

Листок-вкладыш: информация для пациента

Сартвал Плюс, 80 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой;
Сартвал Плюс, 160 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой;
Сартвал Плюс, 160 мг/25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

валсартан/гидрохлоротиазид

Перед приемом препарата полностью прочитайте данный листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, 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 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 Сартвал Плюс, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Сартвал Плюс.
3. Прием препарата Сартвал Плюс.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Сартвал Плюс.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Лекарственный препарат Сартвал Плюс содержит два действующих вещества - валсартан и гидрохлоротиазид. Эти два вещества помогают контролировать высокое артериальное давление (АД).

- **Валсартан** относится к классу лекарств, известных как антагонисты рецепторов ангиотензина II, которые помогают контролировать высокое артериальное давление. Ангиотензин II является веществом вашего организма, которое повышает тонус сосудов, тем самым вызывая увеличение артериального давления. Валсартан действует путем блокирования эффекта ангиотензина II. В результате кровеносные сосуды расслабляются и кровяное давление снижается.

- **Гидрохлоротиазид** относится к классу лекарств, которые называются тиазидные диуретики (также известные под названием «мочегонные средства»). Гидрохлоротиазид усиливает выведение мочи, что также снижает артериальное давление.

Сартвал Плюс показан для лечения артериальной гипертензии у пациентов, у которых артериальное давление (АД) не контролируется принимаемыми по-отдельности валсартаном или гидрохлоротиазидом.

Высокое АД увеличивает нагрузку на сердце и артерии. Отсутствие лечения высокого АД приводит к повреждению кровеносных сосудов головного мозга, сердца и почек, что может привести, соответственно, к инсульту, сердечной недостаточности или почечной недостаточности. Высокое АД увеличивает риск возникновения инфаркта миокарда. Снижение артериального давления, как правило, снижает риск развития данных заболеваний.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Сартвал Плюс

Не принимайте Сартвал Плюс если:

- если у вас аллергия на валсартан, гидрохлоротиазид, другие сульфонамиды (вещества, химически подобные гидрохлоротиазиду) или вспомогательные компоненты препарата (перечисленные в разделе «Состав»);
- если вы беременны или кормите грудью;
- если у вас тяжелое заболевание печени, разрушение мелких желчных протоков в печени (билиарный цирроз), приводящее к накоплению желчи в печени (холестаз);
- если у вас имеются тяжелые нарушения функции почек;
- если у вас не образуется моча (анурия);
- если вы находитесь на гемодиализе;
- если у вас в крови низкий уровень калия или натрия, или если у вас высокий уровень кальция, который не может быть откорректирован лечением;
- если вы страдаете от подагры;
- если у вас сахарный диабет или нарушение функции почек, и вы лечитесь препаратом для снижения артериального давления, содержащим алискирен.

Если что-то из вышеперечисленного относится к вам или вы не уверены, проконсультируйтесь с вашим лечащим врачом, прежде чем принимать препарат Сартвал Плюс.

Особые указания и меры предосторожности

Проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать Сартвал Плюс:

- если вы принимаете лекарства, которые увеличивают уровень калия в крови. К ним относятся добавки калия или заменители соли, содержащие калий, калийсберегающие лекарственные средства и гепарин. Возможно, будет необходимо контролировать уровень калия в крови через регулярные промежутки времени;
- если у вас низкий уровень калия в крови;
- если у вас диарея или сильная рвота;
- если вы принимаете высокие дозы диуретиков (мочегонных препаратов);
- если у вас тяжелая сердечная недостаточность;
- если у вас сужение почечной артерии;
- если вы недавно перенесли трансплантацию (пересадку) почки;
- если вы страдаете гиперальдостеронизмом. Это заболевание, при котором надпочечники производят слишком много гормона альдостерона. Если это относится к вам, применение препарата Сартвал Плюс не рекомендуется;
- если у вас имеется заболевание почек или печени;
- если у вас когда-нибудь наблюдался отек языка и лица, вызванный аллергической реакцией, называемой ангионевротический отек, при приеме лекарственных средств (включая ингибиторы АПФ), сообщите об этом своему врачу. Если эти симптомы возникают при приеме препарата, немедленно прекратите прием препарата и больше никогда его не принимайте. См. раздел «Возможные нежелательные реакции»;
- если у вас повышенная температура, сыпь и боли в суставах, что может являться признаками системной красной волчанки (аутоиммунное заболевание, которое также называется СКВ);
- если у вас диабет, подагра, повышенный уровень холестерина или триглицеридов в крови;
- если у вас когда-либо были аллергические реакции в результате применения других лекарственных средств, снижающих артериальное давление, этого класса (включая ингибиторы АПФ), или у вас есть аллергия или астма;
- если вы испытываете снижение остроты зрения или боль в глазах, это могут быть симптомы скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или повышения внутриглазного давления, которые могут проявляться в течение нескольких часов или недель после начала приема препарата Сартвал Плюс. При отсутствии лечения это может привести к необратимой потере зрения. Если у вас в анамнезе имеется

аллергическая реакция на пенициллин или сульфонамид, риск развития нежелательной реакции повышается;

- если у вас был рак кожи или неожиданно появилось поражение кожи во время лечения. Применение гидрохлоротиазида, особенно длительный прием высоких доз, может повышать риск развития некоторых видов рака кожи и губ (немеланомный рак кожи). Если вы принимаете препарат Сартвал Плюс, необходимо защищать кожу от воздействия солнечных и ультрафиолетовых лучей;
- если у вас были проблемы с дыханием или легкими (включая воспаление легких или жидкость в легких) после приема гидрохлоротиазида в прошлом. Если после приема препарата Сартвал Плюс у вас возникнет сильная одышка или затрудненное дыхание, немедленно обратитесь за медицинской помощью;
- если вы принимаете какие-либо из следующих лекарственных средств, используемых для лечения артериальной гипертензии:
 - ингибитор АПФ (например, эналаприл, лизиноприл, рамиприл), в частности, если у вас есть заболевание почек, связанное с диабетом;
 - алискирен.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к вам, сообщите об этом лечащему врачу.

В период лечения лечащий врач может проверять функцию почек, измерять АД и уровень электролитов (в том числе калия) в крови через регулярные временные интервалы.

См. также информацию под заголовком «Не принимайте препарат».

Вы должны сообщить врачу, если думаете, что беременны (или планируете беременность) (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»).

Сообщите врачу, если после приема препарата Сартвал Плюс у вас появились боли в животе, тошнота, рвота или диарея. Врач примет решение о дальнейшем лечении. Не прекращайте прием препарата Сартвал Плюс самостоятельно.

Дети и подростки

Применение препарата Сартвал Плюс у детей и подростков (младше 18 лет) не рекомендуется.

Другие препараты и препарат Сартвал Плюс

Сообщите лечащему врачу о том, что вы принимаете, недавно принимали или вам назначены и вы будете принимать какие-либо другие препараты.

Эффект от лечения препаратом Сартвал Плюс может быть изменен при его приеме совместно с некоторыми другими лекарственными препаратами. Может возникнуть необходимость в изменении дозы, принятии особых мер предосторожности, или, в некоторых случаях, прекращении приема одного из препаратов. Это относится к следующим лекарственным препаратам:

- литий, препарат, используемый для лечения некоторых видов психических заболеваний;
- лекарственные препараты или вещества, увеличивающие уровень калия в крови. К ним относятся добавки калия или заменители соли, содержащие калий, калийсберегающие препараты и гепарин;
- препараты, которые могут снизить уровень калия в вашей крови. К ним относятся диуретики (мочегонные средства), кортикостероиды, слабительные, карбеноксолон, амфотерицин или пенициллин G;
- препараты, которые могут вызвать желудочковую аритмию «torsades de pointes» (нерегулярное сердцебиение). К ним относятся антиаритмические препараты (лекарства, используемые для лечения проблем с сердцем) и некоторые антипсихотические средства.
- препараты, которые могут снижать уровень натрия крови, например антидепрессанты, антипсихотики, противоэпилептические средства;
- препараты для лечения подагры, такие как аллопуринол, пробенецид, сульфинпиразон;
- добавки, содержащие витамин D и кальций;

- препараты для лечения диабета (инсулины и препараты для перорального применения, такие как метформин);
- другие препараты, снижающие АД, в том числе метилдопа;
- препараты, повышающие артериальное давление, такие как адреналин или норадреналин;
- дигоксин или другие гликозиды наперстянки (лекарства, используемые для лечения проблем с сердцем);
- препараты, которые могут повышать уровень сахара крови, такие как диазоксид или бета-блокаторы;
- цитотоксические лекарственные препараты (используемые для лечения раковых заболеваний, такие как метотрексат или циклофосфамид);
- болеутоляющие препараты, такие как нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), включая селективные блокаторы циклооксигеназы-2 (ЦОГ2) и ацетилсалициловую кислоту в дозах > 3 г.;
- препараты, расслабляющие мышцы, такие как тубокурарин;
- антихолинергические лекарственные препараты (применяемые для лечения различных заболеваний, таких как желудочно-кишечные спазмы, спазмы мочевого пузыря, астма, укачивание, мышечные спазмы, болезнь Паркинсона и в качестве дополнительной терапии при анестезии);
- амантадин (для лечения болезни Паркинсона, а также для лечения или профилактики определенных заболеваний, вызванных вирусами);
- холестирамин и колестипол (препараты, используемые в основном для лечения повышенного уровня липидов в крови);
- циклоспорин, препарат, используемый при трансплантации органов, для защиты от отторжения трансплантата;
- алкоголь, снотворные средства и анестетики (препараты со снотворным или обезболивающим эффектом, используемые, например, во время операции);
- йодсодержащие контрастные вещества (препараты, используемые для контрастных исследований);
- ингибиторы АПФ или алискирен (см. также информацию под заголовками «Не принимайте Сартвал Плюс если» и «Особые указания и меры предосторожности».

Если вы спортсмен и вам нужно проходить допинг-тесты, сообщите об этом лечащему врачу, поскольку препарат Сартвал Плюс содержит действующее вещество, которое может привести к положительному результату допинг-теста.

Препарат Сартвал Плюс с пищей, напитками и алкоголем

Избегайте употребления алкоголя, пока вы не посоветуетесь с врачом. Алкоголь может вызвать снижение артериального давления и/или повысить риск возникновения головокружения или слабости.

Беременность и грудное вскармливание

Беременность

Обязательно сообщите вашему врачу, если вы беременны, полагаете, что вы беременны, или планируете забеременеть. Важно прекратить прием препарата еще до наступления беременности. В случае, если беременность наступила на фоне приема препарата, важно как можно скорее сообщить об этом лечащему врачу, так как вам потребуются подбор другого лекарственного препарата для контроля артериальной гипертензии.

Кормление грудью

Сообщите вашему врачу, если вы кормите грудью или собираетесь начать кормление грудью. Прием препарата Сартвал Плюс не рекомендован женщинам, которые кормят грудью. Ваш врач может подобрать для вас другое подходящее лечение, если вы желаете продолжить кормление грудью, особенно если у вас новорожденный ребенок или если ребенок родился недоношенным.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

До начала управления транспортными средствами или работы с механизмами, требующими концентрации внимания, вы должны точно знать, как препарат Сартвал Плюс на вас влияет. При приеме препарата Сартвал Плюс, как и при приеме других препаратов снижающих АД, в редких случаях может возникнуть головокружение или влияние на концентрацию.

3. Прием препарата Сартвал Плюс

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

Люди с высоким артериальным давлением часто не замечают никаких признаков этой проблемы. Многие могут чувствовать себя вполне нормально. Это подчеркивает важность визита к врачу, даже если вы чувствуете себя хорошо.

Ваш врач скажет вам какую дозу препарата Сартвал Плюс необходимо принимать. Ваш доктор может увеличить или уменьшить дозу препарата в зависимости от вашего ответа на лечение.

- Обычная доза препарата Сартвал Плюс – одна таблетка в день.
- Не меняйте дозу и не прекращайте прием таблеток без консультации врача.
- Принимайте препарат регулярно, лучше утром, в одно и то же время каждый день.
- Вы можете принимать таблетки Сартвал Плюс независимо от приема пищи.
- Запивайте таблетку небольшим количеством воды.

Если вы приняли дозу лекарственного препарата Сартвал Плюс, которая превышает назначенную

Если у вас возникло сильное головокружение и/или обморок, примите положение лежа и немедленно обратитесь к врачу. Если вы случайно приняли слишком много таблеток, немедленно обратитесь к врачу или в больницу.

Если вы забыли принять препарат Сартвал Плюс

Если вы забыли принять дозу, примите ее сразу же, как только вспомнили. Однако если это время близко к времени следующего приема, пропустите прием забытой дозы. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если вы прекратили прием препарата Сартвал Плюс

Если вы прекратите прием препарата Сартвал Плюс, ваше артериальное давление может снова повыситься. Поэтому не прекращайте прием препарата Сартвал Плюс без предварительной консультации с лечащим врачом.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Некоторые симптомы требуют немедленной медицинской помощи:

- Вы должны немедленно обратиться к врачу, если у вас возникли симптомы ангионевротического отека:
 - отек лица, языка или горла;
 - затруднение глотания или дыхания;
 - крапивница.
- если у вас появилось снижение остроты зрения или боль в глазах вследствие высокого внутриглазного давления (возможные признаки скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или острой закрытоугольной глаукомы.

Если у вас возникли какие-либо из этих симптомов, прекратите принимать Сартвал Плюс и

немедленно обратитесь к врачу (см. также раздел «Особые указания и меры предосторожности»).

Другие возможные нежелательные реакции включают в себя:

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

- кашель,
- низкое артериальное давление,
- обезвоживание (жажда, сухость во рту, нечастое мочеиспускание, моча темного цвета, сухая кожа),
- боль в мышцах,
- усталость,
- покалывание или онемение,
- нечеткое зрение,
- шум в ушах (например, шипение, жужжание).

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- головокружение,
- диарея,
- боль в суставах.

Неизвестно (частоту невозможно определить на основании имеющихся данных):

- затрудненное дыхание,
- уменьшение объема мочи,
- низкий уровень натрия в крови (что может вызвать усталость, спутанность сознания, и в тяжелых случаях, подергивание мышц и/или судороги),
- низкий уровень калия в крови (что может вызвать мышечную слабость, мышечные спазмы и нарушения сердечного ритма),
- низкий уровень белых кровяных клеток в крови (с симптомами лихорадки, боли в горле или язвы во рту вследствие инфекции, слабости),
- повышение уровня билирубина в крови (что в тяжелых случаях может вызвать пожелтение кожи и глаз),
- повышенный уровень мочевины и креатинина крови (что может указывать на нарушение функции почек),
- повышенный уровень мочевой кислоты в крови (который в тяжелых случаях может вызвать подагру),
- обморок (потеря сознания).

Ниже приведена частота возникновения нежелательных реакций, о которых сообщалось для валсартана или гидрохлоротиазида по отдельности:

Валсартан

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

- головокружение,
- боль в животе.

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

- ангионевротический отек кишечника: отек кишечника, проявляющийся такими симптомами, как боль в животе, тошнота, рвота и диарея.

Неизвестно (частоту невозможно определить на основании имеющихся данных):

- кожная сыпь с зудом или без него с некоторыми из следующих признаков или симптомов: лихорадка, боль в суставах, мышечная боль, увеличение лимфатических узлов и/или гриппоподобные симптомы,
- багрово-красные пятна, лихорадка, зуд (признаки воспаления кровеносных сосудов),
- низкий уровень тромбоцитов крови (иногда с необычным кровотечением или гематомами),
- повышение уровня калия в крови (что может, в редких случаях, вызвать мышечные спазмы и нарушения сердечного ритма),

- аллергические реакции (с такими симптомами как сыпь, зуд, крапивница, затрудненное дыхание или глотание, головокружение),
- отек, в основном лица и горла, сыпь, зуд;
- повышение уровня печеночных ферментов,
- снижение уровня гемоглобина и снижение количества красных кровяных клеток в крови (которое приводит к анемии в тяжелых случаях),
- почечная недостаточность,
- снижение уровня натрия в крови (что может вызвать усталость и спутанность сознания, и в тяжелых случаях подергивание мышц и/или судороги).

Гидрохлоротиазид

Очень часто (могут возникать более чем у 1 человека из 10):

- низкий уровень калия крови,
- повышение уровня липидов крови.

Часто (могут возникнуть не более чем у 1 человека из 10):

- низкий уровень натрия крови,
- низкий уровень магния крови,
- высокий уровень мочевой кислоты в крови,
- сыпь, сопровождающаяся зудом, и другие виды сыпи,
- снижение аппетита,
- легкая тошнота и рвота,
- обморок при вставании,
- неспособность достичь или сохранить эрекцию.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- отек и образование волдырей на коже (вследствие повышения чувствительности кожи к солнцу),
- увеличение уровня кальция в крови,
- увеличение уровня глюкозы в крови,
- появление сахара в моче,
- ухудшение метаболических нарушений у пациентов с сахарным диабетом,
- запор, диарея, дискомфорт в желудке или кишечнике, заболевания печени, которые могут вызывать пожелтение кожи и глаз,
- нарушения ритма сердца,
- головная боль,
- нарушения сна,
- подавленное настроение,
- низкий уровень тромбоцитов (иногда с кровотечением или гематомами),
- головокружение,
- покалывание или онемение,
- нарушение зрения.

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

- воспаление кровеносных сосудов с такими симптомами, как сыпь, багрово-красные пятна, лихорадка (васкулит),
- сыпь, зуд, крапивница, затрудненное дыхание или глотание, головокружение (реакции гиперчувствительности),
- тяжелые кожные заболевания, которые сопровождаются появлением сыпи, покраснением и шелушением кожи, образованием волдырей на губах, глазах или во рту, лихорадки (токсический эпидермальный некролиз),
- сыпь на лице, боль в суставах, поражение мышц, лихорадка (красная волчанка),
- сильная боль в верхней части живота (панкреатит),
- затрудненное дыхание с лихорадкой, кашлем, хрипами, одышкой (дыхательная недостаточность, включая пневмонит и отек легких),

- острый респираторный дистресс-синдром (признаки включают лихорадку, слабость и спутанность сознания),
- лихорадка, боль в горле, частые инфекционные заболевания (агранулоцитоз),
- бледность кожи, усталость, одышка, потемнение мочи (гемолитическая анемия),
- лихорадка, боль в горле или язвы во рту вследствие инфекции (лейкопения),
- спутанность сознания, усталость, подергивание мышц и спазмы, учащенное дыхание (гипохлоремический алкалоз).

Неизвестно (частоту невозможно определить на основании имеющихся данных):

- рак кожи и губы (немеланомный рак кожи);
- слабость, гематомы, частые инфекционные заболевания (апластическая анемия),
- уменьшение объема мочи (возможные признаки поражения почек или почечной недостаточности),
- снижение остроты зрения или боль в глазах вследствие высокого внутриглазного давления (возможные признаки скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или острой закрытоугольной глаукомы),
- сыпь, покраснение кожи, волдыри на губах, глазах или во рту, шелушение кожи, лихорадка (возможные признаки мультиформной эритемы),
- мышечные спазмы,
- лихорадка (гипертермия),
- слабость (астения).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки, или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

220037, г. Минск. пер. Товарищеский, 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242 00 29

Эл. почта: rcpl@rceth.by

Веб-сайт: <http://www.rceth.by>.

5. Хранение препарата Сартвал Плюс

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

Не принимайте данный лекарственный препарат после даты истечения срока годности, указанной на картонной пачке и блистерах. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Храните препарат Сартвал Плюс при температуре не выше 30 °C в оригинальной упаковке (блистере) для защиты от влаги.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Состав препарата Сартвал Плюс

Действующие вещества: валсартан и гидрохлоротиазид

Сартвал Плюс, 80 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка содержит 80 мг валсартана и 12,5 мг гидрохлоротиазида.

Сартвал Плюс, 160 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка содержит 160 мг валсартана и 12,5 мг гидрохлоротиазида

Сартвал Плюс, 160 мг/25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка содержит 160 мг валсартана и 25 мг гидрохлоротиазида

Вспомогательные вещества:

Ядро таблетки:

целлюлоза микрокристаллическая;

кросповидон;

магния стеарат;

кремния диоксид коллоидный безводный.

Оболочка таблетки:

Сартвал Плюс 80 мг/12,5 мг:

гипромеллоза,

макрогол 8000;

тальк;

титана диоксид (Е 171);

железа оксид красный (Е 172);

железа оксид желтый (Е 172).

Сартвал Плюс 160 мг/12,5 мг:

гипромеллоза,

макрогол 8000;

тальк;

титана диоксид (Е 171);

железа оксид красный (Е 172).

Сартвал Плюс 160 мг/25 мг:

гипромеллоза,

макрогол 4000;

тальк;

титана диоксид (Е 171);

железа оксид красный (Е 172);

железа оксид желтый (Е 172);

железа оксид черный (Е 172).

Описание внешнего вида

Сартвал Плюс, 80 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Светло-оранжевые овальные таблетки, слегка выпуклые, с надписями (тиснениями) "HGH" с одной стороны и "CG" с другой стороны.

Сартвал Плюс, 160 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Темно-красные овальные таблетки, слегка выпуклые, с надписями (тиснениями) "HHH" с одной стороны и "CG" с другой стороны.

Сартвал Плюс, 160 мг/25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Коричнево-оранжевые овальные таблетки, слегка выпуклые, с надписями (тиснениями) "HXH" с одной стороны и "NVR" с другой стороны.

Характер и содержимое упаковки

По 14 таблеток, покрытых пленочной оболочкой, в блистере. По 2 или 4 блистера вместе с инструкцией по применению в картонной пачке.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения

Словения,

Сандоз Фармасьютикалз д.д., Любляна.

Производитель:

Италия,

Новартис Фарма С.п.А., Виа Провинциале Скито 131, 80058 г. Торре Аннунциата.

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

Представительство АО «Сандоз Фармасьютикалз д. д.» (Словения) в Республике Беларусь, 220084, г. Минск, ул. Академика Купревича, 3, помещение 49.

тел.: +375 (17) 370 16 20,

факс: +375 (17) 370 16 21

E-mail: patient.safety.cis@sandoz.com (для нежелательных явлений),

E-mail: complaint.eaeu@sandoz.com (для претензий по качеству).

Данный листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации.

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте:

<https://www.rceth.by/Refbank>.