

**Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата
(листок-вкладыш)**

**ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ, таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной
оболочкой, 20 мг.**

**ЭЗОМЕПРАЗОЛ -ЛФ, таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной
оболочкой, 40 мг.**

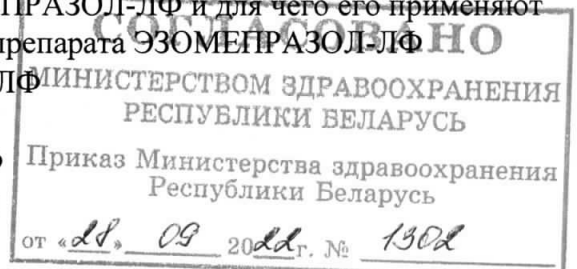
Действующее вещество: эзомепразол

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 собой представляет препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ
3. Применение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения



1. Что из себя представляет препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ и для чего его применяют

Лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ содержит действующее вещество эзомепразол. Он принадлежит к группе лекарственных препаратов, называемых «ингибиторами протонной помпы». Данные лекарственные препараты уменьшают количество кислоты, образующейся в желудке человека.

Лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ применяется для лечения следующих состояний:

У взрослых пациентов

- «Гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь» (ГЭРБ). При этой патологии происходит заброс кислоты из желудка в пищевод (полую трубку, соединяющую глотку с желудком), что приводит к развитию болевых ощущений, воспаления и изжоги.
- Язва желудка или верхнего отдела кишечника, вызванная бактериями, называемыми «*Helicobacter pylori*». Если у Вас наблюдается данная патология, ваш лечащий врач может дополнительно назначить антибиотики для лечения инфекции и заживления язвы.
- Язва желудка, вызванная приемом нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП). Лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ может применяться для предотвращения развития язвы желудка, если Вы принимаете НПВП.
- Избыточное количество кислоты в желудке, вызванное разрастанием поджелудочной железы (синдром Золлингера-Эллисона).

2469Б-2022



- Длительное лечение после внутривенного введения лекарственного препарата с целью профилактики повторного кровотечения из язвы.

У подростков в возрасте от 12 лет и старше

- «Гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь» (ГЭРБ). При этой патологии происходит заброс кислоты из желудка в пищевод (полую трубку, соединяющую глотку с желудком), что приводит к развитию болевых ощущений, воспаления и изжоги.

- Язва желудка или верхнего отдела кишечника, вызванная бактериями, называемыми «*Helicobacter pylori*». Если у Вас наблюдается данная патология, ваш лечащий врач может дополнительно назначить антибиотики для лечения инфекции и заживления язвы.

2. О чем следует знать перед применением препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ

Не принимайте ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ, если:

- у Вас аллергия на действующее вещество (эзомерпразол), а также на любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- у Вас наблюдается аллергия на другие ингибиторы протонной помпы (например, пантопразол, лансопразол, рабепразол, омепразол);
- Вы принимаете препараты, содержащие нелфинавир (применяются для лечения ВИЧ-инфекции);

Не принимайте лекарственный препарат в вышеперечисленных случаях.

Если Вы не уверены, относится ли в Вам приведенная выше информация, проконсультируйтесь в Вашем лечащим врачом или фармацевтом перед началом применения лекарственного препарата.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом в следующих случаях:

- если у Вас тяжелые заболевания печени;
- если Вы тяжелые заболевания почек;
- если у Вас когда-либо наблюдалась кожная реакция после применения лекарственного препарата, аналогичного лекарственному препарату ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ, т.е. препарата, который уменьшает количество кислоты, образующейся в желудке;
- если Вам предстоит выполнить специфический анализ крови (Хромогранин А).

Прием лекарственного препарата может маскировать симптомы других заболеваний.

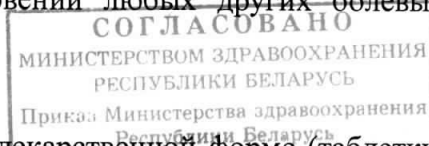
Поэтому, если у Вас наблюдается любой из перечисленных ниже симптомов до начала применения или во время применения лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ, немедленно проконсультируйтесь с вашим лечащим врачом:

- у Вас наблюдается существенная потеря в весе без явной причины, и Вы испытываете проблемы при глотании;
- Вы чувствуете боль в животе или у Вас несварение желудка;
- у Вас рвота или рвота с кровью;
- Ваш кал окрашен в черный цвет (примесь крови в кале).

Если Вы принимаете лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ «по требованию», но при этом симптомы Вашего заболевания сохраняются или характер симптомов изменяется, Вам следует обратиться к врачу.

Применение ингибиторов протонной помпы, например, лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ, особенно в течение длительного периода (более одного года), может привести к некоторому увеличению риска перелома бедра, запястья или позвоночника. Сообщите своему лечащему врачу, если у Вас остеопороз или Вы принимаете кортикостероиды (прием кортикостероидов может увеличить риск развития остеопороза). В случае появления сыпи на коже, в особенности на участках кожи, подверженных воздействию солнечного света, сообщите об этом вашему лечащему врачу как можно

скорее, так как Вам может потребоваться прекратить прием лекарственного препарата. Проинформируйте вашего лечащего врача о возникновении ~~любых других болевых ощущений~~, например, боли в суставах.



Дети в возрасте младше 12 лет

Лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ в данной лекарственной форме (таблетки, покрытые пленочной оболочкой) не рекомендован для применения у детей в возрасте младше 12 лет.

Другие препараты и препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Возможно, лечащему врачу потребуется изменить дозу препарата и/или принять другие меры предосторожности.

Лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ может оказывать влияние на эффективность действия других лекарственных препаратов, и наоборот.

Не принимайте лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ, если Вы принимаете препараты, содержащие нелфинавир (применяется для лечения ВИЧ-инфекции).

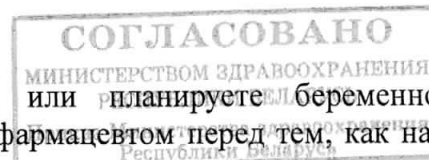
Важно сообщить лечащему врачу, если Вы принимаете какой-либо из перечисленных препаратов:

- Атазанавир (применяется для лечения ВИЧ-инфекции);
- Клопидогрел (применяется для предотвращения образования тромбов);
- Кетоконазол, итраконазол или вориконазол (применяются для лечения грибковых инфекций);
- Эрлотиниб (применяется для лечения опухолевых заболеваний);
- Циталопам, имипрамин или клопипрамин (применяются для лечения депрессии);
- Диазепам (применяется для лечения тревожных расстройств, расслабления мышц и эпилепсии);
- Фенитоин (применяется для лечения эпилепсии). Если Вы принимаете фенитоин, ваш лечащий врач должен будет наблюдать за Вашим состоянием в момент начала или прекращения применения лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ;
- препараты, используемые для разжижения крови, такие как варфарин. Вашему лечащему врачу может потребоваться наблюдение за Вашим состоянием в момент начала или прекращения приема лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ;
- Цилостазол (применяется для лечения перемежающейся хромоты – боли в ногах при ходьбе, вызванной недостаточным кровоснабжением);
- Цизаприд (применяется при несварении желудка и изжоге);
- Дигоксин (применяется при заболеваниях сердца);
- Метотрексат (химиотерапевтический препарат, применяется в высоких дозах для лечения онкологических заболеваний). Если Вы принимаете высокую дозу метотрексата, ваш лечащий врач может принять решение о приостановке терапии эзомепразолом;
- Такролимус (применяется после трансплантации органов);
- Рифампицин (применяется для лечения туберкулеза);
- Зверобой продырявленный (*Hypericum perforatum*) (применяется для лечения депрессии).

Если лечащий врач назначил Вам антибиотики амоксициллин и кларитромицин одновременно с эзомепразолом для лечения язвы, вызванной бактерией *Helicobacter pylori*, крайне важно проинформировать врача о любых других принимаемых Вами лекарственных препаратах.

Препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ –ЛФ с пищей и напитками

Препарат можно принимать во время приема пищи или натошак.



Беременность

Если Вы беременны, считаете, что беременны или планируете беременность, проконсультируйтесь в Вашем лечащем врачом или фармацевтом перед тем, как начать прием лекарственного препарата. Ваш лечащий врач примет решение о возможности применения лекарственного препарата во время беременности.

Грудное вскармливание

Неизвестно, выделяется ли лекарственный препарат в грудное молоко человека. Не принимайте данный лекарственный препарат в период грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Маловероятно, что лекарственный препарат оказывает влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами.

Однако при применении эзомепразола могут возникать такие нежелательные реакции, как головокружение или нечеткость зрения (частота возникновения – нечасто или редко, см. раздел 4). В случае развития таких нежелательных реакций Вам не следует управлять транспортными средствами или работать с механизмами.

ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ содержит лактозу. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на одну дозу, то есть по сути не содержит натрия.

3. Применение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Если Вы принимаете лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ в течение длительного срока, Ваш лечащий врач должен будет контролировать Ваше состояние (особенно если продолжительность применения препарата составляет больше года).

Если лечащий врач назначил Вам прием данного лекарственного препарата «по требованию», проинформируйте врача в случае изменения ваших симптомов.

Врач назначит Вам подходящую дозу препарата, а также проинформирует Вас о продолжительности лечения - в зависимости от вашего состояния, возраста и функции печени.

Рекомендуемые дозы лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ приведены ниже.

Применение лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ у взрослых пациентов в возрасте 18 лет и старше

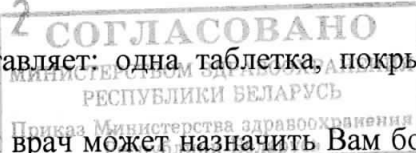
Лечение изжоги, вызванной гастроэзофагеальной рефлюксной болезнью (ГЭРБ)

- Если Ваш лечащий врач обнаружит у Вас незначительные повреждения пищевода, рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составит 40 мг один раз в сутки в течение 4 недель. Ваш лечащий врач может порекомендовать Вам продолжить прием той же дозы лекарственного препарата в течение дополнительных 4 недель, если пищевод еще не зажил.

- Рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ после заживления пищевода составляет: одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 20 мг, один раз в сутки.

- Если Ваш пищевод не поврежден, рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составляет: одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 20 мг, один раз в сутки. Как только состояние стабилизируется, Ваш врач может порекомендовать Вам принимать лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ по мере необходимости («по

2469Б-2022



требованию»), максимальная доза в этом случае составляет: одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 20 мг, один раз в сутки.

- Если у Вас тяжелое заболевание печени, ваш лечащий врач может назначить Вам более низкую дозу лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ.

Лечение язвы, вызванной *Helicobacter pylori*, и профилактика повторного возникновения язвы

- Рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составляет: одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 20 мг, два раза в сутки, в течение одной недели.
- Ваш лечащий врач также может порекомендовать Вам принимать антибиотики, например, амоксициллин и кларитромицин.

Лечение язвы желудка, вызванной приемом нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП)

- Рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составляет: одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 20 мг, один раз в сутки, в течение 4-8 недель.

Профилактика язвы желудка при приеме НПВП

- Рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составляет: одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 20 мг, один раз в сутки.

Избыточное количество кислоты в желудке, вызванное разрастанием поджелудочной железы (синдром Золлингера-Эллисона)

- Рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составляет 40 мг два раза в сутки.
- Ваш лечащий врач скорректирует дозу в зависимости от Вашего состояния, а также определит продолжительность приема лекарственного препарата. Максимальная доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составляет 80 мг два раза в сутки.

Длительное лечение после внутривенного введения лекарственного препарата с целью профилактики повторного кровотечения из язвы

- Рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составляет 40 мг один раз в сутки в течение 4 недель.

Применение лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ у подростков в возрасте от 12 лет и старше

Лечение изжоги, вызванной гастроэзофагеальной рефлюксной болезнью (ГЭРБ)

- Если ваш лечащий врач обнаружит у Вас незначительные повреждения пищевода, рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составит 40 мг один раз в сутки в течение 4 недель. Ваш лечащий врач может порекомендовать продолжить прием той же дозы лекарственного препарата в течение дополнительных 4 недель, если пищевод еще не зажил.

- Рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ после заживления пищевода составляет: одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 20 мг, один раз в сутки.

- Если Ваш пищевод не поврежден, рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составляет: одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 20 мг, один раз в сутки.

- Если у Вас тяжелое заболевание печени, Ваш лечащий врач может назначить Вам более низкую дозу лекарственного препарата.

Лечение язвы, вызванной *Helicobacter pylori*, и профилактика повторного возникновения язвы

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

- Рекомендуемая доза лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ составляет: одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 20 мг, два раза в сутки, в течение одной недели.
- Ваш лечащий врач также может порекомендовать Вам принимать антибиотики, например, амоксициллин и кларитромицин.

Путь и способ введения

Для приема внутрь.

Таблетку следует глотать целиком, запивая водой. Таблетку нельзя разжевывать или дробить.

Применение лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ в возрасте до 12 лет

Лекарственный препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ в данной лекарственной форме (таблетки, покрытые пленочной оболочкой) не рекомендован для применения в детей в возрасте младше 12 лет. Проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом, если Вам понадобится дополнительная информация.

Применение лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ у пациентов пожилого возраста

Коррекции дозы не требуется.

Если Вы приняли препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ больше, чем следовало

Если Вы приняли препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ больше, чем следовало, незамедлительно свяжитесь с Вашим врачом, фармацевтическим работником или позвоните в отделение скорой помощи.

Если Вы забыли принять препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ

Принимайте препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ ежедневно в соответствии с назначением врача. Если Вы случайно забыли принять препарат, примите следующую дозу в обычное время. Не принимайте двойную дозу для того, чтобы компенсировать пропущенный прием препарата.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Если у Вас появились следующие тяжелые нежелательные реакции, прекратите прием препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ и незамедлительно обратитесь к врачу или в отделение скорой помощи ближайшей больницы:

- внезапное свистящее дыхание, отек губ, языка и горла или тела, сыпь, обморок или затруднения при глотании (тяжелая аллергическая реакция);
- покраснение кожи, появление волдырей или шелушения. Появление крупных волдырей и кровотечение в области губ, глаз, рта, носа и гениталий (синдром «Стивенса-Джонсона» или «токсический эпидермальный некролиз»);
- пожелтение кожи, потемнение мочи и повышенная утомляемость. Данные симптомы могут свидетельствовать о заболеваниях печени.



Вышеперечисленные нежелательные реакции являются редкими, частота возникновения составляет - менее чем у 1 пациента из 1000 человек.

При применении препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ зарегистрированы также следующие нежелательные реакции:

Часто (могут возникать не более чем у 1 из 10 пациентов):

- головная боль;
- нежелательные реакции со стороны желудочно-кишечного тракта: диарея, боль в животе, запор, метеоризм;
- чувство тошноты или рвота;
- доброкачественные полипы желудка.

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

- отек стоп и лодыжек;
- нарушения сна (бессонница);
- головокружение, ощущение покалывания, чувство сонливости;
- вертиго (ощущение вращения окружающих предметов вокруг тела или, наоборот, тела вокруг окружающих предметов);
- сухость во рту;
- изменение лабораторных показателей, отражающих работу печени;
- кожная сыпь, крапивница, зуд кожи;
- перелом бедра, запястья или позвоночника (при применении лекарственного препарата в высоких дозах в течение длительного промежутка времени).

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

- нарушения со стороны кровеносной системы, такие как снижение количества лейкоцитов или тромбоцитов. При этом может наблюдаться слабость, появление кровоподтеков, а также увеличивается риск развития инфекций;
- снижение уровня натрия в крови: сопровождается слабостью, тошнотой (рвотой) и судорогами;
- чувство возбуждения, спутанность сознания или депрессия;
- вкусовые расстройства;
- нарушения зрения, в частности затуманенное зрение (нечеткость зрения);
- внезапное появление хрипов или одышки (бронхоспазм);
- воспаление слизистой оболочки полости рта;
- кандидоз кишечника (молочница) - инфекция, вызываемая патогенным грибом;
- заболевания печени, включая желтуху, при которой могут наблюдаться пожелтение кожи, потемнение мочи и повышенная утомляемость;
- выпадение волос (алопеция);
- кожная сыпь, возникающая под действием солнечных лучей;
- боль в суставах (артралгия) или боль в мышцах (миалгия);
- общее недомогание и недостаток энергии (снижение работоспособности);
- повышенное потоотделение.

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

- изменения в общем анализе крови, включая агранулоцитоз (снижение количества лейкоцитов);
- агрессия;
- состояние, при котором Вы можете видеть, слышать или ощущать то, чего нет (галлюцинации);
- тяжелые заболевания печени, приводящие к печеночной недостаточности и воспалению головного мозга;

- внезапное появление сильной сыпи, волдырей или шелушения кожи. Данные симптомы могут сопровождаться повышением температуры и болями в суставах (мультиформная эритема, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз);
- мышечная слабость;
- тяжелые заболевания почек;
- увеличение груди у мужчин.

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

- если Вы принимаете лекарственный препарат более трех месяцев, уровень магния в крови может снижаться. Низкий уровень магния может являться причиной утомляемости, непроизвольных сокращений мышц, дезориентации, судорог, головокружения или учащенного сердцебиения. Если у Вас появятся какие-либо из вышеперечисленных симптомов, немедленно сообщите об этом своему лечащему врачу. Низкий уровень магния также может привести снижению уровня калия или кальция в крови. Ваш лечащий врач может принять решение о выполнении регулярных анализов крови в целях контроля уровня магния;
- воспаление кишечника (приводящее к диарее);
- сыпь, возможно, сопровождающаяся болью в суставах;
- лекарственный препарат может в очень редких случаях оказывать влияние на состояние лейкоцитов, что приводит к развитию иммунодефицита. Если у Вас инфекция, сопровождающаяся лихорадкой с резким ухудшением общего состояния, или лихорадка с симптомами местной инфекции, такими как боль в области шеи, горла, полости рта, затрудненное мочеиспускание, Вам следует незамедлительно проконсультироваться с Вашим лечащим врачом и выполнить анализ крови, чтобы исключить агранулоцитоз (снижение количества лейкоцитов). Проинформируйте Вашего лечащего врача обо всех принимаемых лекарственных препаратах.

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

5. Хранение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ

Хранить при температуре не выше 25 °С.

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

ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ, таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг

Каждая кишечнорастворимая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:
действующее вещество: эзомепразол (в виде эзомепразола магния дигидрата) – 20 мг;

2469Б-2022



вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат, кросповидон (тип В), кремния диоксид коллоидный безводный 300, железа оксид красный (E172), лактоза моногидрат.

Состав оболочки: Акрил-ИЗ 93F бесцветный (сополимер метакриловой кислоты, тальк, макрогол/полиэтиленгликоль, кремния диоксид коллоидный безводный, натрия гидрокарбонат, натрия лаурилсульфат).

ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ, таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг

Каждая кишечнорастворимая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

действующее вещество: эзомепразол (в виде эзомепразола магния дигидрата) – 40 мг;

вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат, кросповидон (тип В), кремния диоксид коллоидный безводный 300, железа оксид красный (E172), лактоза моногидрат.

Состав оболочки: Акрил-ИЗ 93F бесцветный (сополимер метакриловой кислоты, тальк, макрогол/полиэтиленгликоль, кремния диоксид коллоидный безводный, натрия гидрокарбонат, натрия лаурилсульфат).

Внешний вид препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-ЛФ и содержимое упаковки

Таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой.

Таблетки от светло-розового до розового цвета, покрытые прозрачной оболочкой, с градиентным окрашиванием в центре таблетки, с двояковыпуклой поверхностью. Допускается наличие вкраплений.

Эзомепразол-ЛФ, таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг: 7, 10 или 15 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки полимерной и фольги алюминиевой. По одной, две или четыре контурные ячейковые упаковки по 7 таблеток; по одной или три контурные ячейковые упаковки по 10 таблеток; по одной или две контурные ячейковые упаковки по 15 таблеток с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона (не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации).

Эзомепразол-ЛФ, таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг: 7 или 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки полимерной и фольги алюминиевой. По одной, две или четыре контурные ячейковые упаковки по 7 таблеток; по одной или три контурные ячейковые упаковки по 10 таблеток с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона (не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации).

Условия отпуска из аптек: по рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Адрес производства: СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а/4.

Юридический адрес: 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.

2469Б-2022



Прочие источники информации

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

Листок-вкладыш пересмотрен: