

Prospect: Informații pentru utilizator

Salvo 20 mg/5 mg comprimate filmate
Salvo 40 mg/5 mg comprimate filmate
Salvo 40 mg/10 mg comprimate filmate
olmesartan medoxomil/amlodipină

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

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- 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 ale dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Salvo și pentru ce se utilizează

Salvo conține două substanțe denumite olmesartan medoxomil și amlodipină (sub formă de besilat de amlodipină). Ambele substanțe ajută la controlul tensiunii arteriale mari.

- Olmesartan medoxomil aparține unei clase de medicamente denumite “antagoniști ai receptorilor angiotensinei II”, care determină scăderea tensiunii arteriale prin relaxarea vaselor de sânge.
- Amlodipina aparține unei clase de medicamente denumite “blocante ale canalelor de calciu”. Amlodipina blochează pătrunderea calciului în peretele vaselor de sânge, împiedicând vasele de sânge să se îngusteze și scăzând astfel tensiunea arterială.

Acțiunea ambelor substanțe împiedică îngustarea vaselor de sânge, astfel încât vasele de sânge se relaxează și tensiunea arterială scade.

Salvo este utilizat pentru tratamentul tensiunii arteriale mari la pacienții a căror tensiune arterială nu este controlată suficient fie cu olmesartan medoxomil singur, fie cu amlodipină, administrate separat.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Salvo

Nu utilizați Salvo

- dacă sunteți alergic la olmesartan medoxomil, la amlodipină sau la alte medicamente dintr-o clasă specială de blocante ale canalelor de calciu, dihidropiridine sau la oricare din celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
Dacă credeți că sunteți alergic, discutați cu medicul dumneavoastră înainte să utilizați Salvo.
- dacă aveți mai mult de trei luni de sarcină. (Este bine să evitați Salvo și în perioada de început a sarcinii - vezi pct. „Sarcina și alăptarea“)
- dacă aveți diabet zaharat sau funcția rinichilor afectată și urmați tratament cu un medicament pentru scăderea tensiunii arteriale care conține aliskiren.
- dacă aveți probleme severe ale ficatului, dacă secreția biliară este insuficientă sau drenajul biliar este blocat de pietrele din vezica biliară (de exemplu, de calculi biliari) sau dacă aveți icter (îngălbenirea pielii și a albului ochilor)
- dacă aveți tensiunea arterială foarte mică
- dacă aveți un aport insuficient de sânge în țesuturi, cu simptome cum sunt tensiune arterială mică, puls scăzut, bătăi rapide ale inimii (șoc, inclusiv șoc cardiogen). Șoc cardiogen înseamnă șocul provocat de o tulburare severă a inimii.
- dacă fluxul de sânge la nivelul inimii este blocat (de exemplu, din cauza îngustării aortei - stenoză aortică)
- dacă aveți o scădere a funcției inimii (având ca rezultat dificultăți la respirație sau umflare la nivelul extremităților) după un infarct miocardic (infarct miocardic acut).

Atenționări și precauții

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

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați oricare dintre următoarele medicamente utilizate pentru tratarea tensiunii arteriale mari:

- un inhibitor al ECA (de exemplu, enalapril, lisinopril, ramipril), mai ales dacă aveți probleme ale rinichilor asociate diabetului zaharat,
- aliskiren

Este posibil ca medicul dumneavoastră să vă verifice funcția rinichilor, tensiunea arterială și valorile electroliților (de exemplu, potasiu) din sânge, la intervale regulate de timp.

Vezi și informațiile de la pct. „Nu utilizați Salvo”.

Spuneți-i medicului dumneavoastră, dacă aveți vreuna dintre următoarele probleme de sănătate:

- Probleme ale rinichilor sau un transplant renal.
- Boli ale ficatului.
- Insuficiență cardiacă sau probleme cu valvele inimii sau cu mușchiul inimii.
- Vărsături severe, diaree, urmați tratament cu doze mari de “comprimate pentru eliminarea apei” (diuretice) sau dacă urmați un regim alimentar cu cantități mici de sare.
- Concentrații crescute ale potasiului în sângele dumneavoastră.
- Probleme ale glandelor suprarenale (glande care produc hormoni și care sunt situate deasupra rinichilor).

Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă aveți diaree, care este severă, persistentă și determină pierdere substanțială în greutate. Medicul poate evalua simptomele și să decidă cu privire la modul de continuare a tratamentului dumneavoastră pentru tensiunea arterială.

Similar cu oricare dintre medicamentele care scad tensiunea arterială, la pacienții cu tulburări ale fluxului de sânge la nivelul inimii sau creierului, o scădere prea mare a tensiunii arteriale poate duce la infarct miocardic sau accident vascular cerebral. Ca urmare, medicul dumneavoastră vă va supraveghea cu atenție tensiunea arterială.

Trebuie să anunțați medicul în cazul în care credeți că sunteți gravidă (sau intenționați să rămâneți gravidă). Salvo nu este recomandat la începutul sarcinii și nu trebuie utilizat dacă aveți mai mult de trei luni de sarcină,

deoarece poate provoca vătămări grave copilului dumneavoastră dacă este utilizat în această etapă (vezi punctul "Sarcina și alăptarea").

Copii și adolescenți (cu vârsta sub 18 ani)

Salvo nu este recomandat la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

Salvo împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați oricare dintre următoarele medicamente:

- **Alte medicamente care scad tensiunea arterială**, deoarece efectul Salvo poate fi crescut. Este posibil să fie necesar ca medicul dumneavoastră să vă modifice doza și/sau să ia alte măsuri de precauție: Dacă luați un inhibitor al ECA sau aliskiren (vezi și informațiile de la punctele „Nu utilizați Salvo” și „Atenționări și precauții”).
- **Suplimente de potasiu, înlocuitori de sare care conțin potasiu, “comprimate pentru eliminarea apei”** (diuretice) sau **heparină** (pentru subțierea sângelui și prevenirea formării de cheaguri de sânge). Utilizarea acestor medicamente în același timp cu Salvo poate determina creșterea concentrațiilor de potasiu din sângele dumneavoastră.
- **Litiu** (un medicament utilizat pentru tratamentul schimbărilor de dispoziție și anumitor tipuri de depresie) dacă este utilizat în același timp cu Salvo poate determina creșterea toxicității litiului. Dacă trebuie să luați litiu, medicul dumneavoastră vă va măsura concentrațiile litiului din sânge.
- **Medicamente antiinflamatoare nesteroidiene** (AINS, medicamente utilizate pentru ameliorarea durerii, umflăturilor și altor simptome ale inflamației, incluzând artroza) utilizate în același timp cu Salvo pot determina creșterea riscului de insuficiență renală. Efectul Salvo poate fi scăzut de AINS.
- **Clorhidrat de colesevelam**, un medicament care scade nivelul de colesterol din sânge, deoarece efectul Salvo poate fi scăzut. Medicul dumneavoastră vă poate recomanda să luați Salvo cu cel puțin 4 ore înainte de clorhidrat de colesevelam.
- **Anumite antiacide** (medicamente pentru indigestie sau pentru senzația de arsură la nivelul stomacului), deoarece efectul Salvo poate fi ușor scăzut.
- **Medicamentele utilizate pentru HIV/SIDA** (de exemplu, ritonavir, indinavir, nelfinavir) **sau pentru tratamentul infecțiilor fungice** (de exemplu, ketoconazol, itraconazol).
- **Diltiazem, verapamil** (medicamente utilizate pentru tulburările ritmului bătăilor inimii și pentru tensiunea arterială mare).
- **Rifampicină, eritromicină, claritromicină** (antibiotice utilizate în tratamentul tuberculozei sau în alte infecții).
- **Sunătoare** (*Hypericum perforatum*), un preparat medicinal din plante.
- **Dantrolen** (perfuzie utilizată pentru tratamentul anormalităților severe de reglare a temperaturii corpului).
- **Simvastatină**, medicament utilizat pentru scăderea colesterolului și a grăsimilor (trigliceridelor) din sânge.
- **Tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, everolimus și ciclosporină** utilizate pentru a controla răspunsul imun al corpului, permițând corpului să accepte organul transplantat.

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

Salvo împreună cu alimente și băuturi

Salvo poate fi luat cu sau fără alimente. Înghițiți comprimatele cu o cantitate suficientă de lichid (de exemplu cu un pahar cu apă). Dacă este posibil, luați-vă doza zilnică la aceeași oră, în fiecare zi, de exemplu la micul dejun.

Persoanele care utilizează Salvo nu trebuie să consume suc de grepfrut sau grepfrut. Acest lucru este necesar deoarece grepfrutul și sucul de grepfrut pot duce la creșterea concentrației substanței active, amlodipină, în sânge, care poate determina o creștere imprevizibilă a efectului de scădere a tensiunii arteriale al Salvo.

Vârstnici

Dacă aveți vârsta peste 65 de ani, medicul dumneavoastră vă va verifica în mod regulat tensiunea arterială, la orice creștere a dozei, pentru a se asigura că nu vă scade prea mult tensiunea arterială.

Pacienți aparținând rasei negre

Ca și în cazul altor medicamente similare, efectul de scădere a tensiunii arteriale al Salvo poate fi ceva mai mic la pacienții care aparțin rasei negre.

Sarcina și alăptarea

Sarcina

Trebuie să anunțați medicul în cazul în care credeți că sunteți gravidă (sau intenționați să rămâneți gravidă). În mod normal, medicul dumneavoastră vă va sfătui să opriți utilizarea Salvo înainte de a rămâne gravidă sau imediat ce ați aflat că sunteți gravidă și vă va recomanda un alt medicament în loc de Salvo. Salvo nu este recomandat la începutul sarcinii și nu trebuie utilizat în sarcina mai mare de trei luni, deoarece acesta poate afecta grav copilul dumneavoastră dacă este utilizat după cea de a treia lună de sarcină.

Dacă rămâneți gravidă în timpul tratamentului cu Salvo, vă rugăm să-l informați și să mergeți la medicul dumneavoastră, fără întârziere.

Alăptarea

Informați-vă medicul dacă alăptați sau intenționați să alăptați. S-a demonstrat că amlodipina trece în laptele matern în cantități mici. Salvo nu este recomandat mamelor care alăptează, iar medicul dumneavoastră trebuie să vă aleagă un alt tratament în cazul în care doriți să alăptați, în special dacă este vorba despre un copil nou născut sau născut prematur.

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

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În timpul tratamentului pentru tensiunea arterială mare puteți să vă simțiți somnoros, cu stare de rău sau să prezentați amețeli sau durere de cap. Dacă observați astfel de efecte, nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje până la dispariția simptomelor. Cereți sfatul medicului dumneavoastră.

Acest medicament conține mai puțin de 1 mmol de sodiu (23 mg) per comprimat filmat, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să utilizați Salvo

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

Doza recomandată de Salvo este de un comprimat pe zi.

Comprimatele pot fi luate cu sau fără alimente. Înghițiți comprimatul cu o cantitate suficientă de lichid (cum este un pahar cu apă). Comprimatul nu trebuie mestecat. Nu luați comprimatele cu suc de grepfrut. Dacă este posibil, luați-vă doza zilnică la același moment al zilei, de exemplu la micul dejun.

Dacă utilizați mai mult Salvo decât trebuie

Dacă utilizați mai multe comprimate decât trebuie, puteți să prezentați o scădere a tensiunii arteriale cu manifestări cum sunt amețeli, bătăi rapide sau lente ale inimii.

Dacă luați mai multe comprimate decât trebuie sau dacă un copil înghite, în mod accidental, câteva comprimate, mergeți imediat la medicul dumneavoastră sau la camera de gardă a celui mai apropiat departament de urgență și luați ambalajul medicamentului sau acest prospect cu dumneavoastră.

Excesul de lichid se poate acumula în plămâni (edem pulmonar), provocând dificultăți la respirație care pot să apară în decurs de până la 24-48 de ore după administrare.

Dacă uitați să utilizați Salvo

Dacă uitați să utilizați o doză, luați doza dumneavoastră normală în ziua următoare, ca de obicei.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Salvo

Este important să continuați să utilizați Salvo, cu excepția cazului în care medicul dumneavoastră vă spune să întrerupeți tratamentul.

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. Dacă apar, acestea sunt cel mai adesea ușoare și nu necesită oprirea tratamentului.

Cu toate că nu apar la multe persoane, următoarele reacții adverse pot fi grave:

În timpul tratamentului cu Salvo pot să apară reacții alergice care pot afecta întregul organism, cu umflare a feței, gurii și/sau laringelui (organul vorbirii) însoțite de mâncărimi și erupție trecătoare pe piele. **Dacă se întâmplă aceste lucruri, întrerupeți administrarea de Salvo și contactați-l imediat pe medicul dumneavoastră.**

Salvo poate provoca scăderea prea mare a tensiunii arteriale la indivizii sensibili sau ca rezultat al unei reacții alergice. Acest lucru poate provoca senzație de confuzie ușoară sau leșin. **Dacă se întâmplă acest lucru, întrerupeți administrarea de Salvo, contactați-l imediat pe medicul dumneavoastră și stați culcat la orizontală.**

Cu frecvență necunoscută: Dacă prezentați îngălbenirea albului ochilor, urină închisă la culoare, mâncărimi, chiar dacă ați început tratamentul cu Salvo cu mai mult timp în urmă, **adresați-vă imediat medicului dumneavoastră** care vă va evalua simptomele și va decide cum să continuați tratamentul pentru tensiune arterială.

Alte reacții adverse posibile la Salvo:

Frecvente (pot afecta mai puțin de 1 din 10 pacienți):

Amețeli, durere de cap; umflare a gleznelor, picioarelor, gambelor, mâinilor sau brațelor; oboseală.

Mai puțin frecvente (pot afecta mai puțin de 1 din 100 de pacienți):

Amețeli la ridicarea în picioare, lipsă de energie, furnicături sau amorțeli la nivelul mâinilor sau picioarelor, vertij, conștientizare a bătăilor inimii, bătăi rapide ale inimii, scădere a tensiunii arteriale cu manifestări cum sunt amețeli, senzație de leșin, respirație dificilă, tuse, greață, vărsături, indigestie, diaree, constipație, uscăciune a gurii, durere abdominală în capul pieptului, erupție trecătoare pe piele, crampe, durere la nivelul brațelor și membrelor inferioare, durere la nivelul spatelui, senzație de urinare imperioasă, inactivitate sexuală, incapacitate de a obține sau de a menține o erecție, slăbiciune.

De asemenea, au fost observate anumite modificări ale rezultatelor analizelor de sânge care includ următoarele: creștere precum și scădere a concentrațiilor potasiului din sânge, creștere a concentrațiilor creatininei din sânge, creștere a concentrației de acid uric, creșteri ale valorilor unor teste ale funcției ficatului (concentrațiile gama glutamil transferazei).

Rare (pot afecta mai puțin de 1 din 1000 de pacienți):

Hipersensibilitate la medicament, leșin, înroșire și senzație de cald la nivelul feței: umflături roșii cu mâncărimi pe piele (urticarie), umflare a feței.

Reacții adverse raportate în cazul utilizării de olmesartan medoxomil sau de amlodipină, în mod separat, dar nu în cazul utilizării Salvo sau raportate cu o frecvență mai mare:

Olmesartan medoxomil

Frecvente (pot afecta mai puțin de 1 din 10 pacienți):

Bronșită, durere la nivelul gâtului, nas înfundat sau curgere a nasului, tuse, durere abdominală, durere la nivelul stomacului, diaree, indigestie, greață, durere la nivelul articulațiilor sau oaselor, durere la nivelul spatelui, sânge în urină, infecție a tractului urinar, durere în piept, simptome asemănătoare gripei, durere. Modificări ale rezultatelor analizelor de sânge precum creștere a concentrațiilor grăsimilor din sânge (hipertrigliceridemie), ureei din sânge sau creștere a concentrațiilor de acid uric și valori crescute ale anumitor teste ale ficatului și ale funcției musculare.

Mai puțin frecvente (pot afecta mai puțin de 1 din 100 pacienți):

Scădere a numărului unui anumit tip de celule ale sângelui, cunoscute sub denumirea de trombocite, care poate determina apariția de vânătăi în urma unei lovituri ușoare sau prelungire a timpului de sângerare; reacții alergice cu debut rapid, care pot afecta întreg organismul și pot produce probleme la respirație și o scădere bruscă a tensiunii arteriale care poate duce chiar la leșin (reacții anafilactice); angină (durere în piept sau senzație de disconfort cunoscută ca angină pectorală); mâncărime; erupție pe piele, erupție alergică; erupție trecătoare pe piele cu urticarie; umflare a feței; durere musculară; indispoziție.

Rare (pot afecta mai puțin de 1 din 1000 pacienți):

Umflare a feței, gurii și/sau laringelui (corzile vocale), insuficiență renală acută și insuficiență renală; letargie.

Amlodipină

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

Edem (retenție de lichid)

Frecvente (pot afecta mai puțin de 1 din 10 pacienți):

Durere abdominală; greață, umflare a articulațiilor, somnolență, înroșire și senzație de căldură la nivelul feței, tulburări de vedere (inclusiv vedere dublă și vedere încețoșată), conștientizare a bătăilor inimii, diaree, constipație, indigestie, crampe, slăbiciune, respirație dificilă.

Mai puțin frecvente (pot afecta mai puțin de 1 din 100 pacienți):

Probleme la adormire; tulburări de somn; modificări ale dispoziției incluzând senzație de anxietate; depresie; iritabilitate; frisoane; modificări ale gustului; stare de leșin; țiuitori în urechi (tinitus); agravare a anginei pectorale (durere sau senzație de disconfort în piept); bătăi neregulate ale inimii, nas înfundat sau curgere a nasului; cădere în exces a părului; puncte sau pete de culoare violet la nivelul pielii din cauza unor mici hemoragii (purpură); modificări ale culorii pielii; transpirație în exces; erupție pe piele; mâncărimi; umflături roșii pe piele însoțite de mâncărimi (urticarie), dureri la nivelul articulațiilor și mușchilor; probleme la urinare; urinare frecventă în timpul nopții; creștere a frecvenței urinării; mărire a sânilor la bărbați; durere în piept; dureri, indispoziție; creștere sau scădere în greutate.

Rare (pot afecta mai puțin de 1 din 1000 pacienți):

Confuzie

Foarte rare (pot afecta mai puțin de 1 din 10000 pacienți):

Scădere a numărului de celule albe din sânge, care poate determina creșterea riscului de infecții; o scădere a numărului unui tip de celule din sânge cunoscute sub denumirea de plachete care se poate manifesta prin apariția mai ușoară de vânătăi sau prelungirea timpului de sângerare; creștere a valorii glucozei în sânge; creștere a tensiunii la nivelul mușchilor sau creștere a rezistenței la mișcarea pasivă (hipertonie); furnicături și

amorțeli la nivelul mâinilor și picioarelor; infarct miocardic; inflamație a vaselor de sânge; inflamație a ficatului sau a pancreasului; inflamație a mucoasei stomacului; îngroșare a gingiilor; creștere a valorilor serice ale enzimelor ficatului; îngălbenire a pielii și a albului ochilor; creștere a sensibilității pielii la lumină; reacții alergice: mâncărimi, erupție trecătoare pe piele, umflare a feței, gurii și/sau laringelui (corzile vocale) însoțite de mâncărimi și erupție trecătoare pe piele, reacții severe la nivelul pielii, incluzând erupții extinse pe piele, urticarie, înroșire a pielii pe întregul corp, mâncărime severă, vezicule, cojire și umflare a pielii, inflamare a mucoaselor (Sindrom Stevens Johnson) care, uneori, pun viața în pericol.

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile):

Necroliză epidermică toxică, tremur, postură rigidă, față ca o mască, mișcări lente și mers târâit, dezechilibrat.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

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

5. Cum se păstrează Salvo

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

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 Salvo

Substanțele active sunt olmesartan medoxomil și amlodipină (sub formă de besilat).

Fiecare comprimat conține olmesartan medoxomil 20 mg și amlodipină 5 mg (sub formă de besilat).

Fiecare comprimat conține olmesartan medoxomil 40 mg și amlodipină 5 mg (sub formă de besilat).

Fiecare comprimat conține olmesartan medoxomil 40 mg și amlodipină 10 mg (sub formă de besilat).

Celelalte componente sunt:

Nucleul comprimatului: celuloză microcristalină, croscarmeloză sodică, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu

Filmul comprimatului: alcool polivinilic, macrogol 3350, talc, dioxid de titan (E171)

Salvo 40 mg/5 mg

Filmul comprimatului: alcool polivinilic, macrogol 3350, talc, dioxid de titan (E 171), oxid galben de fer (E 172)

Salvo 40 mg/10 mg

Filmul comprimatului: alcool polivinilic, macrogol 3350, talc, dioxid de titan (E 171), oxid galben de fer (E172), oxid roșu de fer (E172).

Cum arată Salvo și conținutul ambalajului

Salvo 20 mg/5 mg sunt comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare albă, marcate cu "L" pe o față, netede pe cealaltă față, cu diametru de 6,1 mm.

Salvo 40 mg/5 mg sunt comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare galbenă, marcate cu "I" pe o față, netede pe cealaltă față, cu diametru de 8,1 mm.

Salvo 40 mg/10 mg comprimate filmate sunt rotunde, biconvexe, de culoare roșu-brun, marcate cu "H" pe o față, netede pe cealaltă față, cu diametru de 8,1 mm.

Salvo comprimate filmate sunt disponibile în ambalaje a câte 14, 28, 30, 56, 90, 98, 280 (10 x 28) și 300 (10 x 30) comprimate filmate și în ambalaje cu blistere perforate cu doze unitare a câte: 10, 50 și 500 comprimate filmate.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Terapia SA
Str. Fabricii nr. 124
Cluj Napoca,
România

Fabricanți

Genepfarm S.A.
18th Km Marathonos Avenue
Pallini Attiki, 15351
Grecia

Terapia SA
Str. Fabricii nr. 124
Cluj Napoca,
România

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

România: Salvo 20 mg/5 mg comprimate filmate
Salvo 40 mg/5 mg comprimate filmate
Salvo 40 mg/10 mg comprimate filmate

Acest prospect a fost revizuit în februarie 2024.