

UPUTA O LIJEKU

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Sakubitril/valsartan Accord 24 mg/26 mg filmom obložene tablete
Sakubitril/valsartan Accord 49 mg/51 mg filmom obložene tablete
Sakubitril/valsartan Accord 97 mg/103 mg filmom obložene tablete
sakubitril/valsartan

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je Sakubitril/valsartan Accord i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Sakubitril/valsartan Accord
3. Kako uzimati Sakubitril/valsartan Accord
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Sakubitril/valsartan Accord
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Sakubitril/valsartan Accord i za što se koristi

Sakubitril/valsartan Accord je lijek za srce koji sadrži inhibitor angiotenzinskog receptora i neprilizina. Sastoji se od dvije djelatne tvari, sakubitrla i valsartana.

Sakubitril/valsartan Accord se koristi za liječenje jedne vrste dugotrajnog zatajivanja srca u odraslih, djece i adolescenata (u dobi od jedne godine i starijih).

Ova vrsta zatajivanja srca nastaje kada je srce slabo i ne može pumpati dovoljno krvi u pluća i ostatak tijela. Najčešći simptomi zatajivanja srca su nedostatak zraka, umor, zamor i oticanje gležnjeva.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Sakubitril/valsartan Accord

Nemojte uzimati Sakubitril/valsartan Accord

- ako ste alergični na sakubitril, valsartan ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.).
- ako uzimate drugu vrstu lijeka koji se zove inhibitor angiotenzin konvertirajućeg enzima (ACE inhibitor) (primjerice enalapril, lizinopril ili ramipril) koji se koristi za liječenje visokog krvnog tlaka ili zatajivanja srca. Ako uzimate ACE inhibitor, pričekajte 36 sati nakon uzimanja posljednje doze prije nego počnete uzimati Sakubitril/valsartan Accord (pogledajte „Drugi lijekovi i Sakubitril/valsartan Accord“).
- ako ste ikada imali reakciju koja se zove angioedem (brzo oticanje ispod kože u područjima kao što je lice, grlo, ruke i noge koje može biti opasno po život ako oteklina grla blokira dišne putove) kada ste uzimali ACE inhibitor ili blokator angiotenzinskog receptora (ARB) (kao što su valsartan, telmisartan ili irbesartan).
- ako imate povijest angioedema koji je nasljedan ili za koji je uzrok nepoznat (idiopatski).
- ako imate šećernu bolest ili oštećenu bubrežnu funkciju i pri tome se liječite lijekom za snižavanje krvnog tlaka koji sadrži aliskiren (pogledajte „Drugi lijekovi i Sakubitril/valsartan Accord“).
- ako imate tešku bolest jetre.
- ako ste trudni više od 3 mjeseca (pogledajte „Trudnoća i dojenje“).

Ako se bilo što od navedenoga odnosi na Vas, nemojte uzeti Sakubitril/valsartan Accord i obratite se svom liječniku.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego uzmete ili dok uzimate Sakubitril/valsartan Accord:

- ako se liječite blokatorom angiotenzinskog receptora (ARB) ili aliskirenom (pogledajte „Nemojte uzimati Sakubitril/valsartan Accord“).
- ako ste ikada imali angioedem (pogledajte „Nemojte uzimati Sakubitril/valsartan Accord“ i dio 4 „Moguće nuspojave“).
- ako imate bol u trbuhu, mučninu, povraćanje ili proljev nakon uzimanja lijeka Sakubitril/valsartan Accord. Vaš će liječnik odlučiti o daljnjem liječenju. Nemojte prestati uzimati Sakubitril/valsartan Accord bez savjetovanja s liječnikom.
- ako imate nizak krvni tlak ili uzimate bilo koji drugi lijek koji snižava krvni tlak (na primjer, lijek koji povećava proizvodnju urina (diuretik)) ili ako patite od povraćanja ili proljeva, posebno ako imate 65 godina ili više, ili ako imate bolest bubrega i niski krvni tlak.
- ako imate bolest bubrega.
- ako ste dehidrirani.
- ako imate suženu bubrežnu arteriju.
- ako imate bolest jetre.
- ako primijetite halucinacije, paranoju ili promjene u spavanju tijekom uzimanja lijeka Sakubitril/valsartan Accord.
- ako imate hiperkalijemiju (visoka razina kalija u krvi).
- ako patite od zatajivanja srca IV. stupnja prema NYHA (engl. *New York Heart Association*) klasifikaciji (nemogućnost nastavka tjelesne aktivnosti bez nelagode, a možete imati simptome čak i kad se odmarate).

Ako se bilo što od navedenoga odnosi na Vas, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije uzimanja lijeka Sakubitril/valsartan Accord.

Vaš liječnik Vam može provjeriti količinu kalija i natrija u krvi u redovitim intervalima tijekom liječenja lijekom Sakubitril/valsartan Accord. Osim toga, Vaš liječnik može provjeriti Vaš krvni tlak na početku liječenja i kada se doze povećavaju.

Djeca i adolescenti

Ovaj lijek nemojte davati djeci mlađoj od 1 godine zato što nije bio ispitivan u ovoj dobnoj skupini. Za djecu u dobi od 1 i više godina tjelesne težine ispod 40 kg ovaj lijek će se davati u obliku granula (umjesto tableta).

Drugi lijekovi i Sakubitril/valsartan Accord

Obavijestite svog liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove. Možda će trebati promijeniti dozu, poduzeti druge mjere opreza, ili čak prestati uzimati jedan od lijekova. To je osobito važno za sljedeće lijekove:

- ACE inhibitori. Ne uzimajte Sakubitril/valsartan Accord s ACE inhibitorima. Ako uzimate ACE inhibitor, pričekajte 36 sati nakon uzimanja posljednje doze ACE inhibitora prije nego počnete uzimati Sakubitril/valsartan Accord (pogledajte „Uzimanje drugih lijekova“). Ako prestanete uzimati Sakubitril/valsartan Accord, pričekajte 36 sati nakon uzimanja posljednje doze lijeka Sakubitril/valsartan Accord prije nego počnete uzimati ACE inhibitor.
- ostali lijekovi koji se koriste za liječenje zatajivanja srca ili za sniženje krvnog tlaka, kao što je blokator angiotenzinskog receptora ili aliskiren (pogledajte „Nemojte uzimati Sakubitril/valsartan Accord“).
- neki lijekovi poznati kao statini koji se koriste za snižavanje visokih razina kolesterola (na primjer atorvastatin).

- sildenafil, tadalafil, vardenafil ili avanafil, lijekovi koji se koriste za liječenje erektilne disfunkcije ili plućne hipertenzije.
- lijekovi koji povećavaju količinu kalija u krvi. Oni uključuju dodatke kalija, nadomjestke soli koji sadrže kalij, lijekove koji štede kalij i heparin.
- vrsta analgetika koji se zovu nesteroidni protuupalni lijekovi (NSAID) ili selektivni inhibitori ciklooksigenaze-2 (Cox-2). Ako uzimate neki od njih, liječnik će Vam možda htjeti provjeriti bubrežnu funkciju kada se započinje ili prilagođava liječenje (pogledajte „Upozorenja i mjere opreza“).
- litij, lijek koji se koristi za liječenje nekih vrsta psihijatrijskih bolesti.
- furosemid, lijek koji pripada vrsti koja se naziva diureticima, koji se koriste za povećanje količine mokraće koju proizvodite.
- nitroglicerina, lijek koji se koristi za liječenje angine pektoris.
- neke vrste antibiotika (skupina rifamicina), ciklosporin (koristi se za sprječavanje odbacivanja presađenih organa) ili antivirusnih lijekova poput ritonavira (koristi se za liječenje HIV-a/AIDS-a).
- metformin, lijek koji se koristi za liječenje šećerne bolesti.

Ako se bilo što od navedenoga odnosi na Vas, obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije uzimanja lijeka Sakubitril/valsartan Accord.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Trudnoća

Morate obavijestiti svog liječnika ako mislite da ste trudni (ili biste mogli postati trudni). Liječnik će Vas u pravilu savjetovati da prekinete uzimati ovaj lijek prije trudnoće ili čim saznate da ste trudni te će Vas savjetovati da uzmete drugi lijek umjesto lijeka Sakubitril/valsartan Accord.

Ovaj lijek se ne preporučuje u ranoj trudnoći te se ne smije uzimati kada ste trudni više od 3 mjeseca, jer može ozbiljno naštetiti Vašem djetetu ako se uzima nakon trećeg mjeseca trudnoće.

Dojenje

Primjena lijeka Sakubitril/valsartan Accord ne preporučuje se u majki koje doje. Obavijestite svog liječnika ako dojite ili ako ćete početi dojiti.

Upravljanje vozilima i strojevima

Prije nego što upravljate vozilom, upotrebljavate alate ili upravljate strojevima, ili provodite druge aktivnosti koje zahtijevaju koncentraciju, provjerite kako Sakubitril/valsartan Accord utječe na Vas. Ako osjećate omaglicu ili ste vrlo umorni dok uzimate ovaj lijek, nemojte upravljati vozilom, voziti bicikl ili upotrebljavati bilo koje alate ili strojeve.

Sakubitril/valsartan Accord sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po filmom obloženoj tableti, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Sakubitril/valsartan Accord

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Odrasli

Obično ćete početi liječenje uzimajući tablete 24 mg/26 mg ili 49 mg/51 mg dvaput na dan (jednu tabletu ujutro i jednu tabletu navečer). Vaš liječnik će odlučiti koja je početna doza prikladna za Vas na temelju toga koje ste lijekove uzimali prethodno i Vašeg krvnog tlaka. Liječnik će Vam zatim

prilagoditi dozu svaka 2-4 tjedna ovisno o tome kako odgovarate na liječenje dok se ne pronađe najbolja doza za Vas.

Uobičajena preporučena ciljna doza je 97 mg/103 mg dvaput na dan (jedna tableta ujutro i jedna tableta uvečer).

Djeca i adolescenti (od godinu dana i stariji)

Vaš (ili djetetov) liječnik odlučit će koja je početna doza na temelju tjelesne težine i drugih čimbenika, uključujući prethodno korištene lijekove. Liječnik će prilagođavati dozu svaka 2-4 tjedna dok ne pronađe koja je najbolja.

Sakubitril/valsartan Accord se uzima dvaput na dan (jedna tableta ujutro i jedna tableta uvečer).

Sakubitril/valsartan Accord filmom obložene tablete nisu namijenjene za primjenu u djece težine manje od 40 kg. Za te su bolesnike dostupne sakubitril/valsartan granule.

Bolesnici koji uzimaju Sakubitril/valsartan Accord mogu razviti niski krvni tlak (omaglicu, ošamućenost), visoku razinu kalija u krvi (koja bi se otkrila prilikom provođenja krvnih pretraga) ili smanjenu funkciju bubrega. Ako se to dogodi, Vaš liječnik može smanjiti dozu bilo kojeg drugog lijeka kojeg uzimate, privremeno smanjiti dozu lijeka Sakubitril/valsartan Accord ili u potpunosti prekinuti liječenje lijekom Sakubitril/valsartan Accord.

Progutajte tablete uz čašu vode. Možete uzimati Sakubitril/valsartan Accord uz hranu ili bez nje. Ne preporučuje se lomiti ili drobiti tablete.

Ako uzmete više lijeka Sakubitril/valsartan Accord nego što ste trebali

Ako ste slučajno uzeli previše Sakubitril/valsartan Accord tableta, ili ako je netko drugi uzeo Vaše tablete, odmah se obratite svom liječniku. Ako osjetite jaku omaglicu i/ili nesvjesticu, recite to što prije svom liječniku i legnite.

Ako ste zaboravili uzeti Sakubitril/valsartan Accord

Preporučljivo je da uzimate svoj lijek u isto vrijeme svakog dana. Međutim, ako zaboravite uzeti dozu, jednostavno uzmite sljedeću u planirano vrijeme. Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

Ako prestanete uzimati Sakubitril/valsartan Accord

Ako prekinete liječenje lijekom Sakubitril/valsartan Accord, stanje bi Vam se moglo pogoršati. Nemojte prestati uzimati lijek ako Vam to ne kaže liječnik.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Neke nuspojave mogu biti ozbiljne.

Prestanite uzimati Sakubitril/valsartan Accord i zatražite hitnu liječničku pomoć ako primijetite bilo što od navedenoga u nastavku: oticanje lica, usana, jezika i/ili grla, što može uzrokovati poteškoće s disanjem ili gutanjem. To bi mogli biti znakovi angioedema (manje česta nuspojava koja se može javiti u do 1 na 100 osoba).

Ostale moguće nuspojave:

Ako bilo koja od nuspojava navedenih u nastavku postane teška, obratite se svom liječniku ili ljekarniku.

Vrlo često (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba)

- nizak krvni tlak, koji može izazvati simptome omaglice i ošamućenosti (hipotenzija)
- visoka razina kalija u krvi, vidljivo iz krvne pretrage (hiperkalijemija)
- smanjena bubrežna funkcija (oštećenje funkcije bubrega)

Često (mogu se javiti u do 1 na 10 osoba)

- kašalj
- omaglica
- proljev
- niska razina crvenih krvnih stanica, vidljivo iz krvne pretrage (anemija)
- umor
- (akutna) nemogućnost pravilnog rada bubrega (poremećaj bubrega)
- niska razina kalija u krvi, vidljivo iz krvne pretrage (hipokalemija)
- glavobolja
- nesvjestica (sinkopa)
- slabost (opća slabost)
- osjećaj mučnine
- niski krvni tlak (omaglica, ošamućenost) kod promjene položaja iz sjedećeg ili ležećeg u stajući
- gastritis (bol u trbuhu, mučnina)
- osjećaj vrtnje (vrtoglavica)
- niska razina šećera u krvi, vidljivo iz krvne pretrage (hipoglikemija)

Manje često (mogu se javiti u do 1 na 100 osoba)

- alergijska reakcije uz osip i svrbež (preosjetljivost)
- omaglica kod promjene položaja iz sjedećeg u stajući (posturalna omaglica)
- smanjena razina natrija u krvi, vidljivo iz krvne pretrage (hiponatrijemija)

Rijetko (mogu se javiti u do 1 na 1000 osoba)

- vidjeti, čuti ili osjetiti stvari kojih nema (halucinacije)
- promjene u spavanju (poremećaji spavanja)

Vrlo rijetko (mogu se javiti u do 1 na 10 000 osoba)

- paranoja
- intestinalni angioedem: oticanje u crijevima praćeno simptomima kao što su bol u trbuhu, mučnina, povraćanje i proljev

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)

- iznenadno nevoljno trzanje mišića (mioklonus)

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: **navedenog u Dodatku V**. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Sakubitril/valsartan Accord

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i blisteru iza oznake „EXP“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Lijek ne zahtijeva čuvanje na određenoj temperaturi. Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od vlage.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti ako primijetite da je pakiranje oštećeno ili su na pakiranju vidljivi znakovi otvaranja.

Nikada nemojte nikakve lijekove baciti u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Sakubitril/valsartan Accord sadrži

- Djelatne tvari su sakubitril i valsartan.
 - Jedna 24 mg/26 mg filmom obložena tableta sadrži sakubitrilnatrij i valsartandinatrij što odgovara 24,3 mg sakubitrila i 25,7 mg valsartana.
 - Jedna 49 mg/51 mg filmom obložena tableta sadrži sakubitrilnatrij i valsartandinatrij što odgovara 48,6 mg sakubitrila i 51,4 mg valsartana.
 - Jedna 97 mg/103 mg filmom obložena tableta sadrži sakubitrilnatrij i valsartandinatrij što odgovara 97,2 mg sakubitrila i 102,8 mg valsartana.
- Drugi sastojci u jezgri tablete su: mikrokristalična celuloza, niskosupstituirana hidroksipropilceluloza, krosповidon tip A i B, talk, bezvodni silicijev dioksid i magnezijev stearat.
- Ovojnica 24 mg/26 mg tablete sadrži djelomično hidrolizirani poli(vinilni) alkohol, titanijev dioksid, makrogol i talk.
- Ovojnica 49 mg/51 mg tablete sadrži djelomično hidrolizirani poli(vinilni) alkohol, titanijev dioksid, makrogol, talk, crveni željezov oksid (E172) i žuti željezov oksid (E172).
- Ovojnica 97 mg/103 mg tablete sadrži djelomično hidrolizirani poli(vinilni) alkohol, titanijev dioksid, makrogol, talk, crveni željezov oksid (E172) i žuti željezov oksid (E172).

Kako Sakubitril/valsartan Accord izgleda i sadržaj pakiranja

Sakubitril/valsartan Accord 24 mg/26 mg filmom obložene tablete (tablete) su bijele, biokonveksne, ovalne, filmom obložene s oznakom „S7V“ na jednoj strani i „L1“ na drugoj strani. Približne dimenzije tablete su 13 mm x 5 mm.

Sakubitril/valsartan Accord 49 mg/51 mg filmom obložene tablete (tablete) su ružičaste, biokonveksne, ovalne, filmom obložene s oznakom „S7V“ na jednoj strani i „M2“ na drugoj strani. Približne dimenzije tablete su 12 mm x 5 mm.

Sakubitril/valsartan Accord 97 mg/103 mg filmom obložene tablete (tablete) su ružičaste, biokonveksne, ovalne, filmom obložene s oznakom „S7V“ na jednoj strani i „H3“ na drugoj strani. Približne dimenzije tablete su 16 mm x 6 mm.

Sakubitril/valsartan Accord 24 mg/26 mg filmom obložene tablete

Sakubitril/valsartan Accord je dostupan u blister pakiranjima koja sadrže 20, 28, 50, 56 ili 196 filmom obloženih tableta i višestrukim pakiranjima koja sadrže 196 (7 pakiranja od 28) filmom obloženih tableta.

Sakubitril/valsartan Accord 49 mg/51 mg filmom obložene tablete

Sakubitril/valsartan Accord je dostupan u blister pakiranjima koja sadrže 20, 28, 50, 56, 168 ili 196 filmom obloženih tableta i višestrukim pakiranjima koja sadrže 168 (3 pakiranja od 56) ili 196 (7 pakiranja od 28) filmom obloženih tableta.

Sakubitril/valsartan Accord 97 mg/103 mg filmom obložene tablete

Sakubitril/valsartan Accord je dostupan u blister pakiranjima koja sadrže 20, 56, 168 ili 196 filmom obloženih tableta i višestrukim pakiranjima koja sadrže 168 (3 pakiranja od 56) ili 196 (7 pakiranja od 28) filmom obloženih tableta.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet:

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.
ul. Lutomińska 50,
95-200, Pabianice,
Poljska

Proizvođač(i):

Synthon Hispania, S.L.,
Calle De Castello 1, Sant Boi De Llobregat,
08830, Barcelona, Španjolska

Synthon B.V.,
Microweg 22, 6545 CM, Nijmegen,
Nizozemska

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

PharmaS d.o.o.
Radnička cesta 47
10000 Zagreb
Hrvatska
tel. + 385 1 5509 375

Ovaj lijek odobren je u zemljama članicama Europskog gospodarskog prostora pod sljedećim nazivima:

Država	Naziv lijeka
Nizozemska	Sacubitril/Valsartan Accord 24 mg/26 mg, filmomhulde tabletten Sacubitril/Valsartan Accord 49 mg/51 mg, filmomhulde tabletten Sacubitril/Valsartan Accord 97 mg/103 mg, filmomhulde tabletten
Cipar	SACUBITRIL/VALSARTAN ACCORD
Češka	Sacubitril/Valsartan Accord
Njemačka	Sacubitril/Valsartan Accord 24 mg/26 mg Filmtabletten Sacubitril/Valsartan Accord 49 mg/51 mg Filmtabletten Sacubitril/Valsartan Accord 97 mg/103 mg Filmtabletten
Danska	Sacubitril/Valsartan Accord
Estonija	Sacubitril/Valsartan Accord
Finska	Sacubitril/Valsartan Accord
Francuska	SACUBITRIL/VALSARTAN ACCORD 24 mg/26 mg, comprimé pelliculé SACUBITRIL/VALSARTAN ACCORD 49 mg/51 mg, comprimé pelliculé SACUBITRIL/VALSARTAN ACCORD 97 mg/103 mg, comprimé pelliculé

Hrvatska	Sacubitril/valsartan Accord 24 mg/26 mg filmom obložene tablete Sacubitril/valsartan Accord 49 mg/51 mg filmom obložene tablete Sacubitril/valsartan Accord 97 mg/103 mg filmom obložene tablete
Irska	Sacubitril/Valsartan Accord 24 mg/26 mg filmcoated tablets Sacubitril/Valsartan Accord 49 mg/51 mg filmcoated tablets Sacubitril/Valsartan Accord 97 mg/103 mg filmcoated tablets
Italija	Sacubitril/Valsartan Accord
Litva	Sacubitril/Valsartan Accord 24 mg/26 mg plėvele dengtos tabletės Sacubitril/Valsartan Accord 49 mg/51 mg plėvele dengtos tabletės Sacubitril/Valsartan Accord 97 mg/103 mg plėvele dengtos tabletės
Latvija	Sacubitril/Valsartan Accord 24 mg/26 mg apvalkotās tablets Sacubitril/Valsartan Accord 49 mg/51 mg apvalkotās tablets Sacubitril/Valsartan Accord 97 mg/103 mg apvalkotās tablets
Norveška	Sacubitril/Valsartan Accord
Švedska	Sacubitril/Valsartan Accord

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u srpnju 2025.