

Písomná informácia pre používateľa

NATRIXAM 1,5 mg/5 mg tablety s riadeným

uvolňovaním

NATRIXAM 1,5 mg/10 mg tablety s riadeným

uvolňovaním

indapamid/amlodipín

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárničku.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárničku. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii.

Pozri
časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je NATRIXAM a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete NATRIXAM
3. Ako užívať NATRIXAM
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať NATRIXAM
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je NATRIXAM a na čo sa používa

NATRIXAM je predpisovaný ako substitučná liečba vysokého krvného tlaku (hypertenzie) u pacientov, ktorí už užívajú indapamid a amlodipín v samostatných tabletách v rovnakej sile.

NATRIXAM je kombinácia dvoch účinných zložiek, indapamidu a amlodipínu.

Indapamid je diuretikum. Diuretická zvyšujú množstvo moču vytvoreného obličkami. Indapamid je však iný ako ostatné diuretiká, pretože spôsobuje len mierne zvýšenie množstva vytvoreného moču. Amlodipín je blokátor vápnikových kanálov (patrí do skupiny liečiv nazývaných dihydropyridíny) a spôsobuje uvoľnenie krvných ciev, takže krv nimi ľahšie prechádza. Každá z týchto účinných zložiek znižuje krvný tlak.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete NATRIXAM

Neužívajte NATRIXAM

- ak ste alergický na indapamid alebo ktorýkoľvek iný sulfónamid alebo ktorékoľvek iné blokátory vápnikových kanálov (skupina liekov na liečbu hypertenze) alebo na amlodipín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6). Môžu spôsobovať svrbenie, začervenanie kože alebo ťažkosti s dýchaním.
- ak máte závažne nízky krvný tlak (hypotenziu),
- ak máte zúženie aortálnej srdcovej chlopne (aortálnej stenózy) alebo kardiogénny šok (stav, keď srdce nie je schopné dostatočne zásobovať telo krvou),
- ak máte srdcové zlyhanie po srdcovom infarkte,

- ak máte závažné ochorenie obličiek,
- ak máte závažné ochorenie pečene alebo máte ochorenie, ktoré sa nazýva hepatálna encefalopatia (ochorenie mozgu spôsobené ochorením pečene),
- ak máte nízku hladinu draslíka v krvi,

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať NATRIXAM, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

Informujte vášho lekára, ak máte alebo ste mali ktorýkoľvek z nasledujúcich stavov:

- nedávny srdcový infarkt,
- ak máte srdcové zlyhávanie, akékoľvek problémy so srdcovou frekvenciou, ak máte ochorenie periférnych artérií (ochorenie srdeca spôsobené nedostatočným prietokom krvi v cievach srdca),
- ak máte problémy s obličkami,
- ak sa vám zhorší zrak alebo máte bolest' oka. Môžu to byť príznaky nahromadenia tekutiny vo vrstve oka obsahujúcej cievy (choroidálna efúzia) alebo zvýšenia tlaku v oku a môžu nastať v priebehu niekoľkých hodín až týždňov od užitia Natrixamu. Ak sa neliečia, môže to viesť k trvalej strate zraku. Ak ste v minulosti mali alergiu na penicilín alebo sulfónamid, môžete mať vyššie riziko vzniku tohto stavu,
- ak máte svalové poruchy vrátane bolesti svalov, citlivosti, slabosti alebo kŕčov,
- závažné zvýšenie krvného tlaku (hypertenzívny krízus),
- ak ste starší a vašu dávku je nutné zvýšiť,
- ak užívate iné lieky,
- ak ste podvyživený,
- ak máte problémy s pečeňou,
- ak máte cukrovku,
- ak máte dnu,
- ak potrebujete absolvovať test na zistenie ako pracuje vaša prištítina žľaza,
- ak ste mali fotosenzitívne reakcie.

Váš lekár vám môže nariadiť krvné testy, aby sa zistili nízke hladiny sodíka alebo draslíka, alebo vysoké hladiny vápnika.

Ak si myslíte, že sa u vás môže vyskytnúť ktorákoľvek z týchto situácií alebo máte otázky alebo pochybnosti o užívaní vášho lieku, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

Športovci majú vziať do úvahy, že Natrixam obsahuje účinnú látku (indapamid), ktorá môže dávať pozitívnu reakciu pri testoch na prítomnosť drog.

Deti a dospelie

NATRIXAM sa nemá podávať detom a dospeliam.

Iné lieky a NATRIXAM

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Vyhnite sa užívaniu NATRIXAMU:

- s lítiom (používané na liečbu psychických porúch, ako sú manická depresívna choroba alebo rekurentná depresia) kvôli riziku zvýšených hladín lítia v krvi,
- s dantrolénom (infúzia pre závažné abnormality telesnej teploty).

Určite vášmu lekárovi povedzte, ak užívate niektorý z nasledujúcich liekov, pretože môže byť potrebná zvláštna opatrnosť:

- iné lieky na liečbu vysokého krvného tlaku,
- lieky používané pri problémoch so srdcovou frekvenciou (napr. chinidín, hydrochinidín, dizopyramid, amiodarón, sotalol, ibutilid, dofetilid, bretylium),
- lieky na liečbu psychických porúch, ako sú depresia, úzkosť, schizofrénia... (napr. tricyklické)

- antidepresíva, antipsychotiká, neuroleptiká (ako je amisulprid, sulpirid, sultoprid, tiaprid, haloperidol, droperidol)),
- bepridil (používaný na liečbu angíny pektoris, stav spôsobujúci bolest' na hrudi),
 - cisaprid, difemanil (používaný na liečbu gastrointestinálnych problémov),
 - vinkamín i.v. (používaný na liečbu symptomatických kognitívnych porúch u starších vrátane straty pamäti),
 - halofantrín (antiparazitický liek používaný na liečbu niektorých typov malárie),
 - pentamidín (používaný na liečbu niektorých typov pneumónie),
 - antihistaminiká používané na liečbu alergických reakcií, ako je senná nádcha (napr. mizolastín, astemizol, terfenadín),
 - nesteroidné protizápalové lieky na úľavu od bolesti (napr. ibuprofén) alebo vysoké dávky kyseliny acetylsalicylovej,
 - inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE) (používané na liečbu vysokého krvného tlaku a srdcového zlyhávania),
 - perorálne kortikosteroidy používané na liečbu rozličných stavov, vrátane závažnej astmy a reumatoidnej artritídy,
 - lieky obsahujúce náprstníkové glykozidy (na liečbu srdcových problémov),
 - stimulačné laxatíva,
 - baklofén (na liečbu svalovej stuhnutosti vyskytujúcej sa pri ochoreniach ako skleróza multiplex),
 - draslík šetriace diuretiká (amilorid, spironolaktón, triamterén),
 - metformín (na liečbu cukrovky),
 - jódované kontrastné látky (používané pri testoch vyžadujúcich RTG),
 - vápnikové tablety alebo iné doplnky vápnika,
 - imunosupresíva (lieky, ktoré sa používajú na kontrolu imunitnej odpovede ľudského tela) na liečbu autoimunitných ochorení alebo po transplantácii (napr. cyklosporín, takrolimus),
 - sirolimus, temsirolimus, everolimus a iné lieky, ktoré patria medzi tzv. inhibítory mTOR (lieky pozmeňujúce spôsob fungovania vášho imunitného systému),
 - tetrakozaktid (na liečbu Crohnovej choroby),
 - lieky na liečbu hubového ochorenia (napr. ketokonazol, itrakonazol, injekčný amfotericín B),
 - ritonavir, indinavir, nelfinavir (takzvané inhibítory proteázy používané na liečbu HIV),
 - antibiotiká používané na liečbu bakteriálnych infekcií (napr. rifampicín, erytromycín podávaný injekčne, klaritromycín, sparfloxacín, moxifloxacín),
 - *Hypericum perforatum* (ľubovník bodkovany),
 - verapamil, diltiazem (lieky na srdce),
 - simvastatín (liek znižujúci chlesterol),
 - allopurinol (na liečbu dny),
 - metadón (používaný na liečbu závislosti).

NATRIXAM a jedlo a nápoje

Pacienti užívajúci NATRIXAM nemajú konzumovať grapefruitový džús a grapefruity. Grapefruit a grapefruitový džús môžu totiž viesť k zvýšeniu hladín liečiva amlodipínu v krvi, čo môže nepredvídateľne zosilniť účinok NATRIXAMU na zníženie tlaku krvi.

Tehotenstvo a dojčenie

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Tento liek sa neodporúča počas tehotenstva. Keď je tehotenstvo plánované alebo potvrdené, čím skôr treba prejsť na inú liečbu.

NATRIXAM sa neodporúča užívať ak dojčíte. Ak dojčíte alebo plánujete dojčiť, okamžite to povedzte vášmu lekárovi.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

NATRIXAM môže ovplyvniť vašu schopnosť viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje. Ak vám tablety spôsobujú nevoľnosť, závrat alebo únavu alebo vám spôsobujú bolest hlavy, nevedzte vozidlo alebo neobsluhujte stroje a okamžite kontaktujte svojho lekára. Ak sa to vyskytne, nevedzte vozidlá a nevykonávajte iné činnosti vyžadujúce pozornosť.

NATRIXAM obsahuje laktózu.

Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

NATRIXAM obsahuje sodík

NATRIXAM obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej tablete, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako užívať NATRIXAM

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Odporúčaná dávka je jedna tableta jedenkrát denne, prednostne ráno. Tableta sa má prehltnúť vcelku, zapíť vodou a nemá sa žuvat.

Ak užijete viac NATRIXAMU, ako máte

Užitie príliš veľa tablet môže spôsobiť, že váš krvný tlak bude nízky alebo až nebezpečne nízky. Môžete trpiť závratmi, ospalosťou, točením hlavy, mdlobami alebo slabosťou. Môže dôjsť k nevoľnosti, vracaniu, kŕčom, zmätenosti a zmenám v množstve moču vytvoreného obličkami. Ak je pokles krvného tlaku príliš závažný, môže sa vyskytnúť šok. Vaša pokožka môže byť chladná a vlhká a môžete stratiť vedomie.

Prebytočná tekutina sa môže nahromadiť vo vašich plúcach (plúcny edém), čo spôsobuje dýchavičnosť, ktorá sa môže prejavíť až 24-48 hodín po užití.

Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc, ak užijete príliš veľa tablet NATRIXAMU.

Ak zabudnete užiť NATRIXAM

Netrápte sa. Ak zabudnete užiť tabletu, vynechajte túto dávku úplne. Užite nasledujúcu dávku v správnom čase. Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili zabudnutú dávku.

Ak prestanete užívať NATRIXAM

Kedžže liečba vysokého krvného tlaku je zvyčajne celoživotná, pred ukončením užívania tohto lieku sa poradte so svojim lekárom.

Ak máte akékolvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Ak sa u vás vyskytne niektorý z nasledujúcich vedľajších účinkov, ktorý môže byť závažný, ihned prestaňte užívať liek a navštívte svojho lekára:

- opuch očných viečok, tváre alebo pier (veľmi zriedkavé, môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb),
- opuch jazyka a hrdla, ktorý spôsobuje veľké problémy pri dýchaní (veľmi zriedkavé, môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb),
- závažné kožné reakcie zahrňujúce intenzívnu kožnú vyrážku, žihľavku, začervenanie kože na

celom tele, bolestivé svrbenie, pľuzgiere, odlupovanie kože a opuch kože, zápal slizníc (Stevenson-Johnsonov syndróm, toxicá epidermálna nekrolýza) alebo iné alergické reakcie (veľmi zriedkavé, môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb),

- srdcový záchvat, (veľmi zriedkavé, môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb),
- poruchy srdcového rytmu (menej časté, môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb),
- život ohrozujúci nepravidelný srdcový tep (*torsade de pointes*) (častosť neznáma),
- zápal pankreasu (slinivky brušnej), ktorý môže spôsobiť závažnú bolest brucha a chrbta, pri ktorej sa cítite veľmi zle (veľmi zriedkavé, môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb),
- svalová slabosť, kŕče, citlivosť alebo bolesť a najmä, ak sa súčasne necítite dobre alebo máte vysokú teplotu, môže to byť spôsobené abnormálnym rozpadom svalov (neznáme).

V zostupnom poradí podľa frekvencie sa môžu vyskytnúť ďalšie vedľajšie účinky:

Veľmi časté: môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb

- edém (zadržiavanie tekutiny).

Časté: môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb

- bolest hlavy, závraty, ospalosť (hlavne na začiatku liečby),
- zhoršenie zraku, dvojité videnie,
- palpitácie (búšenie srdca), sčervenanie,
- dýchavičnosť,
- bolest brucha, nevoľnosť (nauzea), zmenená činnosť črev, hnačka, zápcha, poruchy trávenia,
- opuch členkov, únava, slabosť, svalové kŕče,
- nízka hladina draslíka v krvi, ktorá môže spôsobiť svalovú slabosť,
- kožná vyrážka.

Menej časté: môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb

- zmenená nálada, úzkosť, depresia, nespavosť,
- triaška,
- poruchy chuti,
- pocit znecitlivenia alebo mravčenia vo vašich nohách, strata pociťovania bolesti,
- zvonenie v ušiach,
- nízky krvný tlak,
- nízka hladina sodíka v krvi, ktorá môže viest k dehydratácii a nízkemu tlaku krvi,
- mdloby,
- kýchanie/tečenie z nosa spôsobené zápalom nosnej sliznice (rinitída),
- kašeľ, suchosť v ústach, vracanie (nevoľnosť),
- vypadávanie vlasov, zvýšené potenie, svrbenie kože, červené škvurny na koži, strata farby kože, žihlavka,
- ťažkosti pri močení, zvýšená potreba močenia v noci, zvýšené močenie,
- impotencia (neschopnosť dosiahnuť alebo udržať erekciu); diskomfort (pocit nepohodlia) alebo zväčšenie prsníkov u mužov,
- bolest, pocit choroby,
- bolest kĺbov alebo svalov, bolest chrbta,
- zvýšenie alebo zníženie telesnej hmotnosti.

Zriedkavé: môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb

- stav zmätenosti,
- pocit točenia hlavy,
- nízka hladina chloridov v krvi,
- nízka hladina horčíka v krvi.

Veľmi zriedkavé: môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb

- zmeny v krvných bunkách, ako je trombocytopénia (znižené množstvo krvných doštíčiek, ktoré spôsobuje pomliaždeniny a krvácanie z nosa), leukopénia (zniženie počtu bielych krviniek, ktoré môže spôsobiť nevysvetliteľnú horúčku, bolestivosť hrdla a iné príznaky

podobné chrípke – ak sa vyskytnú, kontaktujte svojho lekára), a anémia (zniženie počtu červených krviniek),

- zvýšené hladina cukru v krvi (hyperglykémia),
- zvýšenie hladiny vápnika v krvi,
- poruchy nervov, ktoré môžu spôsobiť slabosť, mravčenie alebo znecitlivenie,
- opuch d'asien,
- nadúvanie brucha (gastritída),
- porucha činnosti pečene, zápal pečene (hepatítida), zožltnutie pokožky (žltačka), zvýšenie pečeňových enzymov, ktoré môže mať vplyv na niektoré výsledky testov; v prípadoch zlyhania pečene je možnosť hepatálnej encefalopatie (ochorenie mozgu spôsobené ochorením pečene),
- ochorenie obličiek,
- zvýšené svalové napätie,
- zápal krvných ciev, často s kožnou vyrážkou,
- citlivosť na svetlo.

Neznáme (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):

- môžu sa vyskytnúť zmeny vo vašich laboratórnych parametroch a váš lekár možno bude musieť urobiť krvné testy na kontrolu vášho stavu. Môžu sa vyskytnúť nasledujúce zmeny v laboratórnych parametroch:
 - nárast kyseliny močovej, látky, ktorá možno spôsobiť alebo zhoršiť dnu (bolest kĺbu/kĺbov najmä v nohách),
 - zvýšenie hladín glukózy v krvi u diabetických pacientov,
- abnormálna krvka EKG,
- krátkozrakosť (myopia),
- rozmazané videnie,
- zhoršenie zraku alebo bolest očí v dôsledku vysokého tlaku (možné prejavy nahromadenia tekutiny vo vrstve oka obsahujúcej cievy (choroidálna efúzia) alebo akútneho glaukómu s uzavretým uhlom),
- triaška, strnulý postoj, strnulý výraz tváre, pomalé pohyby a šuchtavá chôdza, nevyvážená chôdza.

Ak máte systémový lupus erythematosus (typ kolagénového ochorenia), môžete sa váš stav zhoršiť.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať NATRIXAM

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke a blistri alebo obale na tablety.

Dátum exspirácie sa vztahuje na posledný deň v danom mesiaci. Uchovávajte pri teplote do 30°C.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo NATRIXAM obsahuje

- Liečivá sú indapamid a amlodipín.
Jedna tableta NATRIXAMU 1,5 mg/5 mg obsahuje 1,5 mg indapamidu a 6,935 mg amlodipínium- bezylátu, čo zodpovedá 5 mg amlodipínu.
Jedna tableta NATRIXAMU 1,5 mg/10 mg obsahuje 1,5 mg indapamidu a 13,87 mg amlodipínium- bezylátu, čo zodpovedá 10 mg amlodipínu.
- Ďalšie zložky sú:
 - Jadro tablety NATRIXAM 1,5 mg/5 mg a 1,5 mg/10 mg: monohydrát laktózy, hypromelóza (E464), stearát horečnatý (E572), povidón (E1201), koloidný oxid kremičitý bezvodý, dihydrát hydrogénfosforečnanu vápenatého, mikrokryštaličká celulóza (E460), sodná soľ kroskarmelózy (E468), predželatinovaný kukuričný škrob.
 - Filmotvorná vrstva tablety NATRIXAM 1,5 mg/5 mg: glycerol (E422), hypromelóza (E464), makrogol 6000, stearát horečnatý (E572), oxid titaničitý (E171).
 - Filmotvorná vrstva tablety NATRIXAM 1,5 mg/10 mg: glycerol (E422), hypromelóza (E464), červený oxid železnatý (E172), makrogol 6000, stearát horečnatý (E572), oxid titaničitý (E171).

Ako vyzerá NATRIXAM a obsah balenia

Tablety NATRIXAMU 1,5 mg/5 mg sú biele okrúhle filmom obalené tablety s riadeným uvoľňovaním, s priemerom 9 mm a vyrytým  na jednej strane.

Tablety NATRIXAMU 1,5 mg/10 mg sú ružové okrúhle filmom obalené tablety s riadeným uvoľňovaním, s priemerom 9 mm a vyrytým  na jednej strane.

Tablety sú dostupné v blistroch: 15, 30, 60, 90, 98 tablet a v obaloch na tablety: 100 a 500 tablet. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Les Laboratoires Servier
50, rue Carnot
92284 Suresnes cedex -Francúzsko

Výrobcovia

Les Laboratoires Servier Industrie
905 route de Saran
45520 Gidy – Francúzsko
a
Servier (Ireland) Industries Ltd (SII)
Moneylands, Gorey Road
Arklow – Co. Wicklow - Írsko
a

Anpharm Przedsiebiorstwo Farmaceutyczne S.A.
03-236 Varšava
ul. Annopol 6b - Poľsko
a
Laboratorios Servier S.L.
Avenida de los Madroños, 33
28043 Madrid - Španielsko
a
Egis Pharmaceuticals PLC
H-1165 Budapešť
Bökényföldi út 118-120 – Maďarsko

a

Egis Pharmaceuticals PLC
H-9900 Körmend,
Matyás király u. 65 - Maďarsko

Liek je schválený v členských štátach Európskeho hospodárskeho priestoru (EHP) pod nasledovnými názvami:

Bulharsko	NATRIXAM®, таблетки с изменено освобождаване
Estónsko	NATRIXAM®
Francúzsko	NATRIXAM®, comprimé à libération modifiée
Holandsko	NATRIXAM®, tabletten met geregeerde afgifte
Chorvátsky	NATRIXAM® tablete s prilagođenim oslobođanjem
Litva	NATRIXAM®, modifikuoto atpalaidavimo tabletės
Lotyšsko	TERTENSAM®, ilgstošās darbības tabletes
Luxemburgsko	NADREXAM®, comprimé à libération modifiée
Malta	NATRIXAM®, modified-release tablets
Nemecko	NATRIXAM®, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
Pol'sko	TERTEENS-AM®
Rumunsko	NATRIXAM® comprimate cu eliberare modificată
Slovensko	NATRIXAM®, tablety s riadeným uvoľňovaním
Slovinsko	NADEXAM® tablete s prirejenim sproščanjem

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v júli 2025.