

Листок-вкладыш – информация для пациента
ВАЛСАРТАН-ЛФ, 40 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
ВАЛСАРТАН-ЛФ, 80 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
ВАЛСАРТАН-ЛФ, 160 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Действующее вещество: валсартан

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

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

Лекарственный препарат ВАЛСАРТАН-ЛФ содержит в качестве действующего вещества валсартан.

Валсартан принадлежит к классу лекарственных препаратов, известных как антагонисты рецепторов ангиотензина II, которые помогают контролировать высокое артериальное давление. Ангиотензин II является веществом в организме, которое повышает тонус сосудов, тем самым вызывая повышение артериального давления. Валсартан действует путем блокирования эффекта ангиотензина II. В результате кровеносные сосуды расслабляются и артериальное давление снижается.

Лекарственный препарат ВАЛСАРТАН-ЛФ применяется по следующим показаниям:

- **артериальная гипертензия (высокое артериальное давление) у взрослых и детей от 6 до 18 лет.**

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

- **недавно перенесенный инфаркт миокарда (сердечный приступ) у взрослых пациентов.**

«Недавно перенесенный» в данном случае означает период от 12 часов до 10 дней.

- **сердечная недостаточность у взрослых пациентов.**

ВАЛСАРТАН-ЛФ применяется в том случае, когда ингибиторы АПФ не могут использоваться для лечения сердечной недостаточности, либо ВАЛСАРТАН-ЛФ может применяться в дополнение к ингибиторам АПФ, когда другие препараты для лечения сердечной недостаточности не могут быть использованы.

Симптомы сердечной недостаточности включают одышку и отеки ног вследствие задержки жидкости. Это вызвано тем, что сердечная мышца не может перекачивать кровь в достаточной степени, чтобы обеспечить движение крови по всему телу.

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

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

Не принимайте ВАЛСАРТАН-ЛФ, если:

- у Вас аллергия на валсартан или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас тяжелое заболевание печени, разрушение мелких желчных протоков в печени (билиарный цирроз), приводящее к накоплению желчи в печени (холестаз);
- срок Вашей беременности более 3-х месяцев (рекомендуется избегать применения препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ на ранних сроках беременности (см. подраздел «Беременность, грудное вскармливание и fertильность»);
- у Вас сахарный диабет или нарушение функции почек и Вы принимаете препараты для снижения артериального давления, содержащие алискирен.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам, сообщите об этом своему врачу и не принимайте ВАЛСАРТАН-ЛФ.

Особые указания и меры предосторожности

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

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

- у Вас заболевание печени;
- у Вас тяжелое заболевание почек или Вы находитесь на диализе;
- у Вас сужение почечной артерии;
- Вы недавно подверглись трансплантации почки (получили новую почку);
- у Вас другие серьезные заболевания сердца, кроме сердечной недостаточности или сердечного приступа;
- у Вас когда-нибудь наблюдался отек языка и лица, вызванный аллергической реакцией, называемой ангионевротический отек, при приеме лекарственных препаратов (включая ингибиторы АПФ). Если эти симптомы возникают при приеме ВАЛСАРТАН-ЛФ, немедленно прекратите прием данного препарата и больше никогда его не принимайте (см. раздел 4 «Возможные нежелательные реакции»);
- Вы принимаете препараты, которые увеличивают уровень калия в крови (добавки калия или заменители соли, содержащие калий, калийсберегающие лекарственные препараты и гепарин). В период применения препарата Ваш врач может рекомендовать регулярно проверять уровень калия в крови через регулярные промежутки времени;
- у Вас гиперальдостеронизм (заболевание, при котором надпочечники производят слишком много гормона альдостерона). В данном случае применение препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ не рекомендуется;

- у Вас обезвоживание из-за диареи, рвоты или приема высоких доз диуретиков (мочегонных препаратов);
- Вы принимаете какие-либо из следующих лекарственных препаратов, используемых для лечения артериальной гипертензии:
 - ингибиторы АПФ (например, эналаприл, лизиноприл, рамиприл), в частности, если у Вас заболевание почек, связанное с диабетом;
 - алискирен;
 - ингибиторы АПФ вместе с некоторыми другими лекарствами для лечения сердечной недостаточности, такими как антагонисты минералокортикоидных рецепторов (например, спиронолактон, эplerенон) или бета-адреноблокаторы (например, метопролол).

В период применения препарата Ваш врач может рекомендовать регулярно проверять функцию почек, контролировать артериальное давление и концентрацию электролитов (в том числе калия) в крови (см. также в разделе 2 «Не принимайте ВАЛСАРТАН-ЛФ, если»).

Сообщите врачу, если после приема препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ у Вас появились боли в животе, тошнота, рвота или диарея. Врач примет решение о дальнейшем лечении. Не прекращайте прием препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ самостоятельно.

Вам следует обратиться за консультацией к своему врачу, если Вы предполагаете, что беременны или планируете беременность. Препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ не рекомендуется принимать на ранних сроках беременности, а также в случае, если срок Вашей беременности составляет более 3 месяцев, поскольку прием данного препарата может нанести серьезный вред Вашему ребенку (см. раздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»).

Дети и подростки

Препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ применяется у детей в возрасте от 6 до 18 лет.

В связи с особенностями лекарственной формы, а именно в связи с наличием трудностей при глотании таблетки, детям в возрасте от 1 года до 5 лет применение препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ не рекомендуется.

Безопасность и эффективность препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ у детей младше 1 года не установлены.

Другие препараты и препарат ВАЛСАРТАН-ЛФ

Сообщите врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты.

Эффект от лечения может быть изменен при приеме препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ 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.

Особые меры предосторожности необходимы при совместном применении препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ со следующими препаратами:

- другие препараты, снижающие артериальное давление, особенно диуретики (мочегонные препараты), ингибиторы АПФ (такие как эналаприл, лизиноприл и др.) или алискирен (см. также информацию в разделе 2 «Не принимайте ВАЛСАРТАН-ЛФ, если» и «Особые указания и меры предосторожности»);

- препараты, увеличивающие уровень калия в крови (добавки калия или заменители калия, содержащие калий, калийсберегающие препараты и гепарин);
- болеутоляющие препараты, такие как нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП);
- некоторые антибиотики (группа рифамицина), циклоспорин (применяемый для профилактики отторжения органа трансплантата), ритонавир (антиретровирусный препарат, применяемый для лечения ВИЧ/СПИД). Данные препараты могут усиливать действие препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ;
- препараты лития, применяемые для лечения некоторых психических расстройств.

Дополнительно:

- если Вы проходите лечение после сердечного приступа, комбинация с ингибиторами АПФ (препараты для лечения сердечного приступа) не рекомендуется;
- если Вы проходите лечение от сердечной недостаточности, тройная комбинация с ингибиторами АПФ и другими лекарствами для лечения сердечной недостаточности, такими как антагонисты минералокортикоидных рецепторов (например, спиронолактон, эplerонон) или бета-адреноблокаторы (например, метопролол), не рекомендуется.

ВАЛСАРТАН-ЛФ с пищей, напитками и алкоголем

Препарат ВАЛСАРТАН-ЛФ можно принимать вне зависимости от приема пищи.

Следует избегать употребления алкоголя во время лечения данным препаратом. Алкоголь может вызвать снижение артериального давления и/или повысить риск возникновения головокружения или слабости.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

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

Беременность

Сообщите своему лечащему врачу, если Вы подозреваете, что беременны или планируете беременность. Лечащий врач порекомендует Вам прекратить прием препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ до наступления беременности или сразу же после наступления беременности. Ваш врач назначит Вам другой препарат вместо препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ.

Данный препарат не рекомендован к применению на ранних сроках беременности и противопоказан при беременности, срок которой составляет более 3 месяцев, так как применение препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ может серьезно навредить Вашему ребенку.

Грудное вскармливание

Сообщите своему лечащему врачу, если Вы кормите грудью или планируете грудное вскармливание.

Препарат ВАЛСАРТАН-ЛФ не рекомендуется применять во время грудного вскармливания, Ваш лечащий врач назначит Вам другой препарат, если Вы планируете кормить ребенка грудью, особенно если Ваш ребенок новорожденный или 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 ВАЛСАРТАН-ЛФ на Вас влияет. При приеме ВАЛСАРТАН-ЛФ, как и других лекарственных препаратов, снижающих артериальное давление, в редких случаях может возникнуть головокружение или влияние на концентрацию внимания.

Препарат **ВАЛСАРТАН-ЛФ** содержит натрий. Данный препарат содержит натрий менее 1 ммоль (23 мг) натрия в 1 таблетке, то есть по сути не содержит натрия.

3. Применение препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки. Это поможет Вам получить лучшие результаты лечения и снизить риск развития нежелательных реакций.

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.

Рекомендуемая доза

АРТЕРИАЛЬНАЯ ГИПЕРТЕНЗИЯ (ВЫСОКОЕ АРТЕРИАЛЬНОЕ ДАВЛЕНИЕ) У ВЗРОСЛЫХ И ДЕТЕЙ ОТ 6 ДО 18 ЛЕТ

Взрослые

Рекомендуемая доза – 80 мг 1 раз в сутки. В некоторых случаях Ваш лечащий врач может увеличить дозу до 160 мг или 320 мг. Врач также может назначить ВАЛСАРТАН-ЛФ в комбинации с другими препаратами (например, диуретиками).

Дети в возрасте 6-18 лет

Для детей с массой тела менее 35 кг начальная доза составляет 40 мг 1 раз в сутки.

Для детей с массой тела 35 кг и более начальная доза составляет 80 мг 1 раз в сутки.

В некоторых случаях врач может назначить более высокую дозу (доза может быть повышенена до 160 мг и максимально до 320 мг).

НЕДАВНО ПЕРЕНЕСЕННЫЙ ИНФАРКТ МИОКАРДА (СЕРДЕЧНЫЙ ПРИСТУП) У ВЗРОСЛЫХ ПАЦИЕНТОВ

Лечение обычно начинают не позже чем через 12 часов после перенесенного сердечного приступа.

Начальная доза составляет 20 мг 2 раза в сутки*. Затем на протяжении последующих нескольких недель лечащий врач будет постепенно увеличивать дозу до максимальной дозы – 160 мг 2 раза в сутки. Конечная доза зависит от переносимости пациентом.

Препарат может назначаться вместе с другими лекарствами для лечения сердечного приступа. Ваш лечащий врач назначит Вам подходящее лечение.

*следует учитывать, что препарат ВАЛСАРТАН-ЛФ не выпускается в дозировке 20 мг; при необходимости применения валсартана в данной дозировке следует применять другие препараты, обеспечивающие требуемую разовую дозу.

СЕРДЕЧНАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ У ВЗРОСЛЫХ ПАЦИЕНТОВ

Рекомендуемая начальная доза составляет 40 мг 2 раза в сутки. Затем на протяжении последующих нескольких недель лечащий врач будет постепенно увеличивать дозу до максимальной дозы – 160 мг 2 раза в сутки. Конечная доза зависит от переносимости пациентом.

Препарат может назначаться вместе с другими лекарствами для лечения сердечной недостаточности. Ваш лечащий врач назначит Вам подходящее лечение.

Особые группы пациентов

Пациенты с почечной недостаточностью

У пациентов с нарушением функции почек легкой и умеренной степени тяжести коррекция дозы не требуется. У пациентов с нарушением функции почек тяжелой степени тяжести применение препарата не рекомендуется.

Пациенты с печеночной недостаточностью

У пациентов с нарушением функции печени легкой и умеренной степени тяжести без холестаза доза валсартана не должна превышать 80 мг.

У пациентов с нарушением функции печени тяжелой степени тяжести, билиарным циррозом печени и пациентам с холестазом применение препарата противопоказано.

Пациенты пожилого возраста

Нет необходимости в коррекции дозы.

Дети и подростки

Препарат ВАЛСАРТАН-ЛФ применяется у детей в возрасте от 6 до 18 лет.

В связи с особенностями лекарственной формы, а именно в связи с наличием трудностей при глотании таблетки, детям в возрасте от 1 года до 5 лет применение препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ не рекомендуется.

Безопасность и эффективность препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ у детей младше 1 года не установлены.

Способ применения

Для приема внутрь.

Препарат ВАЛСАРТАН-ЛФ можно принимать независимо от приема пищи. Таблетку следует проглотить целиком, запивая стаканом воды.

Принимайте препарат регулярно, в одно и то же время каждый день.

Если Вы приняли препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ больше, чем следовало

Если Вы приняли таблеток больше, чем следовало, то немедленно обратитесь к врачу или в ближайшее медицинское учреждение. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

При возникновении характерных симптомов, таких как сильное головокружение и/или обморок, следует принять положение «лежа на спине». Дальнейшие меры примет лечащий врач.

Если Вы забыли принять ВАЛСАРТАН-ЛФ

Важно применять препарат регулярно, строго в соответствии с рекомендациями Вашего лечащего врача.

Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной из-за риска передозировки препарата.

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.

Если Вы прекратили применение препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ

Прекращение лечения препаратом ВАЛСАРТАН-ЛФ может привести к ухудшению Вашего состояния. Не прекращайте прием препарата без консультации с лечащим врачом.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прием препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ следует прекратить и немедленно обратиться к врачу, если у Вас возникнут любые из указанных ниже симптомов:

- отек лица, языка и/или горла;
- трудности с глотанием;
- затрудненное дыхание;
- крапивница, зуд.

Другие нежелательные реакции:

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

- головокружение;
- низкое артериальное давление (гипотензия) с (или без) такими симптомами, как головокружение и обморок при вставании;
- снижение функции почек (признаки почечной недостаточности).

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

- отек лица, языка и/или горла, сыпь, зуд (англоневротический отек);
- внезапная потеря сознания (обморок); ощущение вращения (вертиго);
- резкое снижение функции почек (признак острой почечной недостаточности), повышение уровня креатинина в сыворотке крови;
- мышечные спазмы, нарушение сердечного ритма (признаки высокого уровня калия в крови (гиперкалиемия));
- одышка, затрудненное дыхание в положении лежа, отеки ступней и ног (признаки сердечной недостаточности);
- головная боль;
- кашель;
- боль в животе;
- тошнота;
- диарея;
- усталость;
- слабость.

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

- англоневротический отек кишечника (отек кишечника, проявляющийся такими симптомами, как боль в животе, тошнота, рвота и диарея).

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

- отек лица, языка и/или горла, сыпь, зуд (англоневротический отек);
- появление волдырей на коже (признак буллезного дерматита);
- аллергические реакции с сыпью, зудом и крапивницей;
- симптомы лихорадки, отечные суставы и боль в суставах, боль в мышцах, увеличение лимфатических узлов и/или гриппоподобные симптомы (признаки сывороточной болезни);

- багрово-красные пятна, лихорадка, зуд (признаки воспаления кровеносных сосудов (васкулит);
- необычные кровотечения или гематомы (признаки тромбоцитопении);
- боль в мышцах (миалгия);
- лихорадка, боль в горле или язвы во рту вследствие инфекции (симптомы низкого уровня белых кровяных клеток (нейтропения);
- снижение уровня гемоглобина и снижение доли красных кровяных телец в крови (которое приводит к анемии в тяжелых случаях);
- повышение уровня калия в крови (может в редких случаях вызывать мышечные спазмы и нарушения сердечного ритма в тяжелых случаях);
- повышение уровня печеночных ферментов (может указывать на повреждение печени), в том числе увеличение уровня билирубина в крови (может вызывать пожелтение кожи и глаз в тяжелых случаях);
- нарушение функции почек и почечная недостаточность, повышение концентрации креатинина и азота мочевины в сыворотке крови;
- снижение уровня натрия в крови (может вызывать усталость и спутанность сознания, подергивание мышц и/или судороги или кому в тяжелых случаях).

Частота некоторых нежелательных реакций может варьироваться в зависимости от Вашего состояния. Например, нежелательные реакции, такие как головокружение и снижение функции почек наблюдались реже у пациентов, лечащихся от артериальной гипертензии, чем у пациентов, получавших лечение сердечной недостаточности или после недавнего сердечного приступа.

Нежелательные реакции у детей и подростков, аналогичны тем, которые наблюдаются у взрослых.

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>

Республика Казахстан

г. Нур-Султан, район Байконыр, ул. А.Иманова, 13 (БЦ «Нурсаulet 2»)

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Электронная почта: farm@dari.kz

5. Хранение препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ

В оригинальной упаковке для защиты от влаги при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не принимать лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте лекарственный препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от лекарственных препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

ВАЛСАРТАН-ЛФ, 40 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

действующее вещество: валсартан – 40 мг;

вспомогательные вещества: натрия крахмалгликолят (тип А), натрия стеарила фумарат, кросповидон (тип В), кремния диоксид коллоидный безводный, целлюлоза микрокристаллическая, кальция гидрофосфат дигидрат;

состав пленочной оболочки белой: спирт поливиниловый частично гидролизованный, титана диоксид, макрогол 4000/ПЭГ, тальк.

ВАЛСАРТАН-ЛФ, 80 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

действующее вещество: валсартан – 80 мг;

вспомогательные вещества: натрия крахмалгликолят (тип А), натрия стеарила фумарат, кросповидон (тип В), кремния диоксид коллоидный безводный, целлюлоза микрокристаллическая, кальция гидрофосфат дигидрат;

состав пленочной оболочки белой: спирт поливиниловый частично гидролизованный, титана диоксид, макрогол 4000/ПЭГ, тальк.

ВАЛСАРТАН-ЛФ, 160 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

действующее вещество: валсартан – 160 мг;

вспомогательные вещества: натрия крахмалгликолят (тип А), натрия стеарила фумарат, кросповидон (тип В), кремния диоксид коллоидный безводный, целлюлоза микрокристаллическая, кальция гидрофосфат дигидрат;

состав пленочной оболочки белой: спирт поливиниловый частично гидролизованный, титана диоксид, макрогол 4000/ПЭГ, тальк.

Внешний вид препарата ВАЛСАРТАН-ЛФ и содержимое упаковки

Круглые таблетки, покрытые оболочкой белого цвета, двояковыпуклой формы.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По три или шесть контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией 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.

Этот лекарственный препарат зарегистрирован в государствах-членах Евразийского экономического союза (ЕАЭС) под следующими торговыми наименованиями:

Республика Беларусь:

ВАЛСАРТАН-ЛФ, 40 мг, 80 мг, 160 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Республика Казахстан:

ВАЛСАРТАН-ЛФ, 80 мг, 160 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

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

Республика Беларусь

СООО «Лекфарм»,

Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301,
тел./факс: (01774)-53801,

электронная почта: office@lekpharm.by.

Республика Казахстан

Представительство СООО «Лекфарм» в Республике Казахстан,
050000, г. Алматы, Бостандыкский район, проспект Аль-Фараби 7,
БЦ "Нұрлы Tay", корпус 4а, офис 55,
тел. 8(727)-3110454,
факс 8(727)-3110455,
электронная почта: baikenova@lekpharm.by.

В случаях появления претензий, а также возникновения нежелательных реакций следует обращаться:

Республика Беларусь

СООО «Лекфарм», отдел фармаконадзора и медицинской поддержки
Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301,
тел./факс: (01774)-53801,
электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by.

Республика Казахстан

Контактное лицо по фармаконадзору на территории Республики Казахстан
Кысмуратова А.Т.
Республика Казахстан, 05010 г. Алматы, ул. Толе би, 23а,
моб. тел.: 87013285139,
электронная почта: amangul-62@mail.ru.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза:
<http://eec.eaeunion.org/>