

AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚĂ NR. 13047/2020/01-02-03-04-05	Anexa 1
13048/2020/01-02-03-04-05	
13049/2020/01-02-03-04-05	
13050/2020/01-02-03-04-05	

Prospect

Prospect: Informații pentru pacient

Arparial 25 mg/5 mg comprimate filmate

Arparial 50 mg/5 mg comprimate filmate

Arparial 25 mg/7,5 mg comprimate filmate

Arparial 50 mg/7,5 mg comprimate filmate

Tartrat de metoprolol/ivabradină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Arparial și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Arparial
3. Cum să utilizați Arparial
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Arparial
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Arparial și pentru ce se utilizează

Arparial este utilizat în tratarea anginei pectorale stabile simptomaticice (afecțiune care determină durere în piept), la pacienți adulți. Pacienții care utilizează deja ivabradină și metoprolol sub formă de comprimate separate pot utiliza în schimb un comprimat de Arparial care conține ambele substanțe active în aceeași concentrație.

Arparial este o combinație în doză fixă de două substanțe active, tartrat de metoprolol și ivabradină. Metoprololul este un beta-blocant. Beta-blocantele încetinesc bătăile inimii, reduc forța de contracție a mușchiului inimii și reduc contracțiile vaselor de sânge din inimă, creier și întregul corp. Ivabradina acționează în principal prin reducerea frecvenței cardiace cu câteva bătăi pe minut. Aceasta scade nevoie de oxigen a inimii, în special în situațiile în care o criză de angină devine foarte probabilă. În acest fel, metoprololul și ivabradina ajută la controlul și reducerea numărului crizelor anginoase.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Arparial

Nu utilizați Arparial:

- dacă sunteți alergic la ivabradină, metoprolol sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6), sau la oricare dintre beta-blocante
- dacă înainte de începerea tratamentului aveți frecvența bătăilor inimii în repaus prea mică, dacă

- vă simțiți slăbit, dacă aveți un nivel scăzut al stării de conștiență, respirație scurtată, tensiune arterială mică sau dureri în piept (din cauza bradicardiei simptomatice)
- dacă aveți șoc cardiogen (afecțiune gravă a inimii produsă de tensiunea arterială foarte mică, tratată în spital)
 - dacă aveți tulburări de ritm al inimii (bătăi neregulate ale inimii)
 - dacă aveți infarct miocardic sau bănuială de infarct miocardic complicat de următoarele afecțiuni: frecvența bătăilor inimii foarte scăzută, bătăi ale inimii rare sau neregulate, valoarea tensiunii arteriale maxime este mai mică de 100 mmHg și/sau insuficiență cardiacă gravă
 - dacă aveți tensiune arterială foarte mică
 - dacă aveți insuficiență cardiacă ce s-a înrăutățit recent
 - dacă urmați tratament pentru insuficiență cardiacă cu agoniști ai receptorilor beta cum este dobutamina
 - dacă frecvența dumneavoastră cardiacă este dată exclusiv de pacemaker
 - dacă aveți angină instabilă (o formă severă de angină în care durerile în piept sunt foarte frecvente și apar atât în repaus cât și la efort)
 - dacă aveți tulburări grave ale vaselor de sânge
 - dacă aveți tensiune arterială mare din cauza unei tumorii situate lângă rinichi (feocromocitom neoperator)
 - dacă aveți probleme grave ale ficatului
 - dacă săngele dumneavoastră conține prea mult acid (acidoză metabolică)
 - dacă urmați tratament cu medicamente pentru infecții fungice (de exemplu, cu ketoconazol, itraconazol), cu antibiotice macrolide (cum sunt: claritromicina, eritromicina administrată oral, josamicina și telitromicina), cu medicamente pentru infecții cu HIV (cum sunt: nelfinavir, ritonavir) sau cu nefazodonă (medicament pentru tratamentul depresiei) sau cu diltiazem, verapamil (utilizate pentru tensiune arterială mare sau angină pectorală)
 - dacă sunteți o femeie care poate avea copii și nu utilizați mijloace sigure de contracepție
 - dacă sunteți gravidă sau încercați să rămâneți gravidă
 - dacă alăptăți.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Arparial, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Discutați cu medicul dumneavoastră dacă aveți următoarele afecțiuni:

- dacă aveți tulburări de ritm al inimii (cum sunt bătăi neregulate ale inimii, palpitații, creștere a durerilor în piept) sau de fibrilație atrială persistentă (un tip de bătăie neregulată a inimii) sau de o anomalie a electrocardiogramei (ECG) numită „sindrom QT prelungit”,
- dacă aveți simptome ca oboseală, amețeli sau respirație îngreunată (aceasta poate însemna că inima își încetinește activitatea prea mult, de exemplu sub 50 bătăi pe minut),
- dacă aveți simptome ale fibrilației atriale (frecvența bătăilor inimii în repaus neobișnuit de mare (peste 110 bătăi pe minut) sau neregulată, fără niciun motiv aparent, fiind dificil de măsurat),
- dacă ați avut un accident vascular cerebral recent,
- dacă aveți o afecțiune retiniană cronică la nivelul ochiului sau dacă aveți vederea deteriorată,
- dacă aveți tensiune arterială mică sau necontrolată de tratament, în special după o modificare a tratamentului dumneavoastră antihipertensiv,
- dacă urmează să vi se efectueze o cardioversie (procedură medicală care poate corecta bătăile rapide sau neregulate ale inimii până la ritm normal),
- dacă aveți insuficiență cardiacă severă sau insuficiență cardiacă cu anomalie pe ECG numită „bloc de ramură”,
- dacă aveți astm bronșic sau prezentați o îngustare semnificativă a căilor respiratorii numită BPOC (bronhopneumopatie obstructivă cronică),
- dacă aveți probleme de circulație (de exemplu, boala Raynaud),
- dacă aveți sau există bănuială că aveți o tumoră a glandelor suprarenale (feocromocitom),
- dacă aveți diabet zaharat,
- dacă aveți angină Prinzmetal (durere în piept la repaus),
- dacă aveți psoriazis (eruptii severe pe piele),
- dacă glanda tiroidă este hiperactivă (simptomele sunt tremurături, bătăi rapide ale inimii,

- transpirații sau pierdere în greutate),
- dacă urmează să vi se efectueze o intervenție chirurgicală care necesită anestezie generală,
- dacă sunteți vârstnic,
- dacă aveți probleme severe ale rinichilor,
- dacă aveți probleme moderate ale ficatului,
- dacă aveți antecedente de reacții de hipersensibilitate sau veți efectua un tratament de desensibilizare.

Nu întreperiți brusc tratamentul cu Arparial deoarece aceasta poate produce modificări severe ale ritmului sau bătăilor inimii și crește riscul unui infarct miocardic.

Dacă vă aflați în oricare dintre situațiile menționate mai sus, discutați imediat cu medicul dumneavoastră înainte sau în timp ce utilizați Arparial.

Copii și adolescenți

Arparial nu este recomandat pentru utilizare la copii și adolescenți cu vîrstă sub 18 ani.

Arparial împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Tratamentul cu Arparial poate fi influențat de alte medicamente. Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă utilizați oricare dintre următoarele medicamente, deoarece pot fi necesare precauții speciale:

- fluconazol și terbinafină (medicamente utilizate pentru infecții fungice)
- rifampicină (medicament utilizat pentru tratarea infecțiilor)
- barbiturice (medicamente utilizate pentru tratarea epilepsiei sau a dificultăților de somn)
- fenitoină (medicament utilizat pentru tratarea epilepsiei)
- *hypericum perforatum* sau sunătoare (tratament pe bază de sunătoare pentru depresie)
- medicamente care prelungesc intervalul QT utilizate pentru tratarea tulburărilor frecvenței bătăilor inimii sau a altor afecțiuni:
 - chinidină, disopiramidă, ibutilidă, sotalol, amiodaronă (utilizate pentru tratamentul tulburărilor frecvenței bătăilor inimii)
 - bepridil (utilizat pentru tratamentul anginei pectorale)
 - pimozidă, ziprasidonă, sertindol (medicamente pentru tratarea anxietății, schizofreniei sau a altor psihoze)
 - meflochină și halofantrină (medicamente utilizate pentru tratamentul malariei)
 - eritromicină administrată intravenos (antibiotic)
 - pentamidină (medicament utilizat pentru tratarea infecțiilor parazitare)
 - cisapridă (medicament utilizat pentru tratamentul refluxului gastro-esofagian)
- furosemid, hidroclorotiazidă, indapamidă (tipuri de medicamente care elimină apa utilizate pentru tratamentul edemelor și tensiunii arteriale mari, care pot scădea valorile potasiului din sânge)
- hidralazină, clonidină (medicamente utilizate pentru tratamentul tensiunii arteriale mari)
- flecainidă, propafenonă, tocainidă, procainamidă, ajmalină (medicamente utilizate pentru tratamentul tulburărilor frecvenței bătăilor inimii)
- nitrați (medicamente utilizate pentru tratamentul anginei pectorale)
- digoxină (medicament utilizat pentru tratamentul problemelor inimii)
- paroxetină, fluoxetină, sertralină, antidepresive triciclice, neuroleptice (de exemplu, clorpromazina, triflupromazina, clorprotixena) și pentobarbital (medicamente pentru tratamentul tulburărilor mentale cum este depresia sau schizofrenia)
- celecoxib, indometacin și floctafenină (antiinflamatoare nesteroidiene/medicamente antireumatice (AINS) utilizate pentru reducerea inflamației, febrei și durerii)
- difenhidramină (medicament utilizat pentru tratarea alergiilor)
- hidroxiclorochină (medicament utilizat pentru reducerea inflamației la persoanele cu boli autoimune)
- alte beta-blocante (de exemplu, picături de ochi)
- inhibitori de monoaminooxidază (MAO) (medicamente utilizate pentru tratarea depresiei și

- bolii Parkinson)
- cimetidină (medicament utilizat pentru tratarea arsurilor gastrice sau ulcerului peptic)
- insulină și medicamente antidiabetice orale
- lidocaină (un anestezic local)
- anestezice administrate pe cale inhalatorie
- adrenalină (medicament utilizat pentru tratamentul de urgență al reacțiilor alergice)
- medicamente parasimpatomimetice utilizate pentru tratarea afecțiunilor cum este boala Alzheimer sau glaucomul
- dipiridamol (medicament utilizat pentru studierea fluxului sângelui la nivelul inimii)
- alfuzosin, doxazosin, prazosin, tamsulosin și terazosin (medicamente utilizate pentru tratarea retenției urinare)
- ergotamină (medicament utilizat pentru tratamentul migrenelor)
- medicamente relaxante ale musculaturii scheletice
- antiacide (medicamente utilizate pentru tratarea disconfortului gastric).

Arparial împreună cu alimente și băuturi

În timpul tratamentului cu Arparial, evitați consumul de suc de grepfrut. Deoarece poate crește efectul metoprololului, trebuie să limitați consumul de alcool când utilizați acest medicament. Alimentele pot crește efectul metoprololului.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Acest medicament nu este recomandat în timpul sarcinii. Înainte de a rămâne gravidă sau imediat ce aflați că sunteți gravidă, trebuie să treceți la un tratament alternativ cât mai repede posibil.

Nu utilizați Arparial dacă puteți rămâne gravidă și nu utilizați mijloace sigure de contracepție (vezi pct. "Nu utilizați Arparial").

Nu utilizați Arparial dacă alăptați. Discutați cu medicul dumneavoastră dacă alăptați sau intenționați să alăptați, deoarece alăptarea trebuie întreruptă dacă utilizați Arparial.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Arparial poate determina fenomene vizuale luminoase trecătoare (o strălucire temporară în câmpul vizual, vezi pct. "Reacții adverse posibile"). Dacă acest lucru vi se întâmplă, fiți precauți în timpul conducerii vehiculelor sau folosirii utilajelor în situațiile în care pot să apară schimbări brusăte de intensitate a luminii, în special când se conduce pe timp de noapte.

Fiți de asemenea precauți când consumați alcool în timpul tratamentului cu Arparial sau schimbați tratamentul cu alt medicament deoarece acestea vă pot influența capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Dacă aceste comprimate vă produc amețeli sau somnolență sau vă provoacă dureri de cap, nu conduceți și nu folosiți utilaje.

3. Cum să utilizați Arparial

Utilizați întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este un comprimat de două ori pe zi, unul dimineață și unul seara, în timpul meselor.

Dacă utilizați mai mult Arparial decât trebuie

Dacă utilizați mai multe comprimate decât doza recomandată, contactați imediat departamentul de urgență al celui mai apropiat spital sau adresați-vă medicului dumneavoastră. Cele mai frecvente

reacții sunt amețeli, senzație de leșin, oboseală și dificultăți la respirație deoarece inima își încetinește activitatea.

Dacă uitați să utilizați Arparial

Dacă uitați să luați o doză de Arparial, luați doza următoare la momentul obișnuit. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Arparial

Nu întrerupeți brusc tratamentul cu Arparial deoarece aceasta poate produce modificări severe ale ritmului sau bătăilor inimii și crește riscul unui infarct miocardic. Discutați cu medicul dumneavoastră înaintea schimbării dozei sau opririi medicamentului.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):

- fenomene vizuale luminoase (scurte momente de strălucire intensă, cel mai adesea determinate de schimbări bruse de intensitate a luminii). Acestea pot fi descrise și ca o aură, scânteieri colorate, descompunere a imaginii sau imagini multiple. Acestea apar în general în primele două luni de tratament, după care pot apărea în mod repetat, și dispar în timpul sau după întreruperea tratamentului.
- senzație de oboseală.

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- coșmaruri,
- dureri de cap,
- somnolență,
- tulburări ale somnului,
- amețeli,
- vedere încețoșată (vedere tulbure),
- modificare a activității inimii (contractii lente, rapide sau neregulate ale inimii),
- bătăi suplimentare ale inimii,
- percepere anormală a bătăilor inimii,
- palpitații,
- tensiune arterială necontrolată medicamentos,
- tensiune arterială mică la ridicarea în picioare,
- mâini și picioare reci,
- furnicături și modificare a culorii (alb, albastru, apoi roșu) degetelor de la mâini și picioare în urma expunerii la frig (boala Raynaud),
- dificultăți la respirație în timpul efortului,
- senzație de rău (greață),
- constipație,
- diaree,
- vărsături,
- dureri abdominale,
- tulburări ale libidoului.

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- exces de eozinofile (un tip de celule albe din sânge),
- înrăutățire a psoriazisului,
- valori mari ale acidului uric în sânge,
- valori mici ale zahărului (glucozie) în sânge,
- depresie,
- confuzie,
- halucinații,
- scădere a vigilenței,
- leșin,
- furnicături sau amorteli la nivelul mâinilor sau picioarelor,
- lipsă de reacție la mediul înconjurător (stupoare),
- tulburări de vedere,
- uscăciune la nivelul ochilor,
- iritație la nivelul ochilor,
- vedere dublă,
- senzație de rotire (vertig),
- înrăutățire a simptomelor de insuficiență cardiacă,
- tulburare gravă a inimii cauzată de tensiunea arterială foarte mică,
- durere sau senzație de disconfort în piept,
- tensiune arterială mică cauzată de pulsul lent,
- dureri musculare la unul sau ambele picioare, care apar la mers,
- dificultăți la respirație (dispnee),
- respirație șuierătoare și scurtare a respirației (bronhospasm),
- angioedem (umflare a feței, limbii sau gâtului, dificultăți la respirație sau la înghițire),
- erupții pe piele,
- erupție pe piele cu aspect alb-argintiu (psoriazis)
- urticarie,
- transpirații abundente,
- spasme musculare,
- senzație de slăbiciune,
- umflături,
- creștere în greutate,
- valori mari ale creatininei din sânge (un produs de descompunere al mușchilor),
- aspect anormal al bătăilor inimii pe ECG.

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- săngerări sau învinețire mai ușor decât în mod normal (scădere a numărului de trombocite),
- nervozitate,
- anxietate,
- inflamare a ochilor,
- tinnitus (zumzet, șuierat, fluijerat, târâit sau alte zgomote persistente în urechi),
- nas înfundat sau cu secreții abundente,
- uscăciune a gurii,
- tulburări ale gustului,
- modificări ale testelor funcției ficatului,
- funcționare anormală a ficatului,
- înroșire a pielii,
- mâncărimi,
- cădere a părului,
- slăbiciune musculară,
- senzație de rău,

- creștere a valorilor unor enzime ale ficiatului,
- disfuncție sexuală, impotență.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane):

- absență a celulelor albe din sânge,
- schimbări de personalitate,
- pierdere a memoriei,
- scădere a auzului,
- pierdere a auzului,
- bătăi neregulate ale inimii,
- înrăutățire a crizelor la pacienții cu angină pectorală,
- gangrenă la pacienții care au deja tulburări ale circulației săngelui la nivelul membrelor,
- fibroză retroperitoneală (exces de țesut prezent în cavitatea corpului, mai jos de piept),
- hepatită (afecțiune a ficiatului),
- creștere a sensibilității pielii la soare,
- articulații umflate și dureroase (artralgie),
- erecție dureroasă (boala Peyronie).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

Bucuresti 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Arparial

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Arparial

- Substanțele active sunt tartratul de metoprolol și ivabradina (sub formă de clorhidrat). Arparial 25 mg/5 mg: un comprimat filmat conține tartrat de metoprolol 25 mg și ivabradină 5 mg echivalent cu clorhidrat de ivabradină 5,390 mg.

Arparial 50 mg/5 mg: un comprimat filmat conține tartrat de metoprolol 50 mg și ivabradină 5 mg echivalent cu clorhidrat de ivabradină 5,390 mg.

Arparial 25 mg/7,5 mg: un comprimat filmat conține tartrat de metoprolol 25 mg și ivabradină 7,5 mg echivalent cu clorhidrat de ivabradină 8,085 mg.

Arparial 50 mg/7,5 mg: un comprimat filmat conține tartrat de metoprolol 50 mg și ivabradină 7,5 mg echivalent cu clorhidrat de ivabradină 8,085 mg.

- Celealte componente sunt:
 - nucleu: amidon de porumb pregelatinizat, celuloză microcristalină, maltodextrină, dioxid de siliciu coloidal anhidru și stearat de magneziu
 - film: glicerină, hipromeloză 6 mPa s, macrogol 6000, stearat de magneziu și dioxid de titan (E171).

Cum arată Arparial și conținutul ambalajului

Comprimate filmate de culoare albă, rotunde (25/5 mg), cu diametru de 7,3 mm, marcate cu „1” pe o față și cu  pe cealaltă față.

Comprimate filmate de culoare albă, rotunde (50/5 mg), cu diametru de 8,5 mm, marcate cu „2” pe o față și cu  pe cealaltă față.

Comprimate filmate de culoare albă, ovale (25/7,5 mg), cu lungime de 9,3 mm și lățime de 5,8 mm, marcate cu „3” pe o față și cu  pe cealaltă față.

Comprimate filmate de culoare albă, ovale (50/7,5 mg), cu lungime de 10,8 mm și lățime de 6,7 mm, marcate cu „4” pe o față și cu  pe cealaltă față.

Comprimatele sunt disponibile în cutii cu blister de tip calendar din PVC-PVDC/Al conținând 14, **28**, **56**, **98** sau **112** comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărurile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Egis Pharmaceuticals PLC

Keresztúri út 30-38, 1106 Budapesta,
Ungaria

Fabricantul

Les Laboratoires Servier Industrie
905, route de Saran
45520 Gidy
Franța

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Ungaria	ARPARIAL, filmtabletták
Letonia	ARPARIAL, apvalkotās tabletas
Olanda	ARPARIAL, filmomhulde tabletten

România	ARPARIAL, comprimate filmate
---------	------------------------------

Acest prospect a fost revizuit în martie 2020.