

## Pakendi infoleht: teave kasutajale

**Co-Diovan 80 mg/12,5 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
**Co-Diovan 160 mg/12,5 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
**Co-Diovan 160 mg/25 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
valsartaan/hüdroklorotiasiid

### Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

### Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Co-Diovan ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Co-Diovani võtmist
3. Kuidas Co-Diovani võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Co-Diovani säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

## 1. Mis ravim on Co-Diovan ja milleks seda kasutatakse

Co-Diovan õhukese polümeerikattega tabletid sisaldavad kahte toimeainet, mida nimetatakse valsartaaniks ja hüdroklorotiasiidiks. Mõlemad toimeained aitavad langetada kõrget vererõhku (hüpertensioon).

- **Valsartaan** kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse “angiotensiin II retseptorite antagonistideks” ning mis aitavad kõrget vererõhku kontrolli all hoida. Angiotensiin II on aine organismis, mis põhjustab veresoonte pingule tõmbumist, mille tagajärjel tõuseb vererõhk. Valsartaani toime seisneb angiotensiin II blokeerimises. Selle tulemusena veresooned lõdveneivad ja vererõhk langeb.
- **Hüdroklorotiasiid** kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse tiasiiddiureetikumideks (nimetatakse ka “vett väljaviiivateks tablettideks”). Hüdroklorotiasiid suurendab uriinieritust, mille tulemusena alaneb samuti vererõhk.

Co-Diovani kasutatakse kõrgvererõhu raviks, mille piisavat langust ei ole õnnestunud saavutada ainult ühe ravimi kasutamisel.

Kõrge vererõhk suurendab südame ja arterite koormust. Ravimata jätmisel võib see kahjustada aju, südame ja neerude veresooni ning põhjustada insulti või südame- või neerupuudulikkust. Kõrge vererõhk suurendab infarktirisiki. Vererõhu langetamine normaalse tasemeni vähendab nende häirete tekkeriski.

## 2. Mida on vaja teada enne Co-Diovani võtmist

### Co-Diovani ei tohi võtta

- kui olete valsartaani, hüdroklorotiasiidi, sulfoonamiidi derivaatide (hüdroklorotiasiidiga keemiliselt sarnased ained) või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline (ülitundlik);

- kui te olete **rohkem kui 3 kuud rase** (ka raseduse alguses on parem Co-Diovani mitte kasutada – vt lõik raseduse kohta);
- kui teil on **raske** maksahaigus, väikeste sapijuhade hävinemine maksas (sapitsirroos), mis viib sapi kuhjumisele maksas (kolestaas);
- kui teil on **raskekujuline** neeruhaigus;
- kui teil puudub kuseeritus (anuuria);
- kui te saate dialüüsravi („kunstneer“);
- kui teie vere kaaliumi- või naatriumisisaldus on normaalsest madalam või kaltsiumisisaldus ravist hoolimata normaalsest kõrgem;
- kui teil on podagra;
- kui teil on suhkurtõbi või neerufunktsiooni kahjustus ja te saate ravi vererõhku langetava ravimiga, mis sisaldab aliskireeni.

**Kui midagi eespool loetletust kehtib teie kohta, rääkige sellest oma arstile ja ärge Co-Diovani võtke.**

### **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

#### Rääkige oma arstile:

- kui te võtate kaaliumi säästvaid ravimeid, kaaliumipreparaate, kaaliumi sisaldavaid soolaasendajaid või teisi vere kaaliumisisaldust suurendavaid ravimeid, nagu hepariin. Arst võib regulaarselt kontrollida teie vere kaaliumisisaldust;
- kui teie veres on madal kaaliumisisaldus;
- kui teil esineb kõhulahtisus või tugev oksendamine;
- kui te võtate suurtes annustes vett väljaviiivaid tablette (diureetikumid);
- kui teil on raske südamehaigus;
- kui teil on südamepuudulikkus või teil on esinenud südameinfarkt. Järgige hoolega oma arsti juhiseid ravimi algannuse kohta. Teie arst võib samuti kontrollida teie neerufunktsiooni;
- kui teil esineb neeruarteri ahenemine;
- kui teile on hiljuti siirdatud uus neer;
- kui teil on hüperaldosteronism. Selle haiguse puhul toodavad teie neerupealised liiga palju hormoon aldosterooni. Sellisel juhul ei ole Co-Diovani kasutamine soovitatav;
- kui te põete maksa- või neeruhaigust;
- kui teil on kunagi esinenud teiste ravimite (sealhulgas AKE inhibiitorite) võtmise ajal allergilist reaktsiooni, mida nimetatakse angioödeemiks ja mis põhjustab keele ja näo turset, rääkige oma arstiga. Kui teil tekivad Co-Diovani võtmise ajal sellised sümptomid, lõpetage kohe Co-Diovani võtmine ja ärge enam kunagi Co-Diovani võtke (vt ka lõik 4 “Võimalikud kõrvaltoimed”);
- kui teil esineb palavik, nahalööve ja liigesevalu, mis võivad olla süsteemse erütematoosse luupuse nähtudeks (SLE, niinimetatud autoimmuunhaigus);
- kui teil on suhkurtõbi, podagra, kõrge kolesterooli- või triglütseriidide sisaldus veres;
- kui teil on esinenud allergilisi reaktsioone teiste selle klassi (angiotensiin II retseptorite antagonistid) vererõhku langetavate ravimite kasutamisel või kui teil esineb allergia või astma;
- kui teil tekib nägemise halvenemine või valu silmas. Need võivad olla silma soonkesta vedeliku kogunemise sümptomid (silma soonkesta efusioon) või suurenenud silmasisese rõhu sümptomid ja need võivad tekkida mõne tunni kuni mõne nädala vältel pärast Co-Diovani võtmist. See võib ravimata jätmise korral viia püsivale nägemisekaotusele. Kui teil on varem esinenud allergiat penitsilliinide või sulfoonamiidi derivaatide suhtes, võib teil olla suurenenud risk selle tekkeks;
- kui te võtate kõrge vererõhu ravimiseks ükskõik millist järgnevat ravimit:
  - o AKE inhibiitorid (näiteks enalapriil, lisinopriil, ramipriil), eriti kui teil on suhkurtõvest tingitud neeruprobleemid;
  - o aliskireen;
- kui teil on olnud nahavähk või kui teil tekib ravi ajal ootamatu nahamuutus. Hüdroklorotiasiidi ravi, eriti pikaajaline ravi suurte annustega, võib suurendada teatud naha- ja huulevähi tüüpide

riski (mitte-melanoomne nahavähk). Kaitske Co-Diovani võtmise ajal nahka päikese ja UV-kiirgusega kokkupuute eest.

Teie arst võib regulaarsete ajavahemike järel kontrollida teie neerutalitlust, vererõhku ja elektrolüütide (nt kaalium) sisaldust veres.

Vt ka teavet lõigus „Co-Diovani ei tohi võtta”.

Suurenenud võib naha tundlikkus päikese suhtes.

Co-Diovani kasutamine lastel ja noorukitel (alla 18 eluaasta) ei ole soovitatav.

Te peate rääkima oma arstile, kui te arvate, et olete rase (või võite rasestuda). Co-Diovani ei soovitata kasutada raseduse alguses ning seda ei tohi kasutada juhul, kui te olete üle 3 kuu rase, sest selles raseduse staadiumis kasutatuna võib ravim põhjustada tõsist lootekahjustust (vt lõik raseduse kohta).

### **Muud ravimid ja Co-Diovan**

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate, olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid.

Co-Diovani võtmine koos teatavate teiste ravimitega võib mõjutada selle toimet. Seetõttu võib osutuda vajalikuks muuta annust, võtta kasutusele muid ettevaatusabinõusid või mõnel juhul ühe ravimi kasutamine katkestada. Eriti kehtib see järgmiste ravimite kohta:

- liitium, mida kasutatakse teatud tüüpi psühhiaatriliste haiguste raviks;
- ravimid või ained, mis võivad tõsta vere kaaliumisisaldust. Nende hulka kuuluvad kaaliumipreparaadid või kaaliumi sisaldavad soolaasendajad, kaaliumisäästvad ravimid ja hepariin.
- ravimid, mille toime võib vähendada vere kaaliumisisaldust, nt diureetikumid (vett väljaviivad tabletid), kortikosteroidid, lahtistid, karbenoksoloon, amfoteritsiin või penitsilliin G;
- mõned antibiootikumid (rifamütsiini rühm), ravimid, mida kasutatakse siirdamisel äratõukereaktsiooni ennetamiseks (tsüklosporiin) või antiretroviirusravimid, mida kasutatakse HIV/AIDS raviks (ritonaviir). Need ravimid võivad Co-Diovani toimet tugevdada;
- ravimid, mis võivad esile kutsuda *torsade de pointes*'i (ebaregulaarne südamerütm) tekke, nt antiarütmikumid (ravimid, mida kasutatakse südameprobleemide raviks) ja mõned antipsühhootikumid;
- ravimid, mis võivad vähendada naatriumi hulka veres, nagu antidepressandid, antipsühhootikumid, antiepileptikumid;
- podagra ravimid (nt allopurinool, probenetsiid, sulfiinpürasoon);
- D-vitamiini ja kaltsiumi ravipreparaadid;
- suhkurtõve ravimid (suukaudsed ravimid, nt metformiin või insuliinid);
- muud vererõhku langetavad ravimid, sealhulgas metüüldopa, AKE inhibiitorid (nt enalapriil, lisinopriil jt) või aliskireen (vt ka teavet lõikudes „Co-Diovani ei tohi võtta” ja „Hoiatused ja ettevaatusabinõud“);
- ravimid, mis tõstavad vererõhku, nt noradrenaliin või adrenaliin;
- digoksiin või teised südameglükosiidid (ravimid, mida kasutatakse südameprobleemide raviks);
- ravimid, mis võivad tõsta veresuhkrutaset, nt diasoksiid või beetablokaatorid;
- tsütotoksilised ravimid (kasutatakse vähi raviks), nagu metotreksaat või tsüklofosfamidid;
- valuvaigistid, nagu mittesteroidsed põletikuvastased ained (MSPVAd), sealhulgas selektiivsed tsüklooksügenaas-2 inhibiitorid (Cox-2 inhibiitorid) ja atsetüülsalitsüülhape > 3 g;
- lihaseid lõõgastavad ravimid, nt tubokurariin;

- antikoliinergilised ravimid (ravimid, mida kasutatakse erinevate haiguste, nagu seedetrakti krampide, kusepõie spasmi, astma, merehaiguse, lihasspasmide, Parkinsoni tõve raviks ja anesteetias);
- amantadiin (ravim, mida kasutatakse Parkinsoni tõve raviks ja teatud viiruste poolt põhjustatud haiguste ennetamiseks);
- kolestüramiin ja kolestipool (ravimid, mida kasutatakse peamiselt veres lipiidide kõrge taseme langetamiseks);
- tsüklosporiin, mida kasutatakse elundisiirdamise järgselt siiriku äratõukereaktsiooni vältimiseks.
- alkohol, unerohud ja anesteetikumid (ravimid, millel on uinutav või valuvaigistav toime ja mida kasutatakse näiteks kirurgias);
- joodi sisaldavad kontrastained (ained, mida kasutatakse radioloogilistel uuringutel).

### **Co-Diovan koos toidu, joogi ja alkoholiga**

Hoiduge alkoholi tarvitamisest, kuni olete rääkinud oma arstiga. Alkohol võib põhjustada vererõhu suuremat langust ja/või suurendada riski pearingluse või minestuse tekkeks.

### **Rasedus ja imetamine**

#### **- Te peate rääkima oma arstile, kui te arvate, et olete rase (või võite rasestuda)**

Arst soovib teil üldjuhul enne rasestumist või niipea kui teate, et olete rase, Co-Diovani kasutamise katkestada ning võtta Co-Diovani asemel teist ravimit. Co-Diovani kasutamine ei ole soovitatav raseduse algetapil ning seda ei tohi kasutada rohkem kui 3-kuulise raseduse ajal, sest ravimi kasutamine pärast kolmandat raseduskuud võib imikut tõsiselt kahjustada.

#### **- Rääkige oma arstile, kui te imetate või kavatsete oma last imetada**

Imetamise ajal ei ole soovitatav Co-Diovani kasutada ja arst võib valida teile muu ravimi, kui soovite imetamist jätkata, eriti kui teil on vastsündinu või enneaegselt sündinud laps.

### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Enne sõiduki juhtimist, tööriistade või masinate käsitlemist või muid keskendumist nõudvaid tegevusi veenduge, et teate, millist toimet Co-Diovan teile avaldab. Nagu paljud teisedki vererõhuravimid, võib Co-Diovan põhjustada harvadel juhtudel pearinglust ja kahjustada keskendumisvõimet.

## **3. Kuidas Co-Diovani võtta**

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. See aitab saavutada parimad ravitulemused ja vähendada kõrvaltoimete riski. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kõrge vererõhu nähte sageli ei märgata. Paljudel võib olla enesetunne täiesti normaalne. Seetõttu on teil seda tähtsam oma arsti visiitidel käia ka siis, kui teie enesetunne on hea.

Arst ütleb teile täpselt, kui palju Co-Diovani tablette võtta. Sõltuvalt ravivastusest võib arst soovitada suuremat või väiksemat annust.

- Co-Diovani soovitatav annus on üks tablett päevas.
- Ärge muutke annust ega lõpetage tablettide võtmist ilma arstiga nõu pidamata.
- Ravimit tuleb võtta iga päev samal kellaajal, tavaliselt hommikul.
- Co-Diovani võib võtta koos toiduga või ilma.
- Neelake tablett alla koos klaasi veega.

**Kui te võtate Co-Diovani rohkem, kui ette nähtud**

Raske pearingluse ja/või minestuse korral heitke pikali ja võtke kohe ühendust oma arstiga.

Kui olete juhuslikult võtnud liiga palju tablette, pöörduge oma arsti või apteekri poole või haiglasse.

**Kui te unustate Co-Diovani võtta**

Kui olete annuse võtmise unustanud, võtke ravimit kohe, kui teile meenub. Kui on aga juba peaaegu aeg võtta järgmist annust, ärge vahelejäanud annust võtke.

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

**Kui te lõpetate Co-Diovani võtmise**

Ravi lõpetamine Co-Diovaniga võib põhjustada vererõhu tõusu. Ärge lõpetage ravimi kasutamist enne, kui arst selleks juhised annab.

**Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.**

**4. Võimalikud kõrvaltoimed**

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

**Mõned kõrvaltoimed võivad olla tõsised ja vajada kohest arstiabi:**

- pöörduge otsekohe oma arsti poole, kui teil tekivad angioödeemi sümptomid, näiteks:
  - näo-, keele- või kõriturse;
  - raskused neelamisel;
  - lööve ja raskendatud hingamine;
- raskekujuline nahahaigus, mis põhjustab löövet, nahapunetust, ville huultel, silmades või suus, naha koorumist, palavikku (toksiline epidermaalne nekrolüüs);
- suurenenud silmarõhust tingitud nägemise halvenemine või valu silmades (silma soonkesta vedeliku kogunemise (silma soonkesta efusiooni) või ägeda suletudnurga glaukoomi võimalikud sümptomid);
- palavik, valus kurk, infektsioonide sagenemine (agranulotsütoos).

Need kõrvaltoimed on väga harvad või nende esinemissagedus on teadmata.

**Kui teil tekib ükskõik milline neist sümptomitest, lõpetage Co-Diovani kasutamine ja võtke kohe ühendust oma arstiga (vt ka lõik 2 „Hoiatused ja ettevaatusabinõud”).**

**Muud kõrvaltoimed on järgmised:**

*Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni 1 inimest 100-st):*

- köha;
- madal vererõhk;
- peapööritus;
- dehüdratsioon e veetustumine (mille sümptomiteks on janu, suu ja keele kuivus, harv urineerimine, tume uriin, kuiv nahk);
- lihasvalu;
- väsimus;
- surinad või tuimus;
- ähmane nägemine;
- helid (nt kohin, kumin) kõrvus.

*Väga harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 10000-st):*

- pearinglus;
- kõhulahtisus;
- liigesvalu.

*Teadmata (esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):*

- hingamisraskus;
- tugevalt vähenenud uriinieritus;
- madal naatriumisisaldus veres (mis võib tekitada väsimust, segasust, lihaste tõmbulisi ja/või rasketel juhtudel krampe);
- madal kaaliumisisaldus veres (mõnikord koos lihasnõrkuse, lihasspasmide, südame rütmihäiretega);
- madal vere valgeliblede arv (koos sümptomitega nagu palavik, nahainfektsioonid, infektsioonidest tingitud kurguvalu või suuhaavandid, nõrkus);
- vere bilirubiinisisalduse suurenemine (mis võib tõsistel juhtudel põhjustada naha ja silmavalgete kollasust);
- uurea lämmastiku- ja kreatiniinisisalduse suurenemine veres (mis võib viidata neerufunktsiooni häiretele);
- vere kusihappesisalduse suurenemine (mis võib tõsistel juhtudel vallandada podagra);
- minestus.

**Järgnevaid kõrvaltoimeid on kirjeldatud ainult valsartaani või hüdroklorotiasiidi sisaldavate toodete kasutamisel:**

#### Valsartaan

*Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni 1 inimest 100-st):*

- pöörlemistunne;
- kõhuvalu.

*Teadmata (esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):*

- villid nahal (bulloosse dermatiidi sümptom);
- nahalööve koos sügelusega või ilma, millega kaasnevad mõned järgmistest sümptomitest: palavik, liigesvalu, lihasvalu, lümfisõlmede suurenemine ja/või gripitaolised sümptomid;
- nahalööve, lillakaspunased täpid, palavik, sügelus (veresoonte põletiku sümptomid);
- madal vereliistakute arv (mõnikord koos ebahariliku veritsuse või verevalumite tekkega);
- kõrge vere kaaliumisisaldus (mõnikord koos lihasspasmide, südame rütmihäiretega);
- allergilised reaktsioonid (koos sümptomitega nagu nahalööve, sügelus, nõgestõbi, hingamis- või neelamisraskus, pearinglus);
- peamiselt näo- ja kõriturse; nahalööve; sügelus;
- maksafunktsiooni näitajate tõus;
- hemoglobiinisisalduse langus ja vere punaliblede protsendi langus veres (mis võib rasketel juhtudel põhjustada aneemiat);
- neerufunktsiooni häire;
- madal naatriumisisaldus veres (mis võib tekitada väsimust, segasust, lihaste tõmbulisi ja/või rasketel juhtudel krampe).

#### Hüdroklorotiasiid

*Väga sage (võib mõjutada rohkem kui 1 inimest 10-st):*

- madal kaaliumitase veres;
- lipiidide taseme tõus veres.

*Sage (võib mõjutada kuni 1 inimest 10-st):*

- madal naatriumitase veres;
- madal magneesiumitase veres;
- kõrge kusihappetase veres;
- sügelev lööve või muud tüüpi lööve;
- söögiisu vähenemine;
- kerge iiveldus ja oksendamine;
- pearinglus, minestus püstitõusmisel;
- võimetus saada või säilitada erektsiooni.

*Harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 1000-st):*

- naha turse ja villide teke (suurenenud tundlikkuse tõttu päikese suhtes);
- kõrge kaltsiumitase veres;
- kõrge suhkrutase veres;
- suhkur uriinis;
- diabeedi ägenemine;
- kõhukinnisus, kõhulahtisus, ebamugavustunne maos või soolestikus, maksafunktsiooni häired, mis võivad esineda koos kollase naha ja silmavalgetega;
- ebakorrapärane südametegevus;
- peavalu;
- unehäired;
- kurb meeleolu (depressioon);
- madal vereliistakute arv (mõnikord koos veritsuse või nahaaluste verevalumite tekkega) ;
- pearinglus;
- surin või tuimus;
- nägemishäired.

*Väga harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 10000-st):*

- veresoonte põletik koos sümptomitega nagu lööve, lillakaspunased täpid, palavik (vaskuliit);
- lööve, sügelus, nõgestõbi, hingamis- või neelamisraskus, pearinglus (ülitundlikkusreaktsioonid);
- lööve näol, liigesevalu, lihaste häired, palavik (erütematoosne luupus);
- tõsine ülakõhuvalu (panreatiit);
- hingamisraskus koos palavikuga, kõha, vilistav hingamine, õhupuudus (respiratoorne distress sealhulgas pneumoniit ja pulmonaarne ödeem);
- kahvatu nahk, väsimus, õhupuudus, tume uriin (hemolüütiline aneemia);
- palavik, infektsioonidest põhjustatud valus kurk või suuhaavandid (leukopeenia);
- segasus, väsimus, lihaste tõmblused ja spasmid, kiire hingamine (hüpokloreemiline alkaloos).

*Teadmata (esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):*

- nõrkus, verevalumid ja sagedased infektsioonid (aplastiline aneemia);
- oluliselt vähenenud urineerimine (neerukahjustuse või neerupuudulikkuse võimalikud nähud);
- lööve, nahapunetus, villid huultel, silmadel või suus, naha irdumine, palavik (multiformse erüteemi võimalikud sümptomid);
- lihasspasmid;
- palavik (püreksia);
- nõrkus (asteenia);
- naha- ja huulevähk (mitte-melanoomne nahavähk).

### **Kõrvaltoimetest teatamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

### **5. Kuidas Co-Diovani säilitada**

- Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.
- Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab sellele kuu viimasele päevale.
- Hoida temperatuuril kuni 30°C. Hoida originaalpakendis, niiskuse eest kaitstult.
- Ärge kasutage seda ravimi, kui te märkate, et pakend on rikutud või nähtavalt kahjustatud.
- Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

### **6. Pakendi sisu ja muu teave**

#### **Mida Co-Diovan sisaldab**

- Toimeained on valsartaan ja hüdroklorotiasiid. Iga tablett sisaldab vastavalt 80 mg või 160 mg valsartaani ja vastavalt 12,5 mg või 25 mg hüdroklorotiasiidi.
- Tableti sisu: mikrokristalliline tselluloos, krospovidoon, veevaba kolloidne ränidioksiid, magneesiumstearaat.
- Tableti kate: hüpromelloos, makrogool 8000 (ainult 80 mg/12,5 mg ja 160 mg/12,5 mg), makrogool 4000 (ainult 160 mg/25 mg), talk, punane raudoksiid (E172), kollane raudoksiid (E172, ainult 80 mg/12,5 mg ja 160 mg/25 mg), must raudoksiid (E172, ainult 160 mg/25 mg), titaandioksiid (E171).

#### **Kuidas Co-Diovan välja näeb ja pakendi sisu**

Co-Diovan 80/12,5 õhukese polümeerikattega tabletid on heleoranžid ovaalsed tabletid, mille ühel küljel on tähed „HGH“ ja teisel küljel tähed „CG“.

Co-Diovan 160/12,5 õhukese polümeerikattega tabletid on tumepunased ovaalsed tabletid, mille ühel küljel on tähed „HHH“ ja teisel küljel tähed „CG“.

Co-Diovan 160/25 õhukese polümeerikattega tabletid on pruunid ovaalsed tabletid, mille ühel küljel on tähed „HXH“ ja teisel küljel tähed „NVR“.

Tabletid on blisterpakendis, kus on 14, 28 (kalendreeritud pakend), 30 (ainult Co-Diovan 80 mg/12,5 mg), 56, 98 (kalendreeritud pakend) või 280 õhukese polümeerikattega tabletti. Saadaval on ka üheannuselised perforeeritud blisterpakendid, kus on 56 x 1, 98 x 1 või 280 x 1 tabletti.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

#### **Müügiloa hoidja ja tootja**

##### Müügiloa hoidja

SIA Novartis Baltics

Gustava Zemgala gatve 76

LV-1039 Rīga

Läti

##### Tootja



Novartis Pharma GmbH  
Roonstrasse 25  
D-90429 Nürnberg  
Saksamaa

Novartis Farma S.p.A  
Via Provinciale Schito, 131  
80058 Torre Annunziata (NA)  
Itaalia

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

SIA Novartis Baltics Eesti filiaal  
Pärnu mnt 141  
11314 Tallinn  
Eesti  
Telefon: 6630810

**See ravimpreparaat on saanud müügiloa Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides järgmiste nimetustega:**

Taani, Soome, Island, Norra, Rootsi	Diovan Comp
Austria, Bulgaaria, Horvaatia, Küpros, Eesti, Saksamaa, Kreeka, Iirimaa, Läti, Leedu, Malta, Holland, Poola, Portugal, Sloveenia, Hispaania, Ühendkuningriik	Co-Diovan
Austria, Saksamaa, Portugal, Hispaania	Co-Diovan forte
Austria	Co-Diovan fortissimum
Belgia, Luksemburg	Co-Diovane
Prantsusmaa, Itaalia	Co-Tareg
Ungari	Diovan HCT

**Infoleht on viimati uuendatud oktoobris 2020.**