

## **BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**

**Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten**  
**Sevikar HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten**  
**Sevikar HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten**  
**Sevikar HCT 40 mg/5 mg/25 mg filmomhulde tabletten**  
**Sevikar HCT 40 mg/10 mg/25 mg filmomhulde tabletten**

**olmesartan medoxomil/amlodipine/hydrochloorthiazide**

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen, want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### **Inhoud van deze bijsluiter:**

1. Wat is Sevikar HCT en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

### **1. Wat is Sevikar HCT en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

Sevikar HCT bevat drie werkzame stoffen, olmesartan medoxomil, amlodipine (als amlodipine besilaat) en hydrochloorthiazide. Deze drie stoffen helpen een hoge bloeddruk onder controle te houden.

- Olmesartanmedoxomil behoort tot de angiotensine-II-receptorantagonisten. Een groep van geneesmiddelen die de bloeddruk verlagen door de bloedvaten te ontspannen.
- Amlodipine behoort tot de geneesmiddelengroep van de “calciumantagonisten”. Amlodipine doet eveneens de bloeddruk dalen door de bloedvaten te laten ontspannen.
- Hydrochloorthiazide is een thiazidediureticum (plaspil). Door de nieren meer urine te doen produceren, helpt hydrochloorthiazide meer vloeistof uit het lichaam te verwijderen waardoor de bloeddruk daalt.

De werking van deze stoffen draagt bij tot het verlagen van de bloeddruk.

Dit middel wordt gebruikt voor de behandeling van hoge bloeddruk:

- bij patiënten wiens bloeddruk onvoldoende onder controle gebracht kan worden door een combinatie van olmesartan medoxomil en amlodipine, ingenomen als een vaste dosis combinatie of
- bij patiënten die reeds een vaste dosis combinatie aan olmesartan medoxomil met hydrochloorthiazide samen met een mono-preparaat van amlodipine innemen of een vaste dosis combinatie aan olmesartan medoxomil met amlodipine samen met een mono-preparaat van hydrochloorthiazide innemen.

## **2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U bent allergisch voor olmesartan medoxomil, voor amlodipine of voor een bepaalde groep calciumantagonisten, de dihydropyridines, voor hydrochloorthiazide of gelijkaardige stoffen (sulfonamiden). Als u denkt dat u allergisch zou kunnen zijn, dient u dit met uw arts te bespreken voordat u dit middel inneemt.
- U heeft een ernstige nieraandoening.
- U heeft diabetes of een nierfunctiestoornis en u wordt behandeld met een bloeddrukverlagend geneesmiddel dat aliskiren bevat.
- U heeft een lage kalium- of natrium- of een hoge calcium- of urinezuurconcentratie in het bloed (met symptomen van jicht of nierstenen) die niet verbeterden met een behandeling.
- U bent langer dan 3 maanden zwanger. (Het is eveneens beter om dit middel te vermijden tijdens de eerste fase van de zwangerschap - zie ook "Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid").
- U heeft ernstige leverproblemen, uw galafscheiding is verstoord of de galafvoer vanuit de galblaas is geblokkeerd (bv. galstenen), of u heeft geelzucht (gele verkleuring van de huid en de ogen).
- U heeft een onvoldoende bloedtoevoer naar de weefsels met symptomen als lage bloeddruk, lage polsslag, snelle hartslag of shock (inclusief cardiogene shock, dit betekent shock door ernstige hartproblemen).
- U heeft een zeer lage bloeddruk.
- De bloeditstroom uit uw hart is langzaam of is geblokkeerd. Dit kan gebeuren wanneer de aorta of de aortaklep waarlangs het bloed van uw hart wegstroomt, vernauwd is (aortastenose).
- U heeft een slecht functionerend hart na een hartinfarct (acuut myocardinfarct) heeft. Dit kan kortademigheid of zwelling van de voeten en de enkels veroorzaken.

Gebruik dit middel niet als het bovenvermelde op u van toepassing is.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt.

**Vertel uw arts** als u een van de volgende geneesmiddelen voor de behandeling van hoge bloeddruk inneemt:

- een "ACE-remmer" (bijvoorbeeld enalapril, lisinopril, ramipril), in het bijzonder als u diabetes-gerelateerde nierproblemen heeft
- aliskiren.

Uw arts zal mogelijk uw nierfunctie, bloeddruk en het aantal elektrolyten (bv. kalium) in uw bloed controleren. Zie ook de informatie in rubriek "Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?"

**Neem contact op met uw arts** als u één van de volgende gezondheidsproblemen heeft:

- Nierproblemen of een niertransplantatie.
- Leverziekte.
- Hartfalen of problemen met uw hartkleppen of de hartspier.
- Ernstige vorm van overgeven, diarree, behandeling met ‘plaspillen’ (diuretica) in hoge dosis of als u een zoutarm dieet volgt.
- Een verhoogde concentratie aan kalium in uw bloed.
- Problemen met uw bijnieren (klieren bovenop de nieren die hormonen produceren).
- Diabetes (suikerziekte).
- Lupus erythematosus (een auto-immuunziekte).
- Allergieën of astma.
- Huidreacties zoals zonnebrand of uitslag na blootstelling aan zonlicht of het gebruik van een zonnebank.
- Als u huidkanker heeft gehad of als u tijdens de behandeling een onverwachte huidbeschadiging krijgt. Behandeling met hydrochloorthiazide, vooral langdurig gebruik met hoge doses, kan het risico op sommige soorten huid- en lipkanker (niet-melanome huidkanker) vergroten. Bescherm uw huid tegen blootstelling aan de zon en uv-stralen terwijl u dit middel gebruikt.

**Neem contact op met uw arts** wanneer u last krijgt van een van de volgende verschijnselen:

- ernstige en aanhoudende diarree met een aanzienlijk gewichtsverlies tot gevolg. De arts zal uw symptomen beoordelen en daarop beslissen wat de te volgen bloeddrukverlagende therapie zal zijn.
- verminderd zicht of oogpijn. Deze verschijnselen zouden kunnen wijzen op vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie) of op verhoogde druk in uw oog. Dit kan voorkomen vanaf enkele uren tot weken na de inname van dit middel. Dit kan leiden tot blijvende beschadiging van het gezichtsvermogen wanneer dit niet behandeld wordt.

Zoals geldt voor elk geneesmiddel dat de bloeddruk verlaagt, kan een overmatige daling van de bloeddruk bij patiënten met een gestoorde bloedstroom naar het hart of de hersenen leiden tot een hart- of herseninfarct. Uw arts zal uw bloeddruk daarom nauwkeurig controleren.

Dit middel kan de bloedvet- en urinezuurspiegels in het bloed verhogen (de oorzaak van jicht – pijnlijke en gezwollen gewrichten). Uw arts zal waarschijnlijk af en toe een bloedtest uitvoeren om deze waarden te controleren.

Het kan de concentratie elektrolyten, bepaalde chemische stoffen in het bloed veranderen. Uw arts zal waarschijnlijk af en toe een bloedtest uitvoeren om deze waarden te controleren. Symptomen hiervan zijn: dorst, een droge mond, spierpijn of -krampen, vermoeide spieren, lage bloeddruk (hypotensie), zich zwak, futloos, moe voelen, slaperigheid of rusteloosheid, misselijkheid, braken, minder urineren, een snelle hartslag. **Neem contact op met uw arts wanneer deze symptomen optreden.**

Voor bijschildklierfunctietests moet de behandeling met dit middel worden gestaakt.

Neem contact op met uw arts als u denkt dat u zwanger bent (of zou kunnen worden). Het gebruik van dit middel is niet aanbevolen tijdens de eerste fase van de zwangerschap en het mag niet genomen worden vanaf de derde maand van de zwangerschap omdat het ernstige schade zou kunnen toebrengen aan uw baby vanaf die fase in de zwangerschap (zie rubriek "Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid").

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Het gebruik van dit middel is niet aangewezen bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast Sevikar HCT nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

- **Andere bloeddruk verlagende geneesmiddelen** (antihypertensiva) kunnen het effect van Sevikar HCT versterken. Uw arts kan uw dosis aanpassen en/of andere voorzorgsmaatregelen nemen. Als u een ACE-remmer of aliskiren inneemt (zie ook de informatie in de rubrieken: “Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?” en “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?”)
- **Lithium** (een geneesmiddel voor de behandeling van stemmingswisselingen en bepaalde types depressie) kan bij gelijktijdig gebruik met Sevikar HCT de toxiciteit van lithium verhogen. Als u lithium moet innemen, zal uw arts de lithiumconcentraties in uw bloed meten.
- **Diltiazem, verapamil**, wordt gebruikt bij hartritmestoornissen en hoge bloeddruk.
- **Rifampicine, erythromycine, clarithromycine, tetracyclines of sparfloxacin**, antibiotica gebruikt tegen tuberculose en andere infecties.
- **Sint-Janskruid** (*Hypericum perforatum*), een kruidenmiddel voor de behandeling van depressie.
- **Cisapride**, gebruikt om de maag- en darmbewegingen te stimuleren.
- **Difemanil**, gebruikt voor de behandeling van een trage hartslag of overmatig zweten.
- **Halofantrine**, gebruikt voor de behandeling van malaria.
- **Vincamine IV**, wordt gebruikt om de bloedtoevoer van het zenuwstelsel te verbeteren.
- **Amantadine**, gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Parkinson.
- **Kaliumsupplementen, zoutvervangers die kalium bevatten, waterafdrijvende geneesmiddelen** (diuretica), **heparine** (om het bloed te verdunnen en ter preventie van bloedstolsels), ACE-inhibitoren (om de bloeddruk te verlagen), laxativa, steroïden, adrenocorticotroop hormoon (ACTH), carbenoxolon (een geneesmiddel gebruikt voor de behandeling van mond- en maagzweren), natrium-penicilline G (ook benzylpenicillinenatrium genoemd, een antibioticum), sommige pijnstillers zoals acetylsalicylzuur (aspirine) of salicylaten. Het gelijktijdige gebruik van deze geneesmiddelen en Sevikar HCT kan de kaliumspiegels in het bloed wijzigen.
- **Niet-steroidale anti-inflammatoire geneesmiddelen** (NSAID's, geneesmiddelen die worden gebruikt ter bestrijding van pijn, zwelling en andere symptomen van een ontsteking, inclusief artritis) kunnen bij gelijktijdig gebruik met Sevikar HCT het risico van nierfalen verhogen. Het effect van Sevikar HCT kan minder worden onder invloed van NSAID's. Bij gebruik van salicylaten in hoge dosis, kan het toxisch effect op het centraal zenuwstelsel stijgen.
- **Slaaptabletten, kalmeringsmiddelen en antidepressiva:** bij gelijktijdig gebruik van deze geneesmiddelen met Sevikar HCT kan een plotse bloeddrukdaling optreden bij het opstaan.
- **Colesevelam hydrochloride**, een geneesmiddel dat de hoeveelheid cholesterol in uw bloed doet dalen, omdat dit de werking van Sevikar HCT kan doen dalen. Het is mogelijk dat uw arts u aanraadt Sevikar HCT minstens 4 uur voor de inname van Colesevelam hydrochloride in te nemen.
- **Sommige antacida** (middelen tegen indigestie of brandend maagzuur), kunnen het effect van Sevikar HCT wat verminderen.
- **Sommige spierverslappers** zoals baclofen en tubocurarine.
- **Anticholinergica** zoals atropine en biperiden.
- **Calciumsupplementen.**
- **Dantroleen** (infusie bij een ernstige verstoring van de lichaamstemperatuur).
- **Simvastatine**, om de hoeveelheid cholesterol en vetten (triglyceriden) in het bloed te verlagen.
- **Geneesmiddelen die de immuunrespons van het lichaam onder controle houden** (zoals tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, everolimus en ciclosporine) die er voor zorgen dat het lichaam een getransplanteerd orgaan niet afstoot.

Licht uw arts of apotheker ook in als u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt, onlangs heeft gebruikt, of in de nabije toekomst gaat gebruiken?

- **Voor de behandeling van bepaalde psychische aandoeningen** zoals thioridazine, chloorpromazine, levomepromazine, trifluoperazine, cyamemazine, sulphiride, amisulpride, pimozide, sultopride, tiapride, droperidol of haloperidol.
- **Voor de behandeling van een lage bloedsuikerspiegel** (bv. diazoxide) **of een hoge bloeddruk** (bv. bètablokkers, methyldopa), aangezien Sevikar HCT de werking van deze geneesmiddelen kan beïnvloeden.
- **Voor de behandeling van hartritmestoornissen** zoals mizolastine, pentamidine, terfenadine, dofetilide, ibutilide of erythromycine-injecties.
- **Voor de behandeling van HIV/AIDS** (bv. Ritonavir, indinavir, nelfinavir)
- **Voor de behandeling van schimmelinfecties** (bv. Ketoconazol, itraconazol, amfotericine).
- **Voor de behandeling van hartproblemen** zoals kinidine, hydrokinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, bepridil of digitalis.
- **Voor de behandeling van kankers** zoals amifostine, cyclofosfamide of methotrexaat.
- **Om de bloeddruk te verhogen en de hartslag te vertragen** zoals noradrenaline.
- **Voor de behandeling van jicht** zoals probenecid, sulfipyrazone en allopurinol.
- **Om de bloedvetspiegels te verlagen** zoals colestyramine en colestipol.
- **Om de bloedsuikerspiegel te verlagen** zoals metformine of insuline.

Neem contact op met uw apotheker of uw arts als u naast dit middel momenteel nog andere geneesmiddelen gebruikt, als u dat kort geleden gedaan heeft of als u dit binnenkort denkt te doen.

### **Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?**

Dit middel kan al dan niet in combinatie met voedsel worden ingenomen.

Grapefruit en grapefruitsap mogen niet genuttigd worden als u dit middel inneemt. Dit omdat grapefruit en grapefruitsap de concentratie aan amlodipine, een actief ingrediënt, in het bloed kunnen verhogen, wat dan kan leiden tot een onvoorspelbare verlaging van de bloeddruk.

Pas op met alcohol als u dit middel gebruikt. Sommige mensen voelen zich flauw of duizelig. Als dit u overkomt, drink dan geen alcohol.

### **Bejaarden**

Als u ouder bent dan 65 jaar zal uw arts bij elke dosisverhoging uw bloeddruk controleren om zeker te zijn dat uw bloeddruk niet te sterk daalt.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

#### **Zwangerschap**

Vertel uw arts als u denkt zwanger te zijn (of zou kunnen worden). Normaal zal uw arts u aanraden om met dit middel te stoppen voor u zwanger wordt of van zodra u weet dat u zwanger bent en hij zal u aanraden om een ander middel dan dit middel te gebruiken. Het gebruik van dit middel is niet aanbevolen tijdens de zwangerschap en mag niet worden ingenomen na de derde zwangerschapsmaand omdat het in dat stadium zeer schadelijk kan zijn voor uw baby.

Als u zwanger wordt tijdens de behandeling met dit middel, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts.

#### **Borstvoeding**

Vertel uw arts als u borstvoeding geeft of hiermee wil beginnen. Er is gebleken dat amlodipine en hydrochloorthiazide in kleine hoeveelheden in de moedermelk terecht kunnen komen. Sevikar HCT wordt niet aanbevolen bij moeders die borstvoeding geven en uw arts kan voor een andere behandeling kiezen wanneer u borstvoeding wil geven.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Daiichi Sankyo Nederland B.V.  
Sevikar HCT 20/5/12,5  
Sevikar HCT 40/5/12,5  
Sevikar HCT 40/10/12,5  
Sevikar HCT 40/5/25  
Sevikar HCT 40/10/25

RVG 106667  
RVG 106671  
RVG 106672  
RVG 106673  
RVG 106674

NL/H/1858/001-005/IA/032 + NL/H/1858/001-005/II/031

Page 6 of 12

---

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Het is mogelijk dat u zich slaperig, misselijk of duizelig voelt of u kan hoofdpijn krijgen tijdens de behandeling van uw hoge bloeddruk. Als dit het geval is, mag u niet autorijden of machines bedienen tot deze verschijnselen zijn verdwenen. Vraag uw arts om advies.

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per filmomhulde tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

### **3. Hoe gebruikt u dit middel?**

Neem dit middel altijd in precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

- De aanbevolen dosering van dit middel is één tablet per dag.
- De tablet kan al dan niet in combinatie met voedsel worden ingenomen. Slik de tablet met wat vloeistof door (zoals een glas water). Kauw niet op de tablet. Neem de tablet niet in met grapefruitsap.
- Neem uw dagelijkse dosis, indien mogelijk, elke dag op hetzelfde tijdstip in, bijvoorbeeld bij het ontbijt.

#### **Heeft u te veel van dit middel ingenomen?**

Als u te veel tabletten inneemt dan kan u last krijgen van een lage bloeddruk met symptomen zoals duizeligheid, snelle of trage hartslag.

Als u te veel tabletten inneemt of als een kind per ongeluk enkele tabletten inslikt, moet u onmiddellijk naar uw arts of de dichtstbijzijnde afdeling voor spoedeisende hulp gaan en de verpakking van uw geneesmiddel en deze bijsluiter meenemen.

#### **Bent u vergeten dit middel in te nemen?**

Als u een dosis vergeet in te nemen, neem dan de volgende dag gewoon uw normale dosis. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

#### **Als u stopt met het innemen van dit middel**

Het is belangrijk dat u dit middel inneemt tot uw arts zegt dat u ermee kunt stoppen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Als er bijwerkingen optreden, zijn deze doorgaans niet ernstig en hoeft de behandeling niet gestopt te worden.

#### **De volgende twee bijwerkingen komen niet vaak voor, maar ze kunnen wel ernstig zijn:**

Tijdens een behandeling met dit middel kunnen allergische reacties optreden met zwelling van het gelaat, de mond en/of de larynx (strottenhoofd), in combinatie met jeuk en huiduitslag. **Als dit u overkomt, moet u het gebruik van dit middel staken en onmiddellijk contact opnemen met uw arts.**

Omdat dit middel bij vatbare personen een te sterke bloeddrukdaling kan veroorzaken kan een ernstige vorm van licht gevoel in het hoofd of flauwvallen optreden. **Als dit u overkomt, moet u het gebruik van dit middel staken en onmiddellijk contact opnemen met uw arts en ga plat liggen.**

Dit middel is een combinatie van drie werkzame stoffen. Hieronder vindt u informatie over de andere bijwerkingen die tot nu zijn gemeld met de combinatie waaruit dit middel bestaat (naast de hierboven vermelde) en vervolgens de bekende bijwerkingen van elk van de afzonderlijke stoffen of wanneer twee stoffen samen worden toegediend.

Om u een idee te geven hoeveel patiënten bijwerkingen kunnen krijgen, worden ze ingedeeld als vaak, soms, zelden, zeer zelden.

### **Dit zijn de andere tot nu bekende bijwerkingen met dit middel:**

Als deze bijwerkingen optreden, zijn ze doorgaans mild en **hoeft u de behandeling niet te stoppen.**

**Vaak** (komen voor bij minder dan 1 op de 10 patiënten)

Infectie van de bovenste luchtwegen, keel- en neuspijn, urineweginfectie, duizeligheid, hoofdpijn, voelen van de hartslag, lage bloeddruk, misselijkheid, diarree, constipatie, kramp, gezwollen gewrichten, meer drang om te plassen, zwakte, gezwollen enkels, vermoeidheid, abnormale labowaarden.

**Soms** (komen voor bij minder dan 1 op de 100 patiënten)

Duizeligheid bij het opstaan, duizeligheid, snelle hartslag, zich flauw voelen, roodheid en warm aanvoelen van het gelaat, hoesten, een droge mond, spierzwakte, onmogelijkheid om een erectie te krijgen of te behouden.

### **Dit zijn de bekende bijwerkingen voor elk van de afzonderlijke stoffen of wanneer twee stoffen samen worden toegediend:**

Het kunnen bijwerkingen zijn voor dit middel, zelfs als ze tot nu nog niet met dit middel zijn waargenomen.

**Zeer vaak** (komen voor bij meer dan 1 op de 10 patiënten)

Vochtophoping in weefsel (Oedeem)

**Vaak** (komen voor bij minder dan 1 op de 10 patiënten)

Bronchitis, maag- en darminfectie, braken, verhoogde bloedsuikerspiegel, suiker in de urine, verwardheid, slaperigheid, stoornissen in het zien (visusstoornissen, inclusief dubbel zien en vertroebeld zicht), loopneus of verstopte neus, keelpijn, moeilijke ademhaling, hoesten, buikpijn, brandend maagzuur, last van de maag, winderigheid, pijn in de gewrichten of de botten, rugpijn, skeletpijn, bloed in de urine, griepachtige symptomen, pijn op de borst, pijn.

**Soms** (komen voor bij minder dan 1 op de 100 patiënten)

Verlaagd aantal bloedplaatjes (een type bloedcellen), wat kan leiden tot gemakkelijk blauwe plekken of een verlengde stollingstijd, anafylactische reacties, abnormaal verminderde eetlust (anorexie), slaapproblemen, prikkelbaar, stemmingswisselingen inclusief een gevoel van angst, neerslachtigheid of depressiviteit, rillingen, slaapproblemen, smaakverandering, flauwvallen, verminderd tastgevoel, tintelingen, verslechtering van bijziendheid, oorsuizen (tinnitus), angina pectoris (pijn of druk op de borst), onregelmatige hartslag, huiduitslag, haarverlies, allergische ontsteking van de huid, rode huid, paarse plekkjes of stippen op de huid door kleine bloedingen (purpura), verkleuring van de huid, rode en jeukende huiduitslag (netelroos), overmatig zweten, jeuk, huidblaasjes, huidreacties op zonlicht zoals zonnebrand of huiduitslag, spierpijn, problemen met plassen, 's nachts moeten opstaan om te plassen, gezwollen borsten bij mannen, verminderd libido, zwellen van het gezicht, zich onwel voelen, gewichtstoename of -verlies, uitputting.



**Zelden** (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 patiënten)

Gezwellen en pijnlijke speekselklieren, verlaagd aantal witte bloedcellen wat het risico van infecties kan verhogen, laag aantal rode bloedcellen (anemie), beschadiging van het beenmerg, rusteloosheid, onverschilligheid (apathie), stuipen (convulsies), voorwerpen geel zien, droge ogen, bloedklonters (trombose, embolie), vochtophoping in de longen, pneumonie, ontsteking van de bloedvaten en kleine bloedvaten in de huid, ontsteking van de pancreas, geelkleuren van huid en ogen, acute ontsteking van de galblaas, symptomen van lupus erythematosus zoals huiduitslag, gewrichtspijn en koude handen en vingers, ernstige huidreacties waaronder hevige huiduitslag, huiduitslag met hevige jeuk en bultjes (netelroos, galbulten), het rood worden van de huid over het hele lichaam, hevige jeuk, blaarvorming, afschilferen en zwellen van de huid, ontsteking van de slijmvliezen (Syndroom van Stevens-Johnson, toxische epidermale necrolyse) die soms levensbedreigend kunnen zijn, verminderde mobiliteit, acuut nierfalen, niet-infectieuze nierontsteking, onvoldoende nierfunctie, koorts.

**Zeer zelden** (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 patiënten)

Verhoogde spanning op de spieren, gevoelloosheid in handen of voeten, hartinfarct, maagontsteking, verdikking van het tandvlees, darmafsluiting, leverontsteking.

**Niet bekend** (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

Verminderd zicht of oogpijn (mogelijke aanwijzing voor vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie) of acuut gesloten kamerhoek glaucoom).

Trillen, stijve houding, maskerachtig gelaat, trage bewegingen en een schuifelende, onevenwichtige loop. Huid- en lipkanker (Niet-melanome huidkanker).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan.

U kan bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl)

Door bijwerkingen te melden kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

## 5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Dit geneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

## 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

### Welke stoffen zitten er in dit middel?

#### **De werkzame stoffen in dit middel zijn:**

olmesartan medoxomil, amlodipine (als amlodipine besilaat) en hydrochloorthiazide.

Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg: Elke filmomhulde tablet bevat 20 mg olmesartan medoxomil, 5 mg amlodipine (als amlodipine besilaat) en 12,5 mg hydrochloorthiazide.

Sevikar HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg: Elke filmomhulde tablet bevat 40 mg olmesartan medoxomil, 5 mg amlodipine (als amlodipine besilaat) en 12,5 mg hydrochloorthiazide.

Sevikar HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg: Elke filmomhulde tablet bevat 40 mg olmesartan medoxomil, 10 mg amlodipine (als amlodipine besilaat) en 12,5 mg hydrochloorthiazide.

Sevikar HCT 40 mg/5 mg/25 mg: Elke filmomhulde tablet bevat 40 mg olmesartan medoxomil, 5 mg amlodipine (als amlodipine besilaat) en 25 mg hydrochloorthiazide.

Sevikar HCT 40 mg/10 mg/25 mg: Elke filmomhulde tablet bevat 40 mg olmesartan medoxomil, 10 mg amlodipine (als amlodipine besilaat) en 25 mg hydrochloorthiazide.

#### **De andere stoffen in dit middel zijn:**

*Kern van de tablet:* gepregelatiniseerd maïszetmeel, gesilificeerde microkristallijn cellulose (microkristallijn cellulose en watervrij colloïdaal silica), croscarmellose natrium, magnesiumstearaat.

*Filmomhulling:* polyvinylalcohol, macrogol 3350, talk, titaniumdioxide (E171), ijzer- (III) oxidegeel (E172), ijzer- (III) oxiderood (E172) (alleen de filmomhulde tabletten 20 mg/5 mg/12,5mg, 40 mg/10 mg/12,5 mg, 40 mg/10 mg/25mg), ijzer- (II, III) oxidezwart (E172) (alleen de filmomhulde tabletten 20 mg/5 mg/ 12,5 mg).

### Hoe ziet Sevikar HCT eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten van 8 mm zijn licht oranje, rond, met aan één zijde de inscriptie C51.

Sevikar HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten van 9,5 mm zijn lichtgeel, rond, met aan één zijde de inscriptie C53.

Sevikar HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten van 9,5 mm zijn grijsrood, rond, met aan één zijde de inscriptie C55.

Sevikar HCT 40 mg/5 mg/25 mg filmomhulde tabletten van 15 x 7 mm zijn lichtgeel, ovaal, met aan één zijde de inscriptie C54.

Sevikar HCT 40 mg/10 mg/25 mg filmomhulde tabletten van 15 x 7 mm zijn grijsrood, ovaal, met aan één zijde de inscriptie C57.

Sevikar HCT filmomhulde tabletten zijn beschikbaar:

- in blisterverpakkingen van 14, 28, 30, 56, 84, 90, 98 en 10 x 28, 10 x 30 filmomhulde tabletten.
- in verpakkingen met geperforeerde eenheidsblisters van 10, 50 en 500 filmomhulde tabletten.
- in HDPE-flacons in verpakkingen van 7, 30 en 90 filmomhulde tabletten.

Daiichi Sankyo Nederland B.V.  
Sevikar HCT 20/5/12,5  
Sevikar HCT 40/5/12,5  
Sevikar HCT 40/10/12,5  
Sevikar HCT 40/5/25  
Sevikar HCT 40/10/25

RVG 106667  
RVG 106671  
RVG 106672  
RVG 106673  
RVG 106674

NL/H/1858/001-005/IA/032 + NL/H/1858/001-005/II/031

Page 11 of 12

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

#### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen**

Daiichi Sankyo Nederland B.V.  
Kabelweg 37, 1014 BA Amsterdam, Nederland  
Telefoon: 00-31-20-407-20-72  
Fax: 00-31-20-407-20-70  
[info@daiichi-sankyo.nl](mailto:info@daiichi-sankyo.nl)

#### **Fabrikant**

Daiichi Sankyo Europe GmbH  
Luitpoldstrasse 1, D-85276 Pfaffenhofen, Duitsland

Berlin-Chemie AG  
Glienicke Weg 125, 12489 Berlin, Duitsland

Menarini – Von Heyden GmbH  
Leipziger Strasse 7-13, 01097 Dresden, Duitsland

#### **In het register ingeschreven onder:**

Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg – RVG 106667  
Sevikar HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg – RVG 106671  
Sevikar HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg – RVG 106672  
Sevikar HCT 40 mg/5 mg/25 mg – RVG 106673  
Sevikar HCT 40 mg/10 mg/25 mg – RVG 106674

#### **Dit geneesmiddel is geregistreerd in de lidstaten van de EEA onder de volgende namen:**

Oostenrijk, Duitsland, Nederland, Roemenië, Spanje, Verenigd Koninkrijk:

Sevikar HCT 20 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevikar HCT 40 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevikar HCT 40 mg /10 mg/12,5 mg  
Sevikar HCT 40 mg /5 mg/25 mg  
Sevikar HCT 40 mg /10 mg/25 mg

Griekenland

Sevikar HCT (20+5+12,5) mg  
Sevikar HCT (40+5+12,5) mg  
Sevikar HCT (40+10+12,5) mg  
Sevikar HCT (40+5+25) mg  
Sevikar HCT (40+10+25) mg

België en Luxemburg:

Sevikar/HCT 20 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevikar/HCT 40 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevikar/HCT 40 mg /10 mg/12,5 mg  
Sevikar/HCT 40 mg /5 mg/25 mg  
Sevikar/HCT 40 mg /10 mg/25 mg  
Consolidation V031+V032

Daiichi Sankyo Nederland B.V.  
Sevikar HCT 20/5/12,5  
Sevikar HCT 40/5/12,5  
Sevikar HCT 40/10/12,5  
Sevikar HCT 40/5/25  
Sevikar HCT 40/10/25

RVG 106667  
RVG 106671  
RVG 106672  
RVG 106673  
RVG 106674

NL/H/1858/001-005/IA/032 + NL/H/1858/001-005/II/031

Page 12 of 12

**Italië :**

Sevitrex 20 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevitrex 40 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevitrex 40 mg /10 mg/12,5 mg  
Sevitrex 40 mg /5 mg/25 mg  
Sevitrex 40 mg /10 mg/25 mg

**Denemarken, IJsland:**

Sevikar Comp 20 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevikar Comp 40 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevikar Comp 40 mg /10 mg/12,5 mg  
Sevikar Comp 40 mg /5 mg/25 mg  
Sevikar Comp 40 mg /10 mg/25 mg

**Ierland:**

Sevikar Plus 20 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevikar Plus 40 mg /5 mg/12,5 mg  
Sevikar Plus 40 mg /10 mg/12,5 mg  
Sevikar Plus 40 mg /5 mg/25 mg  
Sevikar Plus 40 mg /10 mg/25 mg

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in juni 2020.**