

Листок-вкладыш – информация для пациента
ГИДРОХЛОРТИАЗИД, 25 мг, таблетки,
ГИДРОХЛОРТИАЗИД, 100 мг, таблетки,
Действующее вещество: гидрохлортиазид

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки, или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка- вкладыша

1. Что из себя представляет препарат ГИДРОХЛОРТИАЗИД, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД
3. Применение препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат ГИДРОХЛОРТИАЗИД, и для чего его применяют

Данный лекарственный препарат содержит в качестве действующего вещества гидрохлортиазид.

Гидрохлортиазид – мочегонный и антигипертензивный (снижающий давление) препарат. Он подавляет реабсорбцию (обратное всасывание) соли и, как следствие, воды в почках, тем самым оказывая мочегонное и гипотензивное (снижающее давление) действия.

ГИДРОХЛОРТИАЗИД применяют для лечения:

- гипертензии – повышенного артериального давления (может применяться как в виде монотерапии, так и в комбинации с другими препаратами, снижающими давление);
- отеков, возникающих из-за имеющихся заболеваний сердца, печени или почек, предменструальных отеков;
- отеков, возникающих во время применения кортикостероидов (гормональных препаратов);
- полиурии (выделение повышенного количества мочи (>3 л/сутки)) при нефрогенном несахарном диабете (заболевание, при котором нарушается способность организма концентрировать мочу);
- гиперкальциемии (состояние, характеризующееся превышением суточного выведения кальция с мочой).

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД

Не применяйте ГИДРОХЛОРТИАЗИД, если:

- у Вас аллергия на гидрохлортиазид или другие компоненты лекарственного препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас аллергия на другие мочегонные препараты, подобные гидрохлортиазиду (другие тиазиды (например, индапамид) или сульфонамиды (например, фуросемид));
- у Вас состояние, при котором в течение суток выделяется не более 50 мл мочи. Для заболевания характерно отсутствие в мочевом пузыре жидкости (анурия);
- у Вас тяжелое нарушение функции почек или печени;
- Вы кормите грудью;
- у Вас низкий уровень калия, натрия или высокий уровень кальция в крови, которые не корректируются лечением;
- у Вас подагра.

Особые указания и меры предосторожности

Перед началом применения препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД проконсультируйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой.

Прежде чем применять ГИДРОХЛОРТИАЗИД убедитесь, что лечащий врач знает, что:

- у Вас ранее был рак кожи, или если в процессе лечения неожиданно возникли изменения кожного покрова. Длительное лечение гидрохлортиазидом, особенно в больших дозах, может увеличивать риск развития некоторых типов рака кожи и губ (немеланомный рак кожи). Защищайте кожу от солнечных лучей и от ультрафиолетового излучения во время применения препарата;
- у Вас тяжелая болезнь сосудов головного мозга или коронарных артерий, нарушения обмена мочевой кислоты или заболевания печени и почек;
- у Вас сахарный диабет (может потребоваться изменение дозировки препаратов, применяемых для снижения уровня сахара в крови);
- Вы придерживаетесь диеты с малым количеством соли;
- у Вас ранее было состояние, сопровождающееся обильной рвотой и/или диареей;
- у Вас запланированы лабораторные исследования (прием препарата может изменить результаты отдельных лабораторных исследований);
- Вы заметили ухудшение зрения или боль в глазах. Эти симптомы могут указывать на скопление жидкости внутри сосудистой оболочки глаза (задержка жидкости) или на повышение внутриглазного давления. Данные симптомы могут появиться через несколько часов или несколько недель после применения лекарственного препарата. Без лечения это может привести к необратимой потере зрения;
- у Вас ранее были проблемы с дыханием или легкими (включая воспаление или жидкость в легких) после приема гидрохлортиазид. Если у Вас возникла сильная одышка или затрудненное дыхание после приема препарата Гидрохлортиазид, немедленно обратитесь за медицинской помощью.

Если у Вас ранее уже возникала аллергия на пенициллин или сульфонамид, то у Вас повышенный риск возникновения аллергии. Вы должны прекратить лечение препаратом и немедленно обратиться к врачу.

В случае длительного лечения препаратом рекомендуется питание, богатое калием (фрукты, овощи и т.д.).

Дети и подростки

Препарат может применяться у детей и подростков. Решение о назначении и дозировании принимает лечащий врач.

Другие препараты и препарат ГИДРОХЛОРТИАЗИД

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Врачу может потребоваться изменить дозу этих препаратов или принять другие меры предосторожности.

Пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом перед началом приема нижеперечисленных препаратов одновременно с препаратом ГИДРОХЛОРТИАЗИД (возможно, Вашему лечащему врачу потребуется более часто контролировать Ваше состояние):

- препараты, содержащие соли лития (одновременное применение противопоказано);
- лекарственные препараты, понижающие уровень сахара в крови;
- препараты для лечения заболеваний сердца;
- препараты, снижающие артериальное давление;
- препараты для лечения запоров;
- амфотерицин В (для лечения грибковых инфекций);
- адренокортикотропный гормон (АКТГ) – используются для проверки надпочечников, чтобы убедиться, что они работают должным образом;
- алкогольсодержащие лекарственные препараты и снотворные препараты;
- препараты, препятствующие всасыванию желчных кислот и холестерина в кишечнике (например, холестирамин);
- цитотоксические препараты (для лечения онкологических заболеваний);
- йодсодержащие контрастные вещества (применяются для проведения некоторых диагностических обследований);
- миорелаксанты (препараты, расслабляющие скелетные мышцы);
- препараты для лечения подагры (например, пробенецид, сульфинпиразон, аллопуринол);
- салицилаты;
- кортикостероиды (гормональные противовоспалительные препараты);
- циклоспорин (препараты, применяемые после трансплантации органов);
- карбамазепин, применяемый для лечения эпилепсии;
- препараты, применяемые для восполнения уровня кальция;
- холинолитические препараты, которые замедляют опорожнение желудка (например, атропин, бипериден).

Прием препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД с алкоголем

Во время применения препарата следует избегать употребления алкоголя.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите ребенка грудью, полагаете, что можете быть беременны или планируете беременность, Вам необходимо проконсультироваться со своим лечащим врачом, перед тем как начать прием этого препарата.

Беременность

Гидрохлортиазид не следует принимать во время беременности, за исключением случаев, когда это обоснованно. Решение о назначении препарата примет Ваш лечащий врач. Это связано с тем, что гидрохлортиазид проникает через плаценту и может нанести вред плоду, если принимать его после третьего месяца беременности.

Грудное вскармливание

Применение лекарственного препарата в период кормления грудью противопоказано.

Фертильность

Данные о влиянии препарата на репродуктивную функцию отсутствуют.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами
На начальной стадии применения препарата (длительность этого периода определяется индивидуально) запрещается управлять транспортными средствами и выполнять работы, требующие повышенного внимания. Впоследствии степень запрета будет определяться Вашим врачом в индивидуальном порядке.

ГИДРОХЛОРТИАЗИД содержит лактозу

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед применением данного лекарственного препарата.

3. Применение препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Режим дозирования

Ваш лечащий врач подберет необходимую для Вас дозу.

Взрослые

Рекомендуемая начальная доза обычно составляет от 25 до 100 мг в сутки. Ваш лечащий врач может снизить ее до поддерживающей суточной дозы от 25 до 50 мг, в зависимости от достигнутого эффекта.

Дети и подростки

Для детей и подростков суточная доза определяется лечащим врачом в индивидуальном порядке в зависимости от возраста и массы тела.

Рекомендованные суточные дозы для детей: 1-2 мг/кг веса или 30-60 мг на квадратный метр поверхности тела в один прием.

Детям от 6 до 12 лет – по 37,5-100 мг в сутки в зависимости от массы тела.

Для детей в возрасте старше 12 лет начальная доза обычно составляет 25-100 мг в сутки, поддерживающая доза составляет 25-50 мг.

Способ применения

Для приема внутрь.

Препарат следует принимать после еды, запивая достаточным количеством воды.

Таблетки дозировкой 100 мг имеют риск. Риска нанесена лишь для облегчения разламывания таблетки при возникновении затруднений при ее проглатывании целиком.

Если Вы приняли препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД больше, чем следовало

Если Вы приняли таблеток больше, чем следовало, то немедленно обратитесь к врачу или в ближайшее медицинское учреждение. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

Симптомами передозировки могут быть: частое сердцебиение, пониженное артериальное давление, слабость, головокружение, спутанность сознания, мышечные судороги, нарушение чувствительности, утомляемость, тошнота, рвота, жажда, нарушения мочеиспускания, отклонение лабораторных показателей от нормы.

Если Вы забыли принять препарат ГИДРОХЛОРТИАЗИД

Если Вы забыли принять дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом, за исключением случаев, если пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу препарата.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам ГИДРОХЛОРТИАЗИД может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прием препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД следует прекратить и немедленно обратиться к врачу, если у Вас возникнут любые из указанных ниже симптомов:

- тяжелая аллергическая реакция (анафилактическая реакция, шок), представляющая собой опасную для жизни реакцию, сопровождающуюся внезапным падением артериального давления и нарушением дыхания (нежелательная реакция с неизвестной частотой);
- тяжелые кожные реакции: образование пузырей на коже (токсический эпидермальный некролиз), поражение слизистой оболочки полости рта, глаз, влагалища, а также пятнистые высыпания кожи (синдром Стивенса-Джонсона) (нежелательная реакция с неизвестной частотой).

Другие нежелательные реакции:

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- пневмония (воспаление легких) неинфекционного происхождения, отек легких, которые могут вызывать затруднение дыхания.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- сниженное количество лейкоцитов, тромбоцитов и эритроцитов по результатам лабораторных анализов крови.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно):

- низкий уровень калия, натрия, магния, повышенный уровень кальция, глюкозы, мочевой кислоты по результатам лабораторных анализов крови; сахар в моче;
- при приеме более высоких доз возможно повышение уровня липидов в крови;
- нарушение сердечного ритма, снижение артериального давления при смене положения тела;
- головокружение, головная боль, спутанность сознания, судороги, протрация (крайняя степень изнеможения, расслабленности, упадка психической активности), утомляемость, раздражительность, изменения настроения, сенсорные нарушения (искаженное восприятие реально существующих предметов окружающего мира, пространства или своего тела);
- временное нарушение зрения, предметы зрительно кажутся желтыми;
- сухость во рту, жажда, тошнота, рвота, воспаление желчного пузыря или поджелудочной железы, непроходимость желчных протоков, желтуха, диарея, воспаление слюнных желез, запор, отсутствие аппетита;
- почечная недостаточность, нефрит (воспаление почек);
- мышечные судороги и боль в мышцах;
- снижение уровня хлорид-ионов, что может привести к повреждению печени вплоть до печеночной комы;
- повышенный уровень мочевой кислоты, что может спровоцировать приступ подагры;
- снижение толерантности к глюкозе, что может указывать на наличие бессимптомного диабета;

- васкулит (заболевание, связанное с воспалением и разрушением стенок кровеносных сосудов), который может привести к отмиранию тканей;
- кожные кровоизлияния, светочувствительность;
- нарушение зрения или боль в глазах из-за высокого внутриглазного давления (скопление жидкости внутри сосудистой оболочки глаза), нечеткое зрение или видение ореола вокруг рассматриваемых объектов, головная боль, сильное слезотечение, тошнота, рвота, которые могут указывать на развитие острой закрытоугольной глаукомы, и/или снижение зрения, близорукость, что может указать на образование острой близорукости (острая миопия);
- сексуальные расстройства.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через www.rceth.by (Республика Беларусь).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от остатков препарата, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

ГИДРОХЛОРТИАЗИД, 25 мг, таблетки.

Каждая таблетка содержит:

действующее вещество: гидрохлортиазид – 25 мг;

вспомогательные вещества: картофельный крахмал, кальция стеарат, лактоза моногидрат.

ГИДРОХЛОРТИАЗИД, 100 мг, таблетки.

Каждая таблетка содержит:

действующее вещество: гидрохлортиазид – 100 мг;

вспомогательные вещества: картофельный крахмал, кальция стеарат, лактоза моногидрат.

Внешний вид препарата ГИДРОХЛОРТИАЗИД и содержимое упаковки

Таблетки.

Таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской.

Таблетки дозировкой 100 мг имеют риску. Риска нанесена лишь для облегчения разламывания таблетки при возникновении затруднений при ее проглатывании целиком.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

ЛП-№004508-РГ-ВУ

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

По две контурные ячейковые упаковки таблеток дозировкой 25 мг вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

По две или четыре контурные ячейковые упаковки таблеток дозировкой 100 мг вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301

Тел./факс: (01774)-53801

Электронная почта: office@lekpharm.by

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301

Тел./факс: (01774)-53801

Электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.