

Změny, které mají být provedeny v příslušných bodech informací o přípravku (nový text **podtržený a tučně**, vymazaný text ~~přeškrtnutý~~)

Souhrn údajů o přípravku

Bod 4.9

Dostupné údaje pro amlodipin naznačují, že výrazné předávkování může vést k nadměrné periferní vazodilataci a případně reflexní tachykardii. Byla hlášena výrazná a pravděpodobně prodloužená systémová hypotenze až šok s fatálním koncem.

Nekardiogenní plicní edém byl vzácně hlášen v důsledku předávkování amlodipinem, nástup se může projevit až opožděně (24–48 hodin po požití) a může vyžadovat ventilační podporu. Včasná resuscitační opatření (včetně hypervolemie) k udržení perfuze a srdečního výdeje mohou být spouštějící faktory.

Příbalová informace

Bod 3 – Jak se <název přípravku> užívá

Jestliže jste užil(a) více <název přípravku>, než jste měl(a)

[...]

Může docházet k hromadění přebytečné tekutiny ve Vašich plicích (plicní edém), což způsobí dušnost, která se může projevit až 24–48 hodin po požití.

[...]