

Листок-вкладыш - Информация для пациента

Ко-Амлесса, 2 мг/5 мг/0,625 мг, таблетки
Ко-Амлесса, 4 мг/5 мг/1,25 мг, таблетки
Ко-Амлесса, 4 мг/10 мг/1,25 мг, таблетки
Ко-Амлесса, 8 мг/5 мг/2,5 мг, таблетки
Ко-Амлесса, 8 мг/10 мг/2,5 мг, таблетки

Периндоприл/амлодипин/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-Амлесса и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Ко-Амлесса.
3. Применение препарата Ко-Амлесса.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Ко-Амлесса.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ КО-АМЛЕССА И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Ко-Амлесса представляет собой комбинацию трех активных веществ: периндоприла, индапамида и амлодипина. Периндоприл относится к группе ингибиторов АКФ (ингибитор ангиотензинконвертирующего фермента). Амлодипин представляет собой антагонист кальция (принадлежит к группе препаратов, называемых дигидропиридинами). Индапамид является мочегонным средством.

Все три активных вещества Ко-Амлесса помогают контролировать высокое артериальное давление (гипертонию). Пациенты, уже принимающие периндоприл/индапамид в виде комбинации и амлодипин в виде отдельных таблеток, могут вместо этого принимать одну таблетку.

Показания к применению

Ко-Амлесса показана к применению у взрослых

- для лечения эссенциальной гипертензии у пациентов, принимающих одновременно периндоприл, индапамид и амлодипин в таких же дозах как в данной фиксированной комбинации.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА КО-АМЛЕССА

Противопоказания

Не принимайте препарат Ко-Амлесса:

- если у вас аллергия на периндоприл или какой-либо другой ингибитор АКФ, либо на индапамид или какие-либо другие сульфаниламидные препараты, на амлодипина бесилат или какие-либо другие дигидропиридины, или на какие-либо другие вспомогательные вещества препарата Ко-Амлесса
- если у вас тяжелая форма заболевания печени или заболевания, называемого печеночной энцефалопатией (дегенеративное заболевание головного мозга)
- если у вас тяжелая форма заболевания почек или получаете диализ. Ко-Амлесса 8 мг/5 мг/2,5 мг и Ко-Амлесса 8 мг/10 мг/2,5 мг противопоказаны при тяжелых и умеренных формах заболевания почек
- если у вас низкий или высокий уровень калия в крови
- если у вас подозрение на невылеченную декомпенсированную сердечную недостаточность (выраженная задержка жидкости в организме, затрудненное дыхание)
- если у вас кардиогенный шок (состояние, при котором сердце не может обеспечить организм кровью в достаточной мере), стеноз аортального клапана (сужение основных кровеносных сосудов, идущих от сердца)
- если у вас тяжелая форма пониженного артериального давления (тяжелая артериальная гипотензия)
- если вы страдаете от сердечной недостаточности (состояние, при котором сердце не может адекватно перекачивать кровь по всему телу, что приводит к одышке или периферическим отекам, таким как отеки ног, лодыжек или ступней) вследствие острого сердечного приступа
 - если у вас сахарный диабет или нарушение функции почек и вы принимаете препараты, снижающие артериальное давление, которые содержат алискирен
 - если у вас имеются проблемы с почками, при которых снижается кровоснабжение почек (стеноз почечных артерий)
 - если вы получаете терапию сакубитрилом/валсартаном, препаратом при сердечной недостаточности
- детям и подросткам до 18 лет
- если срок вашей беременности превышает 3 месяца (также Ко-Амлесса не рекомендуется принимать на ранних сроках беременности - см. «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»)
- если вы кормите грудью.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Ко-Амлесса проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Будьте особенно осторожны при приеме Ко-Амлесса в следующих случаях:

- если вы недавно перенесли сердечный приступ
- если у вас стеноз аортального клапана (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
- если у вас есть другие проблемы с сердцем или почками
- если у вас значительное повышение артериального давления (*гипертонический криз*)
- если у вас имеются мышечные расстройства, включая мышечную боль, болезненность, слабость или судороги
- если у вас проблемы с печенью
- если вы страдаете от коллагеновых заболеваний (кожных заболеваний), таких как системная красная волчанка или склеродермия
- если у вас атеросклероз (артериосклероз)
- если вы страдаете от гиперпаратиреоза (гиперактивная паращитовидная железа)
- если вы страдаете от подагры
- если у вас сахарный диабет
- если вы находитесь на диете с ограниченным содержанием соли или используете заменители соли, содержащие калий
- если вы принимаете препараты лития или калийсберегающие препараты (спиронолактон, триамтерен) или калийсодержащие добавки, так как следует избегать их применения с препаратом Ко-Амлесса
- если вы относитесь к группе пожилых пациентов, и вам требуется увеличение дозы.

При приёме препарата Ко-Амлесса вам также необходимо сообщить лечащему врачу или медицинскому персоналу:

- если вам предстоит операция
- если вам предстоит анестезия и/или операция
- если у вас недавно наблюдались диарея или рвота, или было обезвоживание
- если вам предстоит диализ или аферез ЛПНП (т.е. удаление холестерина из крови с помощью аппарата)
- если вы собираетесь пройти курс десенсибилизации, чтобы уменьшить последствия аллергии на укусы пчел или ос
- если вы хотите пройти медицинское обследование, которое требует инъекции йодсодержащего контрастного вещества (вещество, которое делает такие органы, как почки или желудок, видимыми на рентгенограмме)
- если вы принимаете какой-либо из следующих препаратов, увеличивается риск развития ангионевротического отека (быстроразвивающегося подкожного отека в такой области, как гортань):
 - рацекадотрил (применяется для лечения диареи),
 - сиролimus, эверолимус, темсиролimus и другие препараты, относящиеся к классу так называемых ингибиторов mTog (применяются для предотвращения отторжения пересаженных органов и для лечения рака),
 - линаглиптин, саксаглиптин, ситаглиптин, вилдаглиптин и другие препараты, относящиеся к классу также называемых глиптинов (препараты, применяемые для лечения диабета),
 - сакубитрил (доступен в виде комбинации фиксированных доз с валсартаном), применяемый для лечения хронической сердечной недостаточности.

Спортсменам необходимо знать, что препарат Ко-Амлесса содержит активный ингредиент (индапамид), который может дать положительную реакцию в допинг-тестах.

Дети и подростки

Ко-Амлесса не рекомендуется для применения у детей и подростков до 18 лет.

Другие препараты и препарат Ко-Амлесса

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

Следует избегать приёма препарата Ко-Амлесса с:

- препаратами лития (применяемыми при лечении депрессии),
- алискиреном (препарат, применяемый для лечения гипертензии), если у вас нет сахарного диабета или проблем с почками,
- калийсберегающими диуретиками (спиронолактон, триамтерен), солями калия, другими препаратами, которые могут увеличить уровень калия в организме (такие как гепарин и ко-тримоксазол, также известный как триметоприм/сульфаметоксазол),
- эстрамустином (применяется в терапии рака),
- сакубитрил / валсартаном (применяется для лечения хронической сердечной недостаточности) см. разделы «Не принимайте препарат Ко-Амлесса» и «Особые указания и меры предосторожности»,
- другими лекарственными препаратами, применяемыми для лечения повышенного артериального давления: ингибиторы ангиотензинконвертирующего фермента и блокаторы рецепторов ангиотензина.

На лечение препаратом Ко-Амлесса может влиять прием других лекарственных средств.

Обязательно сообщите лечащему врачу, если вы принимаете какие-либо из следующих лекарственных средств, так как может потребоваться особое лечение:

- другие лекарственные средства для лечения повышенного артериального давления, включая блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА), алискирен или диуретики (препараты, увеличивающие объем мочи, выделяемой почками)
- прокаинамид (для лечения сердечной аритмии)
- аллопуринол (для лечения подагры)
- терфенадин или астемизол (антигистаминные препараты при сенной лихорадке или аллергии)
- кортикостероиды, применяемые для лечения различных состояний, включая тяжелую астму и ревматоидный артрит
- иммунодепрессанты, применяемые для лечения аутоиммунных расстройств или после операции по трансплантации для предотвращения отторжения (например, циклоспорин)
- ритонавир, индинавир, нелфинавир (так называемые ингибиторы протеаз, применяемые для лечения ВИЧ)
- лекарственные средства для лечения рака
- кетоконазол, итраконазол (противогрибковые препараты)
- рифампицин, эритромицин, кларитромицин (антибиотики)
- галофантрин (применяемый, при лечении определенных видов малярии)
- пентамидин (применяется при лечении пневмонии)
- инъекционные препараты золота (применяется при лечении ревматоидного полиартрита)
- винкамин (применяется при лечении симптоматических когнитивных расстройств у пожилых людей, включая потерю памяти)

- бепридил, верапамил, дилтиазем (сердечные препараты)
- султроприд (для лечения психозов)
- лекарственные средства, применяемые при лечении нарушения сердечного ритма (например, хинидин, гидрохинидин, дизопирамид, амиодарон, соталол)
- дигоксин или другие сердечные гликозиды (для лечения заболеваний сердца)
- баклофен (для лечения ригидности мышц, возникающих при таких заболеваниях, как рассеянный склероз)
- лекарственные средства для лечения сахарного диабета, такие как инсулин или метформин или глиптин
- кальций, включая добавки кальция
- стимулирующие слабительные средства (например, сенна)
- нестероидные противовоспалительные лекарственные средства (например, ибупрофен) или салицилаты в высоких дозах (например, ацетилсалициловая кислота)
- амфотерицин В для инъекций (для лечения тяжелых грибковых заболеваний)
- лекарственные средства для лечения психических расстройств, таких как депрессия, беспокойство, шизофрения (например, трициклические антидепрессанты, нейролептики)
- тетракозактид (для лечения болезни Крона)
- *Hypericum perforatum* (зверобой обыкновенный)
- дантролен (инфузия при тяжелых нарушениях температуры тела)
- такролимус (лекарственное средство, применяемое для изменения работы иммунной системы)
- симвастатин (препарат для снижения уровня холестерина)
- циклоспорин (иммунодепрессант)
- анестетики.

Если у вас появилось снижение зрения или боль в глазах, это могут быть симптомы скопления жидкости в сосудистом слое глаза (хориоидальный выпот) или повышение внутриглазного давления, что может произойти в течение нескольких часов или недели после приема препарата Ко-Амлесса. Это может привести к необратимой потере зрения при отсутствии лечения. Если у вас ранее была аллергия на пенициллин или сульфонамид, риск развития данного заболевания повышается.

Препарат Ко-Амлесса с пищей, напитками и алкоголем

Ко-Амлесса желателно принимать перед едой.

Грейпфрутовый сок и грейпфрут не следует употреблять пациентам, принимающим Ко-Амлессу. Это связано с тем, что грейпфрут и грейпфрутовый сок могут привести к увеличению уровня активного компонента амлодипина в крови, что может вызвать непредсказуемое повышение снижающего давления эффекта препарата Ко-Амлесса.

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.

Ваш врач, как правило, порекомендует вам прекратить прием препарата Ко-Амлесса до того, как вы забеременеете, или, как только узнаете, что беременны, и посоветует вам принимать другой препарат вместо Ко-Амлесса. Прием Ко-Амлесса не рекомендуется на ранних сроках беременности, и не следует принимать его, если срок вашей беременности

превышает 3 месяца, так как прием препарата после третьего месяца беременности может причинить серьезный вред вашему ребенку.

Было показано, что амлодипин проникает в грудное молоко в небольших количествах.

Если вы кормите грудью или планируете кормить грудью, немедленно поставьте в известность об этом лечащего врача. Ко-Амлесса противопоказана при грудном вскармливании, и ваш врач может подобрать для вас другой вид лечения, если хотите кормить грудью, особенно если ваш ребенок новорожденный или родился недоношенным. В таких случаях следует обратиться к лечащему врачу.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследования о влиянии препарата Ко-Амлесса на способность вождения автотранспорта и управления механизмами не проводились. Не рекомендуется управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами до тех пор, пока не узнаете, как влияет на вас препарат Ко-Амлесса.

Ко-Амлесса содержит натрий

Данный лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) на таблетку, то есть, практически не содержит натрия.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КО-АМЛЕССА

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. Принимать таблетку желательно утром и перед едой. Проглотите таблетку, запив стаканом воды.

Ваш лечащий врач подберёт правильную дозу для вас. Ко-Амлесса назначается пациентам, уже принимающим периндоприл/индапамид и амлодипин в виде отдельных препаратов.

Если вы приняли препарата Ко-Амлесса больше, чем следовало

Если вы приняли слишком много таблеток, немедленно обратитесь к лечащему врачу или в ближайшее отделение скорой помощи. Наиболее вероятным эффектом в случае передозировки является понижение артериального давления. Если отмечается выраженное пониженное артериальное давление (такие симптомы, как головокружение или обморок), следует лечь и поднять ноги, это может облегчить ваше состояние.

Если вы забыли принять препарат Ко-Амлесса

Важно принимать препарат каждый день, так как регулярность приема делает лечение более эффективным. Тем не менее, если вы забыли принять дозу Ко-Амлесса, принимайте следующую дозу в обычное время.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную таблетку.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Немедленно прекратите прием данного лекарственного препарата и свяжитесь с лечащим врачом, если у вас наблюдается один из следующих побочных эффектов:

- внезапное свистящее дыхание, боль в грудной клетке, одышка или затруднение дыхания,

- симптомы аллергической реакции, такие как отек лица, губ, рта, языка или горла, затрудненное дыхание,
- тяжелые кожные реакции, включая сильную кожную сыпь, крапивницу, покраснение кожи по всему телу, сильный зуд, образование пузырей, шелушение и отечность кожи, воспаление слизистых оболочек (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз) или другие аллергические реакции,
- сильное головокружение или обморок,
- сердечный приступ, необычное быстрое или неритмичное сердцебиение,
- воспаление поджелудочной железы, которое может вызвать сильную боль в животе и спине, сопровождающуюся очень плохим самочувствием,
- мышечная слабость, судороги, болезненность или боль, и особенно, если в то же время вы чувствуете себя плохо или у вас высокая температура, это может быть вызвано атипичным распадом мышц.

Другие нежелательные реакции

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

- отеки (задержка жидкости)

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

- низкий уровень калия в крови
- головная боль, чувство головокружения, вертиго
- покалывание, сонливость (дремота)
- нарушения зрения (включая двойное зрение)
- головокружение из-за низкого артериального давления
- тиннит (ощущение шума в ушах)
- низкое артериальное давление, учащённое сердцебиение (очень быстрое сердцебиение)
- гиперемия (ощущение жара или тепла на лице)
- одышка, кашель
- нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта (тошнота, боли в эпигастрии, анорексия, рвота, боль в животе, искажение вкусовых ощущений, сухость во рту, измененный ритм опорожнения кишечника, диспепсия или проблемы с пищеварением, диарея, запор)
- мышечные спазмы
- отек лодыжки
- слабость, чувство усталости

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

- аллергические реакции (такие как кожная сыпь, зуд)
- низкий уровень натрия в крови, который может привести к обезвоживанию и низкому артериальному давлению
- перепады настроения
- нарушения сна, бессонница
- депрессия
- дрожь
- потеря болевых ощущений
- неритмичное сердцебиение
- обморок (временная потеря сознания)
- ринит (заложенность носа или насморк)
- бронхоспазм (стеснение в груди, свистящее дыхание и одышка)

- ангионевротический отек (такие симптомы, как свистящее дыхание, отек лица или языка)
- крапивница, пурпура (красные точки на коже)
- потливость
- выпадение волос
- красные или обесцвеченные пятна на коже
- боль в спине, мышцах или суставах
- проблемы с почками, повышенная потребность в мочеиспускании, особенно ночью
- импотенция, увеличение груди у мужчин, боль в груди
- боль
- общее ощущение недомогания
- увеличение или уменьшение веса

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000)

- низкий уровень хлорида в крови
- низкий уровень магния в крови
- темная моча, плохое самочувствие (тошнота) или болезненное состояние (рвота), мышечные судороги, спутанность сознания и судороги. Это могут быть симптомы состояния, называемого SIADH (неадекватная секреция антидиуретического гормона).
- спутанность сознания
- обострение псориаза
- приливы
- уменьшение или отсутствие диуреза
- острая почечная недостаточность

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

- уменьшение количества лейкоцитов, уменьшение количества тромбоцитов в крови, которое может привести к необычным кровоподтекам или легкому кровотечению
- высокий уровень сахара в крови
- сердечно-сосудистые нарушения (стенокардия, сердечный приступ)
- эозинофильная пневмония (редкий тип пневмонии)
- отек десен
- вздутие живота (гастрит)
- периферическая нейропатия (болезнь, которая вызывает потерю ощущений, боль, неспособность контролировать мышцы), повышенное мышечное напряжение
- тяжелые кожные проявления, такие как мультиформная эритема. Если у вас системная красная волчанка (тип коллагеновой болезни), болезнь может обостриться
- нарушение функции печени, воспаление печени (гепатит), пожелтение кожи (желтуха), повышение уровня ферментов печени, что может повлиять на некоторые медицинские тесты
- воспаление кровеносных сосудов, часто сопровождающееся кожной сыпью
- также сообщалось о случаях развития реакций фоточувствительности (изменения внешнего вида кожи) после воздействия солнечных или искусственных ультрафиолетовых лучей

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно)

- опасная для жизни сердечная аритмия (*torsade de pointes*)
- могут возникнуть нарушения со стороны крови, почек, печени или поджелудочной железы и изменения лабораторных показателей (анализы крови)

- ваш врач может назначить вам проведение анализа крови с целью проверки вашего состояния
- в случаях печеночной недостаточности (проблемы с печенью) существует вероятность возникновения печеночной энцефалопатия (дегенеративное заболевание головного мозга)
- дрожание, жесткая осанка, похожее на маску лицо, замедленные движения и шаркающая походка, неуравновешенная походка, феномен Рейно
- близорукость (миопия), снижение зрения или боль в глазах в связи с повышением давления (возможны признаки накопления жидкости в сосудистом слое глаза (хориоидальный выпот) или острая закрытоугольная глаукома

Если у вас наблюдаются какие-либо нежелательные реакции, сообщите об этом 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 Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

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@krka.am (*Республика Армения*)
- Представительство «Крка, товарна здравил, д.д., Ново место» в Кыргызстане Pharmacovigilance.KG@krka.biz (*Кыргызская Республика*)

Республика Казахстан

010000, г. Нур-Султан, район Байконур, 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

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»

Тел.: + 375 (17) 242 00 29

Адрес эл. почты: rcpl@rceth.by

Веб-сайт: www.rceth.by

Республика Армения

0051, г. Ереван, пр. Комитаса, д. 49/4

«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий имени академика Э. Габриеляна»

Тел.: + 374 60 83 00 73

Адрес эл. почты: admin@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 05 08

Адрес эл. почты: dlomt@pharm.kg

Веб-сайт: www.pharm.kg

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КО-АМЛЕССА

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

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 25 °С.

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

Что содержит Ко-Амлесса

Действующими веществами являются

Одна таблетка содержит

таблетки 2 мг/5 мг/0,625 мг:

периндоприла эрбумин 2 мг
(эквивалентно периндоприлу 1,67 мг),
амлодипина бесилат 6,935 мг
(эквивалентно амлодипину 5 мг),
индапамид 0,625 мг

таблетки 4 мг/5 мг/1,25 мг:

периндоприла эрбумин 4 мг
(эквивалентно периндоприлу 3,34 мг),
амлодипина бесилат 6,935 мг
(эквивалентно амлодипину 5 мг),
индапамид 1,250 мг

таблетки 4 мг/10 мг/1,25 мг:

периндоприла эрбумин 4 мг
(эквивалентно периндоприлу 3,34 мг),
амлодипина бесилат 13,870 мг
(эквивалентно амлодипину 10 мг),
индапамид 1,250 мг

таблетки 8 мг/5 мг/2,5 мг:

периндоприла эрбумин 8 мг
(эквивалентно периндоприлу 6,68 мг),
амлодипина бесилат 6,935 мг

таблетки 8 мг/10 мг/2,5 мг: (эквивалентно амлодипину 5 мг),
индапамид 2,5 мг
периндоприла эрбумин 8 мг
(эквивалентно периндоприлу 6,68 мг),
амлодипина бесилат 13,870 мг
(эквивалентно амлодипину 10 мг),
индапамид 2,5 мг

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая тип 102, целлюлоза микрокристаллическая тип 112, крахмал прежелатинизированный тип 1500, натрия крахмала гликолят, кальция хлорида гексагидрат, натрия гидрокарбонат, кремния диоксид коллоидный водный, магния стеарат

Внешний вид препарата Ко-Амлесса и содержимое упаковки

Таблетки овальной формы, от белого до почти белого цвета, двояковыпуклые, с риской на одной стороне, длиной 9 мм (для дозировки 2 мг/5 мг/0,625 мг).

Таблетки круглой формы, от белого до почти белого цвета, слегка двояковыпуклые, с фаской, диаметром 7 мм (для дозировки 4 мг/5 мг/1,25 мг).

Таблетки овальной формы, от белого до почти белого цвета, двояковыпуклые, с риской на одной стороне, длиной 12 мм (для дозировки 4 мг/10 мг/1,25 мг).

Таблетки круглой формы, от белого до почти белого цвета, двояковыпуклые, с фаской, диаметром 9 мм (для дозировки 8 мг/5 мг/2,5 мг).

Таблетки круглой формы, от белого до почти белого цвета, двояковыпуклые, с риской на одной стороне, с фаской, диаметром 9 мм (для дозировки 8 мг/10 мг/2,5 мг).

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

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
Веб-сайт: www.krka.biz

Республика Беларусь

Представительство Акционерного общества «КРКА, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto»
(Республика Словения) в Республике Беларусь
220114, г. Минск, ул. Филимонова, д. 25Г, офис 315
Тел.: + 3757407409230
Факс: + 3757407409230
Адрес эл. почты: info.by@krka.biz
Веб-сайт: www.krka.by

Республика Армения

Представительство «Крка, д.д., Ново место» в Республике Армения
0001, г. Ереван, ул. Налбандян, д. 106/1, офис 103
Тел.: + 374 11 56 00 11
Адрес эл. почты: info@krka.am
Веб-сайт: www.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
Веб-сайт: www.krka.biz

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о лекарственном препарате содержатся на веб-сайте Союза.

