

Листок-вкладыш - информация для пациента

Ко-Пренесса[®], 2 мг/0,625 мг, таблетки
Ко-Пренесса[®], 4 мг/1,25 мг, таблетки

Периндоприл/индапамид

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. 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. 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 Ко-Пренесса[®] и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Ко-Пренесса[®].
3. Применение препарата Ко-Пренесса[®].
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Ко-Пренесса[®].
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ КО-ПРЕНЕССА[®] И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Ко-Пренесса[®] содержит два действующих вещества: периндоприл и индапамид.

Периндоприл относится к классу лекарственных препаратов под названием ингибиторы ангиотенконвертирующего фермента (АКФ).

Индапамид относится к диуретикам, лекарственным препаратам, которые используют для выведения воды из организма.

Показания к применению

Препарат Ко-Пренесса[®] показан для лечения пациентов с эссенциальной артериальной гипертензией (высокое артериальное давление неизвестного происхождения).

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА КО-ПРЕНЕССА[®]

Противопоказания

Не принимайте препарат Ко-Пренесса[®]:

- если у вас имеется аллергия на периндоприл или любой другой ингибитор АКФ, либо на индапамид или какие-либо другие сульфонамиды, или на какие-либо другие

вспомогательные вещества препарата Ко-Пренесса® (перечислены в разделе 6)

- если ранее при лечении ингибиторами АКФ у вас отмечались такие симптомы, как свистящее дыхание, отек лица или языка, сильный зуд или выраженная кожная сыпь, либо в вашей семье у кого-либо были данные симптомы при любых других обстоятельствах (состояние, называемое ангионевротическим отеком)
- если вы предполагаете, что у вас имеется невылеченная декомпенсированная сердечная недостаточность (выраженная задержка жидкости в организме, затрудненное дыхание)
- если у вас имеется тяжелая форма заболевания почек, при котором уменьшается их кровообращение (стеноз почечной артерии)
- если вы находитесь на диализе или получаете другой тип фильтрации крови. В зависимости от типа используемого устройства Ко-Пренесса® может не подходить вам
- если у вас имеется тяжелая форма заболевания печени либо состояние, называемое печеночной энцефалопатией (дегенеративное заболевание головного мозга)
- если у вас низкий уровень калия в крови
- если у вас имеется сахарный диабет или нарушение функции почек, и вы принимаете препараты для снижения артериального давления, содержащие алискирен
- если вы принимали или в настоящее время принимаете сакубитрил/валсартан, препарат для лечения длительной (хронической) сердечной недостаточности у взрослых пациентов, поскольку повышается риск развития ангионевротического отека (быстрого подкожного отека, например, в горле)
- если вы беременны и срок вашей беременности составляет более 3 месяцев (также не рекомендуется принимать Ко-Пренессу на ранних сроках беременности - см. раздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»)

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Ко-Пренесса® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки:

- если у вас имеется стеноз аорты (сужение основного кровеносного сосуда, идущего от сердца) или гипертрофическая кардиомиопатия (заболевание сердечной мышцы) или стеноз почечной артерии (сужение артерии, снабжающей почку кровью)
- если у вас сердечная недостаточность или другие заболевания сердца
- если у вас имеется нарушение функции почек или вы получаете диализ
- если у вас аномально повышен уровень гормона, называемого альдостерон, в крови (первичный альдостеронизм)
- если у вас имеется заболевания печени
- если вы страдаете коллагенозом (кожное заболевание), таким как системная красная волчанка или склеродермия
- если у вас атеросклероз (уплотнение артерий)
- если вы страдаете гиперпаратиреозом (гиперфункция паращитовидной железы)
- если вы страдаете подагрой
- если у вас имеется сахарный диабет
- если вы придерживаетесь диеты с ограниченным содержанием соли или используете заменители соли, содержащие калий
- если вы принимаете препараты лития или калийсберегающие препараты (спиронолактон, триамтерен), необходимо избегать одновременного применения с препаратом Ко-Пренесса® (см. раздел «Другие препараты и препарат Ко-Пренесса®»).
- если вы являетесь пожилым человеком
- если у вас ранее были реакции светочувствительности (повышенная чувствительность к свету)

- в случае тяжелой аллергической реакции с отеком лица, губ, рта, языка или горла, который может вызывать затруднение глотания или дыхания (ангионевротический отек). Он может развиваться в любое время во время лечения. Если у вас возникли такие симптомы, вам необходимо прекратить прием препарата и незамедлительно проконсультироваться с врачом

- если вы принимаете следующие препараты для лечения повышенного артериального давления:

- блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА) (также известные как сартаны, например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), особенно если у вас имеются нарушения со стороны почек, связанные с сахарным диабетом
- алискирен.

Ваш врач может регулярно проверять функцию почек, артериальное давление и количество электролитов (например, калия) в крови (см. также информацию в разделе «Не принимайте препарат Ко-Пренесса®»):

- если вы принадлежите к негроидной расе, поскольку вы подвергаетесь повышенному риску развития ангионевротического отека, и данный препарат может менее эффективно снижать артериальное давление, чем у пациентов, не относящихся к негроидной расе;

- если вы находитесь на гемодиализе и получаете диализ с использованием высокопроточных мембран

- если вы принимаете какие-либо из следующих лекарственных средств, повышается риск развития ангионевротического отека (быстрого подкожного отека в таких областях, как горло):

- рацекадотрил (применяется для лечения диареи)
- сиролимус, эверолимус, темсиролимус и другие препараты, относящиеся к классу так называемых ингибиторов ингибиторов мишени рапамицина млекопитающих (mTor) (применяются для предотвращения отторжения трансплантированных органов и при онкологических заболеваниях)
- линаглиптин, саксаглиптин, ситаглиптин, вилдаглиптин и другие лекарственные препараты, принадлежащие к классу так называемых глиптинов (применяются для лечения сахарного диабета).

Ангионевротический отек

Ангионевротический отек (тяжелая аллергическая реакция с отеком лица, губ, языка или горла с затруднением глотания или дыхания) был зарегистрирован у пациентов, получавших ингибиторы АКФ, в том числе препарат Ко-Пренесса®. Это может произойти в любое время во время лечения. При появлении таких симптомов вам следует прекратить прием Ко-Пренессы и немедленно обратиться к врачу, см. также раздел 4.

Вы должны сообщить своему врачу, если считаете, что вы беременны (или можете забеременеть). Препарат Ко-Пренесса® не рекомендован на ранних сроках беременности и не должен применяться на сроке беременности более 3 месяцев, так как его применение на этой стадии может нанести серьезный вред вашему ребенку (см. раздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»).

При приеме препарата Ко-Пренесса® вам также необходимо сообщить своему лечащему врачу или медицинскому персоналу:

- если вам предстоит анестезия и/или хирургическое вмешательство
- если вы недавно перенесли диарею или рвоту, либо у вас отмечается обезвоживание
- если вам предстоит диализ или аферез ЛПНП (т.е. удаление холестерина из крови с помощью аппарата)

- если вы планируете пройти курс десенсибилизации для уменьшения последствий аллергии на укусы пчел или ос
- если вам предстоит пройти медицинское обследование, которое требует введения йодсодержащего контрастного вещества (вещества, благодаря которому такие органы, как почки или желудок, становятся видимыми на рентгеновском снимке)
- если вы отмечаете ухудшение зрения или боль в глазах. Это могут быть симптомы накопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или повышение внутриглазного давления, что может произойти в течение нескольких часов или недель после приема препарата Ко-Пренесса®. При отсутствии лечения, это может привести к необратимой потере зрения. Если ранее у вас возникала аллергия на пенициллины или сульфонамиды, вы можете быть подвержены повышенному риску развития данного осложнения. Вам следует прекратить терапию препаратом Ко-Пренесса® и обратиться за медицинской помощью.

Ваш врач также может контролировать ваше лечение при помощи анализов крови.

Спортсмены

Препарат Ко-Пренесса® содержит активный ингредиент (индапамид), который может давать положительную реакцию при проведении допинг-теста.

Дети и подростки

Ко-Пренесса® не рекомендована для применения у детей и подростков до 18 лет.

Другие препараты и препарат Ко-Пренесса®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Вам следует избегать приёма препарата Ко-Пренесса® с:

- препаратами лития (применяемыми при лечении депрессии),
- алискиреном (препарат для лечения артериальной гипертензии), если у вас нет сахарного диабета или нарушений со стороны почек,
- калийсберегающими диуретиками (амилорид, спиронолактон, триамтерен), калийсодержащими добавками (включая заменителями соли), лекарственными препаратами, которые могут увеличить уровень калия в организме (например, гепарином, лекарственным препаратом, используемым для разжижения крови, чтобы предотвратить образование тромбов; ко-тримоксазолом, также известным как триметоприм/сульфаметоксазол, для лечения инфекций, вызванных бактериями)
- эстрамустином (применяется для лечения злокачественных онкологических заболеваний),
- другими лекарственными препаратами, применяемыми для лечения высокого артериального давления: ингибиторы ангиотензинконвертирующего фермента и блокаторы рецепторов ангиотензина.

На действие препарата Ко-Пренесса® может влиять прием других лекарственных средств. Обязательно сообщите своему врачу, если вы принимаете какие-либо из следующих лекарственных средств, так как может потребоваться особая осторожность:

- другие лекарственные средства для лечения высокого артериального давления, включая блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА), алискирен (см. также информацию в разделах «Не принимайте препарат Ко-Пренесса®» и «Особые указания и меры предосторожности») или диуретики (препараты, увеличивающие количество мочи, выделяемой почками)
- сакубитрил/валсартан (применяется для лечения хронической сердечной

недостаточности), см. также информацию в разделах «Не принимайте препарат Ко-Пренесса®» и «Особые указания и меры предосторожности».

- лекарственные препараты, которые наиболее часто применяют для лечения диареи (рацекадотрил) или профилактики отторжения пересаженных органов (сиролимус, эверолимус, темсиролимус и другие препараты, принадлежащие к классу так называемых ингибиторов mTor). См. раздел «Особые указания и меры предосторожности».
- анестетики
- йодсодержащие контрастные вещества
- моксифлоксацин, спарфлоксацин (антибиотики, применяемые для лечения инфекций)
- метадон (применяется для лечения наркотической зависимости)
- прокаинамид (для лечения нерегулярного сердечного ритма)
- аллопуринол (для лечения подагры)
- мизоластин, терфенадин или астемизол (антигистаминные средства для лечения сенной лихорадки или аллергии)
- кортикостероиды для лечения различных заболеваний, включая тяжелую бронхиальную астму и ревматоидный артрит
- иммунодепрессанты, используемые для лечения аутоиммунных нарушений или после операции по трансплантации (например, циклоспорин, такролимус)
- препараты для лечения рака
- эритромицин при инъекционном введении (антибиотик)
- галофантрин (применяют для лечения определенных типов малярии)
- пентамидин (применяют для лечения пневмонии)
- винкамин (для пожилых пациентов с симптоматическими когнитивными расстройствами, включая потерю памяти)
- бепридил (применяют для лечения стенокардии)
- лекарственные препараты, применяемые для лечения нарушений сердечного ритма (например, хинидин, гидрохинидин, дизопирамид, амиодарон, соталол, ибутилид, дофетилид, бретилий)
- цизаприд, дифеманил (применяются для лечения нарушений со стороны желудка и при расстройствах пищеварения)
- дигоксин и другие сердечные гликозиды (для лечения заболеваний сердца)
- баклофен (для лечения мышечной скованности, возникающей при таких заболеваниях, как рассеянный склероз)
- лекарственные препараты, применяемые для лечения сахарного диабета, такие как инсулин, метформин или глиптины
- кальций, в том числе пищевые добавки с кальцием
- стимулирующие слабительные (например, препараты сенны)
- нестероидные противовоспалительные препараты (например, ибупрофен) или салицилаты (например, ацетилсалициловая кислота) в высоких дозах
- амфотерицин В в форме для инъекционного введения (для лечения тяжелого грибкового заболевания)
- лекарственные препараты, применяемые для лечения нарушений психики, таких как депрессия, тревожность и шизофрения (например, трициклические антидепрессанты, нейролептики (такие как амисульприд, сульпирид, сультоприд, тиаприд, галоперидол, дроперидол)
- тетракозактид (для лечения пациентов с болезнью Крона)
- триметоприм (для лечения инфекций)

- сосудорасширяющие препараты, включая нитраты (препараты, расширяющие кровеносные сосуды)
- препараты золота при инъекционном введении (для лечения ревматоидного полиартрита)
- препараты для лечения низкого артериального давления, шока или бронхиальной астмы (например, эфедрин, норадrenalин или адреналин).

Препарат Ко-Пренесса® с пищей, напитками и алкоголем

Препарат следует принимать утром, до завтрака.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

Вы должны сообщить своему врачу, если считаете, что беременны (или можете забеременеть). Ваш врач, как правило, порекомендует вам прекратить прием препарата Ко-Пренесса® до того, как вы забеременеете, или, как только узнаете о наступлении беременности, и назначит вам другой препарат вместо препарата Ко-Пренесса®. Препарат Ко-Пренесса® не рекомендован на раннем сроке беременности и противопоказан на сроке более 3 месяцев беременности, поскольку может причинить серьезный вред ребенку при его применении после третьего месяца беременности.

Грудное вскармливание

Если Вы кормите грудью применение Ко-Пренессы не рекомендуется.

Сообщите врачу, если вы кормите грудью или планируете начать грудное вскармливание. Ваш врач подберет вам другое лечение, если вы хотите кормить грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

У определенных пациентов могут возникнуть индивидуальные реакции, такие как головокружение или слабость из-за снижения артериального давления. В таком случае способность к управлению транспортными средствами или работе с механизмами может быть нарушена.

Ко-Пренесса® содержит лактозу и натрий

Если ваш врач сообщал о наличии у вас непереносимости некоторых сахаров, проконсультируйтесь со своим врачом перед применением данного лекарственного препарата.

Данный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) на таблетку, т. е., можно сказать, фактически не содержит натрия.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КО-ПРЕНЕССА®

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза составляет одну таблетку один раз в день, предпочтительно утром до завтрака.

Таблетку проглатывают и запивают достаточным количеством жидкости (стаканом воды).

Ваш врач скажет вам, как долго будет длиться ваше лечение.

Ваш врач может принять решение изменить режим дозирования, если вы страдаете нарушением функции почек.

Если вы приняли препарата Ко-Пренесса® больше, чем следовало

Если вы приняли слишком большое количество таблеток, немедленно обратитесь к вашему врачу или в отделение экстренной медицинской помощи ближайшей больницы. Наиболее частым симптомом передозировки является выраженное снижение артериального давления (гипотензия), которое может сопровождаться тошнотой, рвотой, судорогами, головокружением, сонливостью, спутанностью сознания, изменениями в количестве мочи, выделяемом почками.

В этом случае следует принять положение лежа с приподнятыми ногами.

Если вы забыли принять препарат Ко-Пренесса®

Важно, чтобы вы принимали лекарственный препарат каждый день, поскольку регулярный прием более эффективен. Однако, если вы забыли принять дозу препарата Ко-Пренесса®, примите следующую дозу в обычное время.

Не принимайте двойную дозу с целью компенсации пропущенной дозы.

Если вы прекратили прием препарат Ко-Пренесса®

Поскольку лечение высокого артериального давления обычно продолжается всю жизнь, перед прекращением приема этого лекарственного средства следует проконсультироваться с лечащим врачом.

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

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Если у вас отмечаются какие-либо из следующих симптомов, немедленно прекратите прием лекарственного препарата и обратитесь к врачу:

- внезапный отек губ, лица, языка или горла, возможно, также кистей рук и стоп, чувства одышки или охриплости (ангионевротический отек) (см. раздел 2 «Особые указания и меры предосторожности»), (нечасто) (может возникать у 1 из 100 человек),
- сильное головокружение или обморок в связи со снижением артериального давления (часто) (может возникать не более чем у 1 из 10 человек),
- бронхоспазм (чувство стеснения в груди, свистящее дыхание и одышка) (нечасто) (может возникать не более чем у 1 из 100 человек),
- тяжелые кожные реакции, включая мультиформную эритему (кожная сыпь, часто начинающаяся с появления красных зудящих пятен на лице, руках или ногах) или выраженную кожную сыпь, крапивницу, покраснение кожи всего тела, сильный зуд, появление пузырей, шелушения и отека кожи, воспаление слизистых оболочек (синдром Стивенса-Джонсона) или другие аллергические реакции (очень редко) (может возникать не более чем у 1 из 10 000 человек),
- нарушения со стороны сердечно-сосудистой системы (нерегулярное сердцебиение, стенокардия (боли в груди, челюсти и спине, возникающие при физической нагрузке), инфаркт миокарда) (очень редко) (может возникать не более чем у 1 из 10 000 человек),

- слабость рук и ног, нарушения речи, которые могут свидетельствовать о возможном инсульте (очень редко) (может возникать не более чем у 1 из 10 000 человек),
- воспаление поджелудочной железы, которое может вызывать сильную боль в животе и в спине, сопровождающуюся выраженным недомоганием (очень редко) (может возникать не более чем у 1 из 10 000 человек),
- пожелтение кожи и/или глаз (желтуха), которые могут быть признаками гепатита (очень редко) ((может возникать не более чем у 1 из 10 000 человек)
- угрожающее жизни нерегулярное сердцебиение (частота неизвестна)
- заболевание головного мозга, вызываемое поражением печени (печеночная энцефалопатия) (частота неизвестна)
- мышечная слабость, судороги, болезненность или боль, особенно, если вы одновременно чувствуете недомогание или у вас высокая температура, могут быть вызваны аномальным разрушением мышц (частота неизвестна)

Прочие нежелательные реакции представлены в порядке уменьшения частоты встречаемости:

Часто (может возникать не более, чем у 1 из 10 человек):

- кожные реакции у пациентов, предрасположенных к аллергическим и астматическим реакциям, головная боль, головокружение, ощущение вращения предметов, ощущение покалывания и пощипывания, нарушения зрения, звон в ушах (ощущение шума в ушах), кашель, затруднение дыхания, нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта (тошнота, боль в животе рвота, боль в верхней части живота, нарушение вкусовых ощущений, сухость во рту, несварение желудка или нарушение пищеварения, диарея, запор), аллергические реакции (такие как кожная сыпь, зуд), мышечные спазмы, чувство усталости, низкий уровень калия в сыворотке крови.

Нечасто (может возникать не более, чем у 1 из 100 человек):

- перепады настроения, нарушения сна, депрессия, крапивница, пурпура (красные точки на коже), очаги пузырей на коже, нарушения со стороны почек, импотенция (неспособность достичь или поддерживать эрекцию), эректильная дисфункция, усиленное потоотделение, увеличенное число эозинофилов (разновидности лейкоцитов), изменение лабораторных показателей: повышение уровня калия в крови, обратимое при прекращении лечения, низкий уровень натрия в крови, что может привести к обезвоживанию и снижению артериального давления, сонливость, обморок, усиление сердцебиения, тахикардия (учащенное сердцебиение), гипогликемия (очень низкий уровень сахара в крови) у пациентов с сахарным диабетом, васкулит (воспаление кровеносных сосудов), сухость во рту, реакции светочувствительности (повышенная чувствительность кожи к солнцу), артралгия (боль в суставах), миалгия (боль в мышцах), боль в грудной клетке, недомогание, периферический отек, лихорадка, повышение уровня мочевины в крови, повышение уровня креатинина в крови, падения.

Редко (может возникать не более чем у 1 из 1000 человек):

- обострение псориаза, изменение лабораторных показателей: повышение уровней ферментов печени, высокий уровень билирубина в сыворотке крови, повышенная утомляемость, высокий уровень кальция в крови, низкий уровень

хлоридов в крови, низкий уровень магния в крови, снижение или отсутствие диуреза, приливы, острая почечная недостаточность, темная моча, плохое самочувствие (тошнота) или тошнота (рвота), мышечные спазмы, спутанность сознания и судороги. Это могут быть симптомы состояния, называемого SIADH (неадекватная секреция антидиуретического гормона).

Очень редко (может возникать не более чем у 1 из 10 000 человек):

- спутанность сознания, эозинофильная пневмония (редкая разновидность пневмонии), ринит (заложенность носа или насморк), тяжелое заболевание почек, изменения показателей крови, например, снижение числа лейкоцитов и эритроцитов, низкий уровень гемоглобина, снижение числа тромбоцитов в крови, высокий уровень кальция в крови, нарушение функции печени.

Неизвестно (частота не может быть оценена по имеющимся данным):

- отклонение от нормы показателей ЭКГ, изменения лабораторных показателей: высокий уровень мочевой кислоты и высокий уровень глюкозы в крови, близорукость (миопия), нечеткость зрения, нарушение зрения, ухудшение зрения или боль в глазах на фоне высокого давления (возможные признаки накопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или острого приступа закрытоугольной глаукомы); Если вы страдаете системной красной волчанкой (тип коллагеноза), она может усугубиться.
- изменение цвета, онемение и боль в пальцах рук или ног (феномен Рейно).

Могут возникать нарушения со стороны крови, почек, печени или поджелудочной железы, а также изменения в лабораторных параметрах (анализах крови). Врачу для контроля за вашим состоянием может потребоваться проведение анализов крови.

Если у вас наблюдаются какие-либо нежелательные реакции, сообщите об этом своему лечащему врачу или фармацевту.

Сообщения о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки, или медицинской сестрой. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через:

- ТОО «КРКА Казахстан», info.kz@krka.biz (*Республика Казахстан*)
- Представительство Акционерного общества «KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto» (Республика Словения) в Республике Беларусь info.by@krka.biz (*Республика Беларусь*)
- Представительство «Крка, д.д., Ново место» в Республике Армения info.am@krka.biz (*Республика Армения*)
- Представительство «Крка, товарна zdravil, д.д., Ново место» в Кыргызстане Pharmacovigilance.KG@krka.biz (*Кыргызская Республика*)

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

Республика Казахстан

010000, г. Астана, район Байконыр, ул. А.Иманова, 13, БЦ «Нурсаулет 2»
РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан
Тел.: + 7 7172 235 135
Адрес эл. почты: farm@dari.kz
Веб сайт: www.ndda.kz

Республика Беларусь

220037, г. Минск, Товарищеский пер., д. 2а
Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»
Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242 00 29; факс: +375 (17) 242 00 29
Адрес эл. почты: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by
Веб-сайт: www.rceth.by

Республика Армения

0051, г. Ереван, пр. Комитаса, д. 49/5
«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий имени академика Э. Габриеляна»
Тел.: + 374 60 83 00 73
Адрес эл. почты: admin@pharm.am; vigilance@pharm.am; letters@pharm.am
Веб-сайт: www.pharm.am

Кыргызская Республика

720044, Чуйская область, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, д. 25
Департамент лекарственных средств и медицинских изделий
Тел.: + 996 (312) 21 92 86
Адрес эл. почты: dlomt@pharm.kg
Веб-сайт: www.pharm.kg

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КО-ПРЕНЕССА®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Срок годности - 3 года.

Не применяйте данный лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке после слова «Годен до: » или «До:». Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Хранить в оригинальной упаковке, при температуре не выше 30 °С, в защищенном от влаги месте.

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

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Ко-Пренесса® содержит

Действующими веществами являются периндоприл и индапамид.

Ко-Пренесса®, 2 мг/0,625 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит 2 мг периндоприла эрбумина и 0,625 мг индапамида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: кальция хлорид гексагидрат, лактозы моногидрат, кросповидон, целлюлоза микрокристаллическая,

натрия гидрокарбонат, кремния диоксид коллоидный гидратированный, магния стеарат.

Ко-Пренесса[®], 4 мг/1,25 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит 4 мг периндоприла эрбумина и 1,250 мг индапамида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: кальция хлорид гексагидрат, лактозы моногидрат, кросповидон, целлюлоза микрокристаллическая, натрия гидрокарбонат, кремния диоксид коллоидный гидратированный, магния стеарат.

Внешний вид препарата Ко-Пренесса[®] и содержимое упаковки

Таблетки круглой формы белого или почти белого цвета, слегка двояковыпуклые, с фаской и гравировкой короткой линии на одной стороне (для дозировки 2 мг/0,625 мг).

Таблетки круглой формы белого или почти белого цвета, слегка двояковыпуклые, с риской на одной стороне и фаской (для дозировки 4 мг/1,25 мг).

По 10 таблеток помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки ламинированной полиамидной/ алюминевой/ поливинилхлоридной и фольги алюминевой.

По 3, 6 или 9 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

АО «КРКА, д.д., Ново место»

Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место, Словения

Тел.: +386 7 331 21 11

Факс: +386 7 332 15 37

Адрес эл. почты: info@krka.biz

Веб-сайт: www.krka.biz

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения

Республика Казахстан

ТОО «КРКА Казахстан»

050040, г. Алматы, Микрорайон КОКТЕМ-1, дом 15А, офис 601

Тел.: + 7 (727) 311 08 09

Адрес эл. почты: info.kz@krka.biz

Республика Беларусь

Представительство Акционерного общества «KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto» (Республика Словения) в Республике Беларусь

220114, г. Минск, ул. Филимонова, д. 25Г, офис 315

Тел.: 8 740 740 92 30

Факс: 8 740 740 92 30

Адрес эл. почты: info.by@krka.biz

Республика Армения

Представительство «Крка, д.д., Ново место» в Республике Армения

0001, г. Ереван, ул. Налбандян, д. 106/1 («САЯТ-НОВА» БИЗНЕС-ЦЕНТР), офис 103

Тел.: + 374 11 56 00 11

Адрес эл. почты: info.am@krka.biz

Кыргызская Республика

Представительство АО «КРКА, товарна здравил, д.д., Ново место» в Кыргызстане

720040, Чуйская область, г. Бишкек, бульвар Эркиндик, д. 71, блок А

Тел.: + 996 (312) 66 22 50

Адрес эл. почты: info.kg@krka.biz

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о лекарственном препарате содержатся на веб-сайте Союза

<https://eec.eaeunion.org>.

ТИҒИЛГЕН, НӨМИРЛЕНГЕН ЖӘНЕ МӨРМЕН
БЕКІТІЛГЕН /
ПРОШИТО, ПРОНУМЕРОВАНО И СКРЕПЛЕНО

ПЕЧАТЬЮ

(на _____ листах)

ПАРАК / ЛИСТОВ

КҮНІ / ДАТА 25.06.25

