' brucha.

*Veľmi zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 ľudí):*

- intestinálny angioedém: opuch v čreve prejavujúci sa príznakmi ako je bolest' brucha, nevoľnosť, vracanie a hnačka.

*Neznáme (časťosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):*

- kožná vyrážka so svrbením alebo bez svrbenia spolu s niektorými ďalšími príznakmi alebo prejavmi: horúčka, bolest' kĺbov, bolest' svalov, zdurené lymfatické uzliny a/alebo príznaky podobné chrípke, vyrážka, purpurovočervené škvurny, horúčka, svrbenie (príznaky zápalu krvných ciev), nízky počet krvných doštíčiek (niekedy s neobvyklým krvácaním alebo podliatinami), vysoká hladina draslíka v krvi (niekedy so svalovými kŕcmi, poruchou srdcového rytmu), alergické reakcie (s príznakmi ako je vyrážka, svrbenie, žihľavka, ťažkosti s dýchaním alebo prehlitaním, závrat), opuch, najmä tváre a hrdla, vyrážka, svrbenie, zvýšenie hodnôt testov funkcie pečene, zníženie hladiny hemoglobínu a zníženie percentuálneho podielu červených krviniek v krvi (čo môže v závažných prípadoch viest' k anémii),

- zlyhanie obličiek,
- nízka hladina sodíka v krvi (čo môže vyvolať únavu, zmätenosť, svalové šklbnutia a/alebo v závažných prípadoch záchvaty kŕčov).

#### Hydrochlórtiazid

*Veľmi časté (môžu postihovať viac ako 1 z 10 ľudí):*

- nízka hladina draslíka v krvi,
- zvýšená hladina tukov v krvi.

*Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 ľudí):*

- nízka hladina sodíka v krvi,
- nízka hladina horčíka v krvi,
- vysoká hladina kyseliny močovej v krvi,
- svrbiaca vyrážka alebo iné typy vyrážky,
- znížená chuť do jedla,
- mierna nevoľnosť a vracanie,
- závrat, mdloby pri vstávaní,
- neschopnosť dosiahnuť alebo udržať erekciu.

*Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 ľudí):*

- opuch kože a tvorba pluzgierikov (z dôvodu zvýšenej citlivosti na slnko),
- vysoká hladina vápnika v krvi,
- vysoká hladina cukru v krvi,
- cukor v moči,
- zhoršenie látkovej premeny pri cukrovke,
- zápcha, hnačka, neprijemný pocit v žalúdku a črevách, porucha funkcie pečene, pri ktorej sa môže vyskytnúť zožltnutie pokožky alebo očí,
- nepravidelný srdcový rytmus,
- bolest hlavy,
- poruchy spánku,
- smutná nálada (depresia),
- nízka hladina krvných doštíčiek (niekedy s krvácaním alebo tvorbou podkožných podliatin),
- závrat,
- trpnutie alebo znecitlivenie,
- poruchy zraku.

*Veľmi zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 ľudí):*

- zápal krvných ciev s prejavmi, ako sú vyrážka, purpurovo červené škvurny, horúčka (vaskulítida),
- vyrážka, svrbenie, žihľavka, ťažkosti s dýchaním alebo prehlitaním, závrat (reakcie z precitlivenosti),
- vyrážka na tvári, bolesť klbov, ochorenie svalov, horúčka (lupus erythematosus),
- silná bolesť v hornej časti žalúdka (pankreatítida),
- stŕažené dýchanie, horúčka, kašeľ, sipoť, dýchavičnosť (respiračná tieseň vrátane pneumonítidy a plúcneho edému),
- bledá koža, únava, dýchavičnosť, tmavý moč (hemolytická anémia),
- horúčka, bolesť v hrdle alebo vriedky v ústach spôsobené infekciou (leukopénia),
- zmätenosť, únava, svalové šklbnutia a kŕče, zrýchlené dýchanie (hypochloremická alkalóza).

*Neznáme (časťou sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):*

- rakovina kože a rakovina pier (nemelanómová rakovina kože),
- slabosť, podliatiny a časté infekcie (aplastická anémia),
- výrazne znížená tvorba moču (možné prejavy poruchy alebo zlyhania obličiek),
- vyrážka, začervenanie kože, pluzgiere na perách, očiach alebo v ústach, odlupovanie kože, horúčka (možné prejavy multiformného erytému),
- svalové kŕče,
- horúčka (pyrexia),

- slabosť (asténia).

### **Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na **národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V**. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

## **5. Ako uchovávať Co-Valsacor**

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na obale po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom a vlhkostou.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

## **6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

### **Čo Co-Valsacor obsahuje**

- Liečivá sú valsartan a hydrochlórtiazid.  
Každá filmom obalená tableta Co-Valsacor 80 mg/12,5 mg obsahuje 80 mg valsartanu a 12,5 mg hydrochlórtiazidu.  
Každá filmom obalená tableta Co-Valsacor 160 mg/12,5 mg obsahuje 160 mg valsartanu a 12,5 mg hydrochlórtiazidu.  
Každá filmom obalená tableta Co-Valsacor 160 mg/25 mg obsahuje 160 mg valsartanu a 25 mg hydrochlórtiazidu.
- Ďalšie zložky sú mikrokryštalická celulóza (E 460), monohydrt laktózy, stearát horečnatý (E470b), sodná soľ kroskarmelózy, povidón a koloidný oxid kremičitý bezvodý v jadre tablety a hypromelóza, oxid titaničitý (E171), makrogol 4000, červený oxid železitý (E172) a žltý oxid železitý (E172) – iba v 80 mg/12,5 mg a 160 mg/25 mg filmom obalených tabletách – v obalovacej vrstve. Pozri časť 2 „Co-Valsacor obsahuje laktózu (mliečny cukor) a sodík“.

### **Ako vyzerá Co-Valsacor a obsah balenia**

Co-Valsacor 80 mg/12,5 mg sú ružové oválne dvojvypuklé filmom obalené tablety.

Co-Valsacor 160 mg/12,5 mg sú červenohnedé oválne dvojvypuklé filmom obalené tablety.

Co-Valsacor 160 mg/25 mg sú svetlohnedé oválne dvojvypuklé filmom obalené tablety.

Každá sila je balená v škatuľkách po 14, 28, 30, 56, 60, 84, 90, 98, 280, 56 x 1, 98 x 1 a 280 x 1 filmom obalených tabliet v blistrovom balení.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii**

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

### **Výrobcovia**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko  
TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Nemecko

KRKA-POLSKA Sp. z o.o., ul. Równoległa 5, 02-235 Varšava, Poľsko

**Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:**

Názov členského štátu	Názov lieku
Česká republika, Estónsko, Litva, Lotyšsko, Slovinsko	Valsacombi
Bulharsko, Maďarsko, Poľsko, Slovenská republika	Co-Valsacor
Grécko	Co-Valsareta
Dánsko, Fínsko, Nórsko, Švédsko, Island	Valsartan/Hydrochlorothiazide Krka
Španielsko	Valsartán/hidroclorotiazida Kern Pharma
Rakúsko	Valsartan/Hydrochlorothiazid Krka
Írsko	Valsartan/hydrochlorothiazide Krka

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v apríli 2025.**

Podrobnejšie informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv ([www.sukl.sk](http://www.sukl.sk)).