

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA 20 mg/5 mg, 40 mg/5 mg, 40 mg/10 mg filmomhulde tabletten

(olmesartan medoxomil/amlodipine)

NL/H/3868/001-003/DC

Datum: 6 augustus 2018

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA 20 mg/5 mg, 40 mg/5 mg, 40 mg/10 mg filmomhulde tabletten

Werkzaam bestanddeel: olmesartan medoxomil en amlodipine

Dit is een samenvatting van het openbare beoordelingsrapport (PAR: Public Assessment Report) voor Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA 20 mg/5 mg, 40 mg/5 mg, 40 mg/10 mg filmomhulde tabletten. Hierin wordt uitgelegd hoe dit middel beoordeeld is, waarom het is goedgekeurd en hoe het moet worden gebruikt. Deze samenvatting is niet bedoeld als gebruiksaanwijzing voor Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA.

Voor praktische gebruiksinformatie over dit middel kunnen patiënten de bijsluiter raadplegen of contact opnemen met hun arts of apotheker.

Wat is Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA is een 'generiek geneesmiddel'. Dit betekent dat het vergelijkbaar is met een zogenaamd 'referentiegeneesmiddel' dat al is goedgekeurd in de Europese Unie (EU), namelijk Sevikar.

Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA wordt gebruikt voor de behandeling van hoge bloeddruk bij patiënten van wie de bloeddruk niet onder controle kan worden gehouden met behulp van uitsluitend olmesartan medoxomil of amlodipine.

Hoe werkt dit middel?

Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA bevat twee werkzame stoffen die olmesartan medoxomil en amlodipine (als amlodipine besilaat) heten. Deze twee stoffen helpen bij de behandeling van hoge bloeddruk.

- *Olmesartan medoxomil* behoort tot een groep geneesmiddelen die "angiotensine II-receptorantagonisten" heten en die de bloeddruk verlagen doordat ze de bloedvaten verwijden.
- *Amlodipine* behoort tot een groep geneesmiddelen die "calciumantagonisten" heten. Amlodipine voorkomt dat calcium binnendringt in de wand van de bloedvaten, waardoor de bloedvaten zich niet meer kunnen vernauwen en de bloeddruk daalt.

Beide stoffen gaan het vernauwen van bloedvaten tegen, waardoor de bloedvaten zich kunnen verwijden en de bloeddruk daalt.

Hoe wordt dit middel gebruikt?

De farmaceutische vorm van Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA is een filmomhulde tablet, en de wijze van toediening is oraal. Slik het tablet met wat vloeistof door (zoals een glas water). Kauw niet op het tablet. Het wordt aanbevolen de dagelijkse dosis, zo mogelijk, elke dag op hetzelfde tijdstip in te nemen. Dit geneesmiddel is alleen op recept verkrijgbaar.

In rubriek 3 van de bijsluiter zijn meer details te vinden over de aanbevolen dosis, de wijze van innemen en de duur van de behandeling.

Hoe is dit middel beoordeeld?

Omdat Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA een generiek geneesmiddel is, zijn de studies bij patiënten beperkt tot tests om vast te stellen of het biologisch gelijkwaardig is aan het referentiegeneesmiddel, Sevikar. Twee middelen zijn biologisch gelijkwaardig als ze na toediening dezelfde hoeveelheid werkzame stof in het lichaam opleveren.

Wat zijn de mogelijke bijwerkingen van dit middel?

Omdat Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA een generiek geneesmiddel is dat biologisch gelijkwaardig is aan het referentiegeneesmiddel, wordt aangenomen dat de baten en mogelijke bijwerkingen hetzelfde zijn als die van het referentiegeneesmiddel.

Raadpleeg rubriek 4 van de bijsluiter voor de volledige lijst van bijwerkingen die gemeld zijn voor dit medicijn.

Waarom is dit middel goedgekeurd?

In overeenstemming met de geldende EU-eisen is vastgesteld, dat voor dit middel is aangetoond dat het een vergelijkbare kwaliteit heeft als Sevkar en dat het hier biologisch gelijkwaardig aan is/hiermee vergelijkbaar is. Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen heeft daarom geoordeeld dat, evenals voor het referentiemiddel, de baten opwegen tegen de risico's, en besloten een handelsvergunning te verlenen.

Op welke manier wordt het veilige en effectieve gebruik van dit middel gegarandeerd?

Er is een zogenaamd Risk Management Plan opgesteld om te garanderen dat dit middel zo veilig mogelijk wordt gebruikt. Op basis van dit plan is veiligheidsinformatie opgenomen in de samenvatting van de productkenmerken en de bijsluiter van Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA, waaronder de benodigde voorzorgsmaatregelen voor zorgverleners en patiënten.

Bekende bijwerkingen worden continu bijgehouden. Daarnaast worden ook nieuwe veiligheidsmeldingen van patiënten en zorgverleners verzameld.

Overige informatie over dit middel

De handelsvergunning voor Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA 20 mg/5 mg, 40 mg/5 mg, 40 mg/10 mg filmomhulde tabletten is verleend op 20 februari 2018.

Het volledige openbare beoordelingsrapport voor dit middel (in het Engels) is te vinden op de website <http://mri.medagencies.org/Human>. Voor meer informatie over behandeling met Olmesartanmedoxomil/Amlodipine STADA kunt u de bijsluiter lezen (https://db.cbg-meb.nl/Bijsluiters/h119876_piluk.pdf) of contact opnemen met uw arts of apotheker.

Deze samenvatting is voor het laatst aangepast in august 2018.