

Листок-вкладыш – информация для пациента
ЛОЗАРТАН-ЛФ
50 мг и 100 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Действующее вещество: лозартан

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

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

Лекарственный препарат ЛОЗАРТАН-ЛФ содержит в качестве действующего вещества лозартан (в виде лозартана калия).

Лозартан относится к группе препаратов, известных как антагонисты рецепторов ангиотензина II, которые помогают контролировать высокое артериальное давление. Ангиотензин II – это вещество, вырабатываемое организмом, которое связывается с рецепторами в кровеносных сосудах, заставляя их сужаться. Это приводит к повышению артериального давления. Лозартан предотвращает связывание ангиотензина II с этими рецепторами, вызывая расслабление кровеносных сосудов, что, в свою очередь, снижает артериальное давление. Лозартан замедляет снижение функции почек у пациентов с высоким артериальным давлением и сахарным диабетом 2 типа.

ЛОЗАРТАН-ЛФ применяется для:

- лечения повышенного артериального давления (артериальной гипертензии) у взрослых и детей и подростков в возрасте от 6 до 18 лет;
- лечения почечной недостаточности у взрослых пациентов с артериальной гипертензией и сахарным диабетом 2 типа с уровнем белка в моче (протеинурией) >0,5 г в сутки в комбинации с другими препаратами;
- лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых пациентов, когда лечение препаратами, называемыми ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента (АПФ) (препараты, используемые для снижения повышенного артериального давления), врач считает неподходящим;
- снижения риска развития инсульта у взрослых пациентов с артериальной гипертензией и утолщением (гипертрофией) левого желудочка, подтвержденным на ЭКГ.

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

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

Не принимайте ЛОЗАРТАН-ЛФ, если:

- у Вас аллергия на лозартан или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- Вы во втором или третьем триместре беременности;
- у Вас тяжелое нарушение функции печени;
- у Вас сахарный диабет или нарушение функции почек, и Вы при этом принимаете препараты для снижения артериального давления, содержащие алискирен.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой.

Вам следует сообщить врачу, если Вы думаете, что беременны (или можете забеременеть). ЛОЗАРТАН-ЛФ не рекомендуется на ранних сроках беременности и противопоказан при сроке беременности более 3 месяцев, так как ребенку может быть нанесен серьезный вред, если препарат применяется на этих сроках (см. в разделе 2 «Беременность»).

Очень важно сообщить лечащему врачу, прежде чем начать применение препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ следующую информацию:

- у Вас когда-либо наблюдался отек лица, губ, горла и/или языка, вызванный аллергической реакцией, называемой ангионевротический отек (см. раздел 4 «Возможные нежелательные реакции»);
- у Вас наблюдается чрезмерная рвота или диарея, что приводит к потере жидкости и/или солей в организме;
- Вы принимаете мочегонные препараты или находитесь на диете с ограниченным потреблением соли, так как в этом случае применение лозартана может привести к чрезмерной потере жидкости и солей в Вашем организме (см. в разделе 3 «Особые группы пациентов»);
- у Вас имеется сужение или закупорка кровеносных сосудов, ведущих к почкам, или Вам недавно проводили пересадку (трансплантацию) почки;
- у Вас имеется нарушение функции печени (см. в разделе 2 «Не принимайте ЛОЗАРТАН-ЛФ, если» и в разделе 3 «Особые группы пациентов»);
- у Вас сердечная недостаточность в сочетании с почечной недостаточностью или без нее, или с сопутствующей тяжелой угрожающей жизни сердечной аритмией. Особая осторожность необходима, если Вы одновременно принимаете бета-адреноблокаторы (препараты, применяемые при аритмиях, сердечной недостаточности и других заболеваниях сердца, например, бисопролол, метопролол);
- у Вас имеется заболевание сердца, связанное с сердечными клапанами или сердечной мышцей (миокардом);
- у Вас имеется ишемическая болезнь сердца (вызванная уменьшением кровотока в кровеносных сосудах сердца) или цереброваскулярное заболевание (вызванное снижением кровообращения в головном мозге);
- у Вас имеется первичный гиперальдостеронизм (заболевание, связанное с повышенной секрецией гормона альдостерона корой надпочечников);
- если Вы принимаете какие-либо из следующих препаратов, используемых для лечения повышенного артериального давления:

- ингибиторы АПФ (например, эналаприл, лизиноприл, рамиприл) в частности, если у Вас имеются нарушения функции почек, связанные с сахарным диабетом;
- алискирен.

Ваш врач может проводить контроль функции почек, артериального давления и уровня электролитов (например, калия) в крови в данном случае (см. в разделе 2 «Не принимайте ЛОЗАРТАН-ЛФ, если»);

- если Вы принимаете другие препараты, которые могут повышать уровень калия в крови (см. в разделе 2 «Другие препараты и препарат ЛОЗАРТАН-ЛФ»).

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

Дети и подростки

Лозартан был изучен для применения у детей. Для получения большей информации проконсультируйтесь с лечащим врачом.

ЛОЗАРТАН-ЛФ не рекомендован к применению у детей с заболеваниями почек или печени, так как данные по этим группам пациентов ограничены.

ЛОЗАРТАН-ЛФ не рекомендован к применению у детей в возрасте до 6 лет, так как его эффективность в этой возрастной группе не доказана.

Другие препараты и препарат ЛОЗАРТАН-ЛФ

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

Не рекомендуется одновременно принимать с препаратом ЛОЗАРТАН-ЛФ следующие препараты. Сообщите врачу о том, что Вы принимаете данные препараты, до начала применения препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ:

- препараты калия;
- заменители соли, содержащие калий;
- калийсберегающие препараты, такие как некоторые мочегонные препараты (амилорид, триамтерен, спиронолактон);
- другие препараты, которые могут повышать уровень калия в крови (например, гепарин – препарат для снижения свертываемости крови; триметоприм – антибактериальный препарат).

Сообщите врачу, если Вы принимаете какие-либо из следующих препаратов. Следует соблюдать осторожность при их одновременном применении с препаратом ЛОЗАРТАН-ЛФ:

- другие препараты, от повышенного артериального давления, так как они могут дополнительно снижать артериальное давление.
Дополнительное снижение артериального давления также возможно при применении следующих препаратов:
 - трициклические антидепрессанты (препараты от депрессии);
 - нейролептики (препараты, применяемые при психических заболеваниях);
 - баклофен (препарат, расслабляющий мышцы и применяемый при заболеваниях спинного мозга, рассеянном склерозе и других заболеваниях);
 - амифостин (препарат, применяемый для снижения токсичности противоопухолевых препаратов);
- обезболивающие, противовоспалительные препараты, называемые нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП) (такие как, селективные ингибиторы

ЦОГ-2, ацетилсалициловая кислота в противовоспалительных дозах и неселективные НПВП). Поскольку они могут снижать эффективность лозартана в снижении артериального давления.

Если у Вас нарушена функция почек, одновременное применение НПВП с лозартаном также может привести к ухудшению функции почек, повышению уровня калия в крови, особенно у пациентов пожилого возраста. В этом случае следует употреблять достаточное количество жидкости. Врач будет контролировать функцию Ваших почек;

- ингибиторы АПФ или алискирен (препараты от повышенного артериального давления) (см. в разделе 2 «Не принимайте ЛОЗАРТАН-ЛФ, если» и «Особые указания и меры предосторожности»), так как возможно ухудшение функции почек, понижение артериального давления, повышение уровня калия в крови;
- препараты лития (применяются при психических заболеваниях) не следует принимать в сочетании с лозартаном без тщательного наблюдения со стороны врача. Могут быть приняты специальные меры предосторожности (например, анализы крови). Ваш врач может изменить дозу и/или принять другие меры предосторожности.

Прием ЛОЗАРТАН-ЛФ с пищей, напитками и алкоголем

Следует избегать употребления грейпфрутового сока при приеме таблеток ЛОЗАРТАН-ЛФ.

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

Вам следует сообщить врачу, если Вы думаете, что беременны (или можете забеременеть). Ваш врач посоветует Вам прекратить прием препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ до наступления беременности или немедленно, как только Вы узнаете, что беременны, и посоветует Вам принимать другой препарат вместо препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ.

Препарат ЛОЗАРТАН-ЛФ не рекомендован к применению на ранних сроках беременности и не должен приниматься при сроке беременности более 3 месяцев, так как прием препарата может нанести серьезный вред Вашему ребенку.

Грудное вскармливание

Сообщите лечащему врачу, если Вы кормите грудью или собираетесь начать грудное вскармливание. Препарат ЛОЗАРТАН-ЛФ не рекомендуется принимать в период грудного вскармливания, и Ваш врач может подобрать для Вас другое лечение, если Вы хотите кормить ребенка грудью, особенно если Ваш ребенок новорожденный или родился недоношенным.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследований влияния лозартана на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами не проводилось. Однако при управлении транспортными средствами или работе с механизмами необходимо иметь в виду, что могут иногда возникать головокружение или сонливость при применении препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ, особенно в начале лечения и при увеличении дозы.

ЛОЗАРТАН-ЛФ содержит лактозу

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед применением данного лекарственного препарата.

3. Применение препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ

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

Ваш врач подберет необходимую для Вас дозу препарата в зависимости от Вашего состояния и от того, принимаете ли Вы другие препараты. Важно продолжать принимать ЛОЗАРТАН-ЛФ до тех пор, пока назначает врач, чтобы поддерживать плавный контроль артериального давления.

Рекомендуемая доза

Взрослые пациенты с артериальной гипертензией

Обычная начальная и поддерживающая доза для большинства пациентов составляет 50 мг 1 раз в сутки. Максимальный эффект снижения артериального давления достигается через 3-6 недель после начала лечения. При необходимости, врач может увеличить дозу до 100 мг 1 раз в сутки (утром).

Дети и подростки с артериальной гипертензией

Дети в возрасте от 6 до 18 лет. Для пациентов, которые могут глотать таблетки, и с массой тела от 20 до 50 кг, рекомендуемая начальная доза составляет 0,7 мг лозартана на 1 кг массы тела 1 раз в сутки (до 25 мг лозартана)*. Врач может увеличить дозу, если артериальное давление не контролируется.

У пациентов с массой тела более 50 кг обычная доза составляет 50 мг 1 раз в сутки. При необходимости врач может увеличить дозу до максимальной – 100 мг 1 раз в сутки. Применение доз, превышающих 1,4 мг/кг (или более 100 мг) в сутки, у детей не рекомендуется.

Почечная недостаточность у взрослых пациентов с артериальной гипертензией и сахарным диабетом 2 типа с сопутствующей протеинурией $\geq 0,5$ г/сутки

Обычная начальная доза составляет 50 мг 1 раз в сутки. Врач может увеличить дозу до 100 мг 1 раз в сутки, в зависимости от показателей артериального давления.

Лозартан может применяться с другими препаратами от артериальной гипертензии (например, диуретиками, блокаторами кальциевых каналов, блокаторами альфа- или бета-адренорецепторов, препаратами центрального действия), а также с инсулином и другими широко используемыми противодиабетическими препаратами (например, сульфонилмочевинной, глитазонами и ингибиторами глюкозидазы).

Взрослые пациенты с хронической сердечной недостаточностью

Обычная начальная доза составляет 12,5 мг 1 раз в сутки*. При необходимости врач может повышать дозу с недельными интервалами (например, 12,5 мг в сутки в течение первой недели, 25 мг в сутки в течение второй недели, 50 мг в сутки в течение третьей недели, 100 мг в сутки в течение четвертой недели, 150 мг в сутки в течение пятой недели) до достижения поддерживающей дозы, определенной врачом. Максимальная доза лозартана составляет 150 мг 1 раз в сутки.

Снижения риска развития инсульта у взрослых пациентов с артериальной гипертензией и гипертрофией левого желудочка, подтвержденной на ЭКГ

Обычная начальная доза составляет 50 мг 1 раз в сутки. В зависимости от показателей артериального давления, врач может дополнить лечение низкой дозой гидрохлортиазида и/или увеличить дозу лозартана до 100 мг 1 раз в сутки.

* Следует учитывать, что препарат ЛОЗАРТАН-ЛФ не выпускается в дозировке менее 50

мг. При необходимости применения лозартана в дозировке менее 50 мг следует применять другие препараты, обеспечивающие требуемую разовую дозу.

Особые группы пациентов

Применение у пациентов со сниженным объемом циркулирующей крови

Для лечения пациентов со сниженным объемом циркулирующей крови (например, в результате лечения высокими дозами мочегонных препаратов) врач может скорректировать дозу.

Применение у пациентов с нарушением функции почек и у пациентов, находящихся на гемодиализе

Нет необходимости в коррекции начальной дозы у пациентов с нарушением функции почек и у пациентов, находящихся на гемодиализе.

Применение у пациентов с нарушением функции печени

У пациентов с нарушением функции печени в анамнезе врач может скорректировать дозу. Отсутствует опыт применения лозартана у пациентов с тяжелой печеночной недостаточностью. Поэтому лозартан противопоказан пациентам с тяжелой печеночной недостаточностью (см. в разделе 2 «Не принимайте ЛОЗАРТАН-ЛФ, если»).

Применение у пациентов пожилого возраста

Корректировка дозы для пациентов пожилого возраста обычно не требуется, однако для пациентов старше 75 лет врач может скорректировать дозу.

Дети

ЛОЗАРТАН-ЛФ не рекомендуется применять у детей младше 6 лет, так как данные для данной группы пациентов ограничены.

ЛОЗАРТАН-ЛФ не рекомендуется применять у детей с нарушением функции почек (со скоростью клубочковой фильтрации <30 мл/мин/1,73 м²), так как данные отсутствуют.

ЛОЗАРТАН-ЛФ не рекомендован к применению у детей с нарушениями функции печени.

Если Вам кажется, что эффект от воздействия препарата слишком сильный или слабый, проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом.

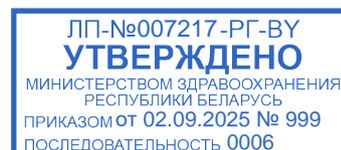
Способ применения

Для приема внутрь.

Таблетки следует проглатывать целиком, запивая стаканом воды.

Препарат можно принимать независимо от приема пищи.

Препарат следует принимать примерно в одно и то же время каждый день.



Если Вы приняли препарата ЛОЗАРТАН-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.

Симптомами передозировки могут быть: низкое артериальное давление, учащенное сердцебиение или урежение частоты сердцебиения.

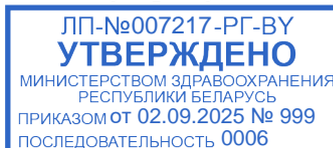
Если вы забыли принять препарат ЛОЗАРТАН-ЛФ

Если Вы забыли принять препарат в нужное время, следуйте своему обычному графику дозирования, приняв следующую дозу в назначенное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если Вы прекратили применение препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ

Не прекращайте принимать препарат до тех, пока Вам не порекомендует это сделать Ваш лечащий врач.

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



4. Возможные нежелательные реакции

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

Немедленно прекратите применение препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ и обратитесь к врачу или в ближайшее отделение скорой помощи при появлении следующих нежелательных реакций:

- сыпь, зуд, отек лица, губ, рта, языка или горла, которые могут вызвать затруднения при глотании или дыхании. Данные симптомы могут быть признаком аллергической реакции (например, реакции гиперчувствительности, анафилактической реакции, ангионевротического отека).

Если у Вас ранее при применении других препаратов (в том числе ингибиторов АПФ) наблюдался ангионевротический отек (отек лица, губ, горла и/или языка) сообщите об этом врачу до начала применения препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ (см. в разделе 2 «Особые указания и меры предосторожности»).

Другие нежелательные реакции:

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

- снижение уровня гемоглобина в крови (анемия);
- головокружение;
- ощущение вращения (вертиго);
- понижение артериального давления (особенно после чрезмерной потери жидкости, например, у пациентов с тяжелой сердечной недостаточностью или при лечении мочегонными препаратами в высоких дозах);
- связанные с дозой ортостатические эффекты, такие как снижение артериального давления, возникающее при вставании из лежачего или сидячего положения;
- нарушение функции почек;
- почечная недостаточность;
- слабость (астения);
- утомляемость;
- повышенный уровень калия в крови (гиперкалиемия);
- повышенный уровень мочевины в крови;
- повышенный уровень креатинина в крови;
- пониженный уровень сахара в крови (гипогликемия).

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

- сонливость;
- головная боль;
- нарушения сна;
- ощущение сердцебиения;
- боль в груди, вызванная снижением поступления кислорода и питательных веществ в сердце (стенокардия);
- понижение артериального давления;
- одышка;
- кашель;
- боль в животе;
- запор;

- диарея;
- тошнота;
- рвота;
- аллергическая сыпь (крапивница);
- зуд;
- сыпь;
- слабость (астения);
- утомляемость;
- отек;
- повышенный уровень калия в крови (гиперкалиемия).

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

- воспаление кровеносных сосудов (васкулит), включая пурпуру Шенлейна-Геноха;
- нарушение чувствительности с ощущениями жжения, покалывания, ползания мурашек;
- обморок;
- быстрый нерегулярный сердечный ритм (фибрилляция предсердий);
- острое нарушение мозгового кровообращения (инсульт);
- воспаление печени (гепатит);
- повышение уровня фермента аланинаминотрансферазы в крови (АЛТ), которое обычно приходит в норму после отмены препарата;
- ангионевротический 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):

- уменьшение количества тромбоцитов в крови (тромбоцитопения);
- депрессия;
- мигрень;
- нарушение вкуса (дисгевзия);
- шум в ушах;
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит);
- нарушения функции печени;
- повышенная чувствительность кожи к свету (фоточувствительность);
- боль в мышцах (миалгия);
- боль в суставах (артралгия);
- разрушение клеток мышечной ткани (рабдомиолиз), проявляющееся мышечной болью и темным цветом мочи;
- эректильная дисфункция (импотенция);
- недомогание;
- понижение уровня натрия в крови;
- боль в спине;
- инфекции мочевыводящих путей;
- гриппоподобные симптомы (например, повышение температуры тела, боль в мышцах).

Дополнительные нежелательные реакции у детей

Нежелательные реакции у детей аналогичны нежелательным реакциям 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. Астана, район Байконур, ул. А.Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 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

Сайт: <http://www.ndda.kz>

5. Хранение препарата ЛОЗАРТАН-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

Препарат ЛОЗАРТАН-ЛФ содержит

Действующим веществом является: лозартан калия.

ЛОЗАРТАН-ЛФ, 50 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 50 мг лозартана калия.

Прочими (вспомогательными) веществами являются:

- в составе ядра таблетки: магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный 300, натрия стеарила фумарат, крахмал кукурузный модифицированный, лактоза моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая;
- состав пленочной оболочки белой: спирт поливиниловый частично гидролизованный, титана диоксид (E171), макрогол 4000/ПЭГ, тальк.

ЛОЗАРТАН-ЛФ, 100 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 100 мг лозартана калия.
Прочими (вспомогательными) веществами являются:

- в составе ядра таблетки: магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный 300, натрия стеарила фумарат, крахмал кукурузный модифицированный, лактоза моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая;
- состав пленочной оболочки белой: спирт поливиниловый частично гидролизованный, титана диоксид (E171), макрогол 4000/ПЭГ, тальк.

Внешний вид препарата ЛОЗАРТАН-ЛФ и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Круглые таблетки, покрытые пленочной 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

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, sideeff@lekpharm.by

Республика Казахстан

Представительство СООО «Лекфарм» в Республике Казахстан,
050000, г. Алматы, Бостандыкский район, проспект Аль-Фараби 7,
БЦ «Нұрлы Тау», корпус 4а, офис 55,
тел. 8(727)-3110454, тел. 24/7: +77013285139,
факс 8(727)-3110455,
электронная почта: baikenova@lekpharm.by

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Евразийского экономического союза: <http://www.eaeunion.org/>.