

**Листок-вкладыш – информация для пациента****ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 2 мг, капсулы****ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 4 мг, капсулы****ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 8 мг, капсулы**

Действующее вещество: периндоприл

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 ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ
3. Прием препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

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

Лекарственный препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ содержит в качестве действующего вещества периндоприл (в виде периндоприла трет-бутиламина).

Периндоприл относится к группе лекарственных препаратов, называемых ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента (АПФ). Ингибиторы АПФ действуют, оказывая расширяющее действие на кровеносные сосуды, что облегчает нагнетание крови.

Лекарственный препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ применяется для:

- лечения артериальной гипертензии (повышенного артериального давления);
- лечения сердечной недостаточности (заболевания, при котором сердце оказывается неспособным перекачивать количество крови, достаточное для того, чтобы организм был обеспечен кислородом);
- снижения риска сердечных осложнений, таких как сердечный приступ, у пациентов со стабильной ишемической болезнью сердца (которая возникает в случаях, когда сердце не получает достаточного количества кислорода), уже перенесших сердечный приступ и/или операцию по улучшению кровоснабжения сердца за счет расширения снабжающих его сосудов.

Лекарственный препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ показан к применению у взрослых.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ**Не принимайте ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, если:**

- у Вас аллергия на периндоприл, другие ингибиторы АПФ (эналаприл, лизиноприл) или на другие компоненты данного препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас или у кого-нибудь из членов Вашей семьи проявлялись такие симптомы, как свистящее дыхание, отек лица, языка или горла, интенсивный зуд или обильная кожная сыпь (ангионевротический отек) при приеме других ингибиторов АПФ или при других обстоятельствах;
- Вы беременны и срок беременности превышает 3 месяца (на ранних сроках беременности приема препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ также лучше избегать - см. раздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- у Вас сахарный диабет или нарушение функции почек, и Вы принимаете алискирен (препарат, снижающий артериальное давление);
- Вы проходите диализ или другие процедуры гемофильтрации. В зависимости от применяемого аппарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ может Вам не подойти;
- у Вас заболевание почек, при котором снижен приток крови к почкам (стеноз почечной артерии);
- Вы принимали или в настоящее время принимаете комбинацию сакубитрила и валсартана (лекарственный препарат, применяемый для лечения сердечной недостаточности), так как возрастает риск ангионевротического отека (отек лица, губ, ротовой полости, языка или горла, затрудненное дыхание) (см. разделы «Особые указания и меры предосторожности» и «Другие препараты и препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ»).

Особые указания и меры предосторожности

Перед началом приема препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Прежде чем принимать препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, сообщите своему лечащему врачу, если:

- у Вас аортальный стеноз (сужение главного кровеносного сосуда, идущего от сердца), гипертрофическая кардиомиопатия (заболевание сердечной мышцы) или стеноз почечной артерии (сужение артерии, снабжающей кровью почки);
- у Вас есть другие сердечно-сосудистые заболевания;
- у Вас нарушения функции печени;
- у Вас нарушения функции почек или Вы проходите диализ;
- у Вас в крови аномально повышен уровень гормона альдостерона (первичный гиперальдостеронизм);
- у Вас коллагенозно-сосудистые заболевания (заболевания соединительной ткани) типа системной красной волчанки или склеродермии;
- у Вас сахарный диабет;
- Вы соблюдаете диету с пониженным содержанием соли или принимаете заменители соли, содержащие калий;
- Вам предстоит анестезия и/или серьезная хирургическая операция;
- Вы проходите аферез липопротеинов низкой плотности (аппаратное выведение холестерина из крови);

- Вы проходите десенсибилизирующую терапию, которая должна снизить Вашу чувствительность к аллергическому эффекту укусов пчел или ос (чтобы уменьшить последствия аллергии на укусы пчел или ос);
- у Вас недавно наблюдались диарея, рвота или обезвоживание организма;
- Вы являетесь представителем негроидной расы, так как у Вас повышен риск развития отека Квинке, а также этот препарат может быть менее эффективен в снижении артериального давления в сравнении с пациентами других рас;
- Вы принимаете какой-либо из нижеперечисленных препаратов, используемых для лечения высокого артериального давления:
 - блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА) (известные также как сартаны, например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), особенно если у Вас имеется нарушение функции почек, вызванное сахарным диабетом;
 - алискирен.

Врач может проводить регулярный контроль функции почек, артериального давления и содержания электролитов (например, калия) в крови (см. также в разделе «Не принимайте ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, если»).

- Вы принимаете следующие препараты, так как при их одновременном применении с препаратом ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ возрастает риск развития ангионевротического отека:
 - рацекадотрил (применяется для лечения диареи);
 - сиролimus, эверолимус, темсиролimus и другие препараты, принадлежащие к классу ингибиторов mTOR (применяются для предотвращения отторжения пересаженных органов и для лечения онкологических заболеваний);
 - сакубитрил (выпускается в фиксированной комбинации с валсартаном), применяющийся для лечения хронической сердечной недостаточности;
 - линаглиптин, саксаглиптин, ситаглиптин, вилдаглиптин и другие препараты, принадлежащие к классу глиптинов (применяются для лечения сахарного диабета).

Ангионевротический отек

Случаи ангионевротического отека (серьезной аллергической реакции с сопутствующим отеком лица, губ, языка или горла, затрудненным глотанием или дыханием) были отмечены у пациентов, принимавших ингибиторы АПФ, в том числе и периндоприл. Эти реакции могут наступить в любой момент в период терапии. Если у Вас появились данные симптомы, Вы должны немедленно прекратить прием препарата и обратиться к врачу (см. также раздел «Возможные нежелательные реакции»).

Беременность

Вам следует предупредить врача, если Вы думаете, что беременны (или можете забеременеть). Не рекомендуется принимать препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ на ранних сроках беременности. Не следует принимать препарат на сроках беременности более 3 месяцев, так как это может серьезно навредить здоровью ребенка (см. в разделе «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»).

Дети и подростки

Лекарственный препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ не рекомендуется к применению у детей и подростков младше 18 лет.

Другие препараты и препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ

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

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

На лечение препаратом ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ может повлиять прием других препаратов. Ваш врач может изменить дозу приема и/или предпринять другие меры предосторожности. К таким препаратам относятся:

- другие препараты для лечения повышенного артериального давления, включая блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА), алискирен (см. раздел «О чем следует знать перед приемом препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ»), диуретики (препараты, увеличивающие объем мочи, выделяемой почками);
- калийсберегающие препараты (например, триамтерен, амилорид), калиевые добавки или калийсодержащие заменители соли, другие препараты, повышающие содержание калия в организме (например, гепарин – лекарственный препарат, который применяется для разжижения крови с целью предотвращения образования тромбов; триметоприм и ко-тримоксазол, также известный как триметоприм/сульфаметоксазол, который применяется для лечения бактериальных инфекций);
- калийсберегающие препараты, применяемые при лечении сердечной недостаточности (эплеренон и спиронолактон в дозах от 12,5 до 50 мг/сутки);
- препараты лития (применяются для лечения мании или депрессии);
- обезболивающие, противовоспалительные препараты, относящиеся к группе нестероидных противовоспалительных препаратов (например, ибупрофен, диклофенак, мелоксикам), включая высокие дозы ацетилсалициловой кислоты (аспирина) (≥ 3 г/сутки);
- препараты, применяемые для лечения сахарного диабета (например, инсулин или метформин);
- баклофен (применяется для лечения ригидности мышц при таких заболеваниях как рассеянный склероз);
- препараты для лечения психических расстройств, таких как депрессия, тревога, шизофрения и др. (например, трициклические антидепрессанты, антипсихотические препараты);
- иммунодепрессанты (препараты, снижающие защитные силы организма), которые используются для лечения аутоиммунных нарушений или после пересадки органов (например, циклоспорин, такролимус);
- триметоприм (препарат для лечения инфекций);
- эстрамустин (препарат, применяемый для лечения онкологических заболеваний);
- препараты, которые наиболее часто используются для лечения диареи (рацекадотрил) или для профилактики отторжения органов после пересадки (сиролимус, эверолимус, темсиролимус и другие препараты, принадлежащие к классу так называемых ингибиторов mTOR) (см. раздел «О чем следует знать перед приемом препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ»);
- сакубитрил и валсартан (применяются для лечения хронической сердечной недостаточности) (см. раздел «О чем следует знать перед приемом препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ»);
- аллопуринол (применяется для лечения подагры);
- прокаинамид (для лечения нерегулярного сердечного ритма);
- сосудорасширяющие препараты, включая нитраты (например, нитроглицерин);
- препараты, которые используются для лечения низкого артериального давления, коллапса или астмы (например, эфедрин, норадrenalин или адrenalин);
- соли золота, особенно при внутривенном введении (применяются для лечения симптомов ревматоидного артрита).

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

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

Беременность

Вы должны предупредить своего врача, если Вы думаете, что беременны (или планируете беременность). Как правило, врач посоветует Вам прекратить принимать препарат еще до беременности или сразу после того, как факт беременности подтвердится, и вместо него назначит Вам другой препарат. Принимать периндоприл на ранних сроках беременности не рекомендуется. Препарат не должен приниматься на сроках, превышающих 3 месяца, так как это может серьезно навредить здоровью ребенка.

Грудное вскармливание

Если Вы кормите грудью или планируете кормить грудью, поставьте в известность об этом Вашего врача. Не рекомендуется принимать ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ в период грудного вскармливания. Ваш врач может назначить Вам другое лечение, если Вы хотите кормить грудью, особенно если ребенок новорожденный или родился недоношенным.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Как правило, ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами, но у некоторых пациентов из-за пониженного артериального давления может наступить головокружение или слабость. В этом случае способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами может быть снижена.

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 2 мг, капсулы

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

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 4 мг, капсулы

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

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ содержит понсо 4R (E 124), апельсиновый желтый (E110). Может вызывать аллергические реакции.

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 8 мг, капсулы

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

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ содержит понсо 4R (E 124), азорубин (E 122). Может вызывать аллергические реакции.

3. Прием препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ

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

Ваш лечащий врач подберет необходимую для Вас дозу лекарственного препарата.

Рекомендуемая доза**Артериальная гипертензия (повышенное артериальное давление)**

Обычная начальная и поддерживающая доза составляет 4 мг 1 раз в сутки. При необходимости после одного месяца лечения дозу можно увеличить до 8 мг 1 раз в сутки.

Если Вам 65 лет и более, обычная начальная доза составляет 2 мг 1 раз в сутки. После одного месяца лечения дозу можно увеличить до 4 мг 1 раз в сутки, а затем, при необходимости, до 8 мг 1 раз в сутки.

Сердечная недостаточность

Обычная начальная доза составляет 2 мг 1 раз в сутки. После двух недель лечения дозу можно увеличить до 4 мг 1 раз в сутки, что является максимальной рекомендованной дозой при сердечной недостаточности.

Стабильная ишемическая болезнь сердца

Обычная начальная доза составляет 4 мг 1 раз в сутки. После двух недель лечения дозу можно увеличить до 8 мг 1 раз в сутки, что составляет максимальную рекомендованную дозу при этом показании.

Если Вам 65 лет и более, обычная начальная доза составляет 2 мг 1 раз в сутки. После одной недели лечения дозу можно увеличить до 4 мг 1 раз в сутки, а затем, еще через неделю, до 8 мг 1 раз в сутки.

Особые группы пациентов**Пациенты с почечной недостаточностью**

Пациентам с почечной недостаточностью может потребоваться дополнительное наблюдение врача, проведение лабораторных анализов, индивидуальный подбор дозы отдельных компонентов препарата. Сообщите врачу, если у Вас имеются нарушения функции почек.

Пациенты с нарушением функции печени

Пациентам с нарушением функции печени коррекция дозы не требуется.

Применение у детей и подростков

Лекарственный препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ не рекомендуется к применению у детей и подростков младше 18 лет.

Способ применения

Для приема внутрь.

Капсулу необходимо принимать утром, до еды.

Капсулу следует проглатывать целиком, не разжевывая, запивая достаточным количеством жидкости (например, воды).

Принимайте ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ каждый день примерно в одно и то же время.

Если Вы приняли препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ больше, чем следовало

При передозировке препарата немедленно обратитесь к врачу в приемное отделение ближайшей больницы за консультацией о возможных неблагоприятных последствиях и за рекомендациями о необходимых мерах. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

Наиболее вероятным эффектом в случае передозировки является понижение артериального давления, из-за чего Вы можете почувствовать головокружение или потерять сознание.

Если это случилось, лягте и поднимите ноги, это может облегчить Ваше состояние.

Если Вы забыли принять препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ

Важно принимать препарат строго в соответствии с рекомендациями Вашего лечащего врача.

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 препарата для восполнения пропущенной.



Если Вы прекратили принимать препарат ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ

Поскольку препараты для лечения высокого артериального давления, как правило, принимаются длительно, Вам необходимо проконсультироваться с лечащим врачом, прежде чем прекратить прием препарата.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Немедленно прекратите применение препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ и обратитесь к врачу или в ближайшее медицинское учреждение при возникновении следующих нежелательных реакций:

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

- сильное головокружение или потеря сознания, вызванные низким артериальным давлением.

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

- отек лица, губ, ротовой полости, языка или горла, затрудненное дыхание – симптомы ангионевротического отека (см. раздел «О чем следует знать перед приемом препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ»);
- внезапное свистящее дыхание, боль в груди, одышка или затрудненное дыхание (бронхоспазм).

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

- непривычно быстрое или нерегулярное сердцебиение, боль в груди (стенокардия) или сердечный приступ;
- слабость в руках или ногах, проблемы при разговоре, что может являться признаком инсульта;
- воспаление поджелудочной железы, которое может вызвать серьезные боли в животе и спине, сопровождающиеся плохим самочувствием – симптомы панкреатита;
- пожелтение кожи или белков глаз (желтуха), что может являться признаком гепатита;
- кожная сыпь, которая часто начинается с появления красных зудящих пятен на лице, руках или ногах (мультиформная эритема).

Другие нежелательные реакции

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

- головная боль;
- головокружение;
- ощущение покалывания в конечностях (парестезия);
- нарушение зрения;
- звон/шум в ушах;
- кашель;
- одышка;
- вертиго (головокружение);

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

- нарушения желудочно-кишечного тракта (тошнота, рвота, боль в животе, нарушения вкусовых ощущений, нарушения пищеварения (диспепсия), диарея, запор);
- аллергические реакции (такие как кожная сыпь, зуд);
- мышечные судороги;
- чувство слабости (астения).

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

- перепады настроения;
- депрессия;
- нарушения сна;
- сухость во рту;
- сильный зуд или обильная кожная сыпь;
- очаговое образование волдырей на коже (пемфигоид);
- почечная недостаточность;
- неспособность достижения и поддержания эрекции (эректильная дисфункция);
- повышенная потливость (гипергидроз);
- повышенное содержание эозинофилов (вид белых кровяных телец);
- сонливость;
- потеря сознания (синкопа);
- ощущение сердцебиения (пальпитация);
- учащенное сердцебиение (тахикардия);
- воспаление кровеносных сосудов (васкулит);
- реакция светочувствительности (повышенная чувствительность кожи к солнцу);
- боль в суставах (артралгия);
- боль в мышцах (миалгия);
- боль в груди;
- недомогание;
- скопление жидкости в тканях нижних конечностей (периферические отеки);
- повышенная температура;
- падение;
- изменение лабораторных параметров: высокий уровень калия в крови, снижающийся после прекращения терапии, низкий уровень натрия в крови, гипогликемия (очень низкий уровень сахара в крови) у пациентов с сахарным диабетом, повышенное содержание мочевины и креатинина в крови.

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

- обострение псориаза;
- острая почечная недостаточность;
- темная моча, плохое самочувствие (тошнота или рвота), спазм мышц, спутанность сознания, судороги. Это могут быть симптомы расстройства, которое называется СНС АДГ (синдромом неадекватной секреции антидиуретического гормона);
- снижение количества или отсутствие мочи (олигурия/анурия);
- приливы;
- изменения лабораторных параметров: повышенный уровень печеночных ферментов, высокий уровень билирубина в крови.

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

- спутанность сознания;
- эозинофильная пневмония (накопление эозинофилов (белых кровяных клеток) в структурах легких);

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

- ринит (заложенный нос или выделения из носа);
- нарушения состава крови, такие как уменьшение количества лейкоцитов и эритроцитов, пониженный гемоглобин, уменьшение количества тромбоцитов.

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

- синдром Рейно (онемение и похолодание пальцев рук и ног, бледность или синий цвет кожи).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают 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 в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза.

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

Республика Беларусь

220037, Минск, Товарищеский пер., 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

5. Хранение препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применять 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 следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Данные меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 2 мг, капсулы

Каждая капсула содержит:

действующее вещество: периндоприл трет-бутиламин – 2 мг (что соответствует 1,669 мг периндоприла);

состав содержимого капсулы: натрия крахмалгликолят (тип А), натрия стеарила fumarat, лактоза моногидрат;

состав твердой желатиновой капсулы: титана диоксид (E171), желатин.

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 4 мг, капсулы

Каждая капсула содержит:



действующее вещество: периндоприл трет-бутиламин – 4 мг (что соответствует 3,338 мг периндоприла);

состав содержимого капсулы: натрия крахмалгликолят (тип А), натрия стеарила фумарат, лактоза моногидрат;

состав твердой желатиновой капсулы: понсо 4R (E 124), апельсиновый желтый (E 110), хинолиновый желтый (E 104), патентованный голубой V (E 131), титана диоксид (E 171), желатин.

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 8 мг, капсулы

Каждая капсула содержит:

действующее вещество: периндоприл трет-бутиламин – 8 мг (что соответствует 6,676 мг периндоприла);

состав содержимого капсулы: натрия крахмалгликолят (тип А), натрия стеарила фумарат, лактоза моногидрат;

состав твердой желатиновой капсулы: азорубин (кармуазин) (E 122), понсо 4R (E 124), хинолиновый желтый (E 104), титана диоксид (E 171), желатин.

Внешний вид препарата ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ и содержимое упаковки

Капсулы.

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 2 мг

Капсулы твердые желатиновые, цилиндрической формы с полусферическими концами, с корпусом белого цвета и крышечкой белого цвета.

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 4 мг

Капсулы твердые желатиновые, цилиндрической формы с полусферическими концами, с корпусом белого цвета и крышечкой зеленого цвета.

ПЕРИНДОПРИЛ-ЛФ, 8 мг

Капсулы твердые желатиновые, цилиндрической формы с полусферическими концами, с корпусом белого цвета и крышечкой красного цвета.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки полимерной и фольги алюминиевой. По три или шесть контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем 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 Евразийского экономического союза: <http://www.eaeunion.org/>.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте Евразийского экономического



союза: <http://www.eaeunion.org/>.

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь