

Листок-вкладыш – информация для пациента

Ко-Сентор®, 50 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Ко-Сентор®, 100 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Ко-Сентор®, 100 мг/25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Действующие вещества: лозартан калия и гидрохлоротиазид

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

1. Что из себя представляет препарат Ко-Сентор®, и для чего его применяют

Ко-Сентор® является комбинированным препаратом, в состав которого входят два действующих вещества: лозартан калия и гидрохлоротиазид. Лозартан калия относится к группе препаратов, которая называется антагонисты (блокаторы) рецепторов ангиотензина II; гидрохлоротиазид является тиазидным диуретиком (мочегонный препарат).

Показания к применению

Препарат Ко-Сентор® показан для лечения первичной артериальной гипертензии (повышенного артериального давления) у пациентов, у которых не удалось достичь адекватного контроля артериального давления при монотерапии лозартаном или гидрохлоротиазидом.

Способ действия препарата Ко-Сентор®

Ангиотензин II – вещество, которое вырабатывается в организме и связывается с рецепторами в кровеносных сосудах, вызывая их сужение, что приводит к повышению артериального давления (АД). Лозартан предотвращает связывание ангиотензина II с рецепторами, в результате чего кровеносные сосуды расслабляются и АД снижается. Лозартан замедляет снижение функции почек у пациентов с артериальной гипертензией и сахарным диабетом 2 типа.

Гидрохлоротиазид, действуя на почки, увеличивает выведение воды и солей. Это также способствует снижению артериального давления.

Лозартан и гидрохлоротиазид обладают взаимодополняющим действием, снижая АД при комбинированном приеме в большей степени, чем каждый из них по отдельности.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Ко-Сентор®

Противопоказания

Не принимайте препарат Ко-Сентор®:

- если у Вас аллергия на лозартан, гидрохлоротиазид, производные сульфонида (например, другие тиазидные диуретики, антибиотики, такие как ко-тримоксазол) или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если у Вас низкое содержание калия (гипокалиемия) или высокое содержание кальция в крови (гиперкальциемия), и эти нарушения не поддаются лечению;
- если у Вас тяжелое нарушение функции печени, нарушение выработки или оттока желчи;
- если у Вас низкое содержание натрия в крови (гипонатриемия), которое не поддается лечению;
- если у Вас повышен уровень мочевой кислоты в крови (гиперурикемия) или подагра;
- если Вы беременны, и срок беременности превышает 3 месяца. Также не следует принимать препарат Ко-Сентор® на ранних сроках беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если у Вас тяжелое нарушение функции почек;
- если у Вас резко снижено или отсутствует выделение мочи (анурия);
- если у Вас сахарный диабет или нарушение функции почек, и Вы принимаете препарат для снижения артериального давления, содержащий алискирен.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Ко-Сентор® проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Перед приемом препарата Ко-Сентор® необходимо сообщить лечащему врачу:

- если у Вас ранее отмечались отек лица, губ, горла и/или языка (ангионевротический отек);
- если Вы принимаете диуретики (мочегонные средства);
- если Вы соблюдаете диету с ограничением соли;
- если у Вас отмечается или отмечалась ранее сильная рвота или диарея;
- если у Вас хроническая сердечная недостаточность;
- если у Вас печеночная недостаточность (см. также раздел «Не принимайте препарат Ко-Сентор®»);
- если у Вас выявлено сужение кровеносных сосудов, снабжающих почки (стеноз почечных артерий), или у Вас функционирует только одна почка, или Вы недавно перенесли трансплантацию почки;
- если у Вас диагностировано сужение артерий (атеросклероз), боль в грудной клетке в связи с нарушением функции сердца (стенокардия);
- если у Вас выявлен стеноз аортального или митрального клапана или нарушение, вызванное утолщением сердечной мышцы (обструктивная гипертрофическая кардиомиопатия);
- если у Вас сахарный диабет;
- если у Вас подагра;
- если у Вас наблюдаются сейчас или наблюдались ранее проявления аллергии, бронхиальная астма или заболевание, которое сопровождается болью в суставах, сыпью и лихорадкой (системная красная волчанка);
- если у Вас высокое содержание кальция или низкое содержание калия в крови или Вы соблюдаете диету с низким содержанием калия;
- если Вам необходимо проведение анестезии (даже у стоматолога), предстоит операция или проверка функции паращитовидных желез, Вы должны сообщить врачу или

медицинским работникам, что Вы принимаете таблетки, содержащие лозартан калия и гидрохлоротиазид;

- если у Вас есть симптомы заболевания вследствие повышенного выделения гормона альдостерона надпочечниками (первичный гиперальдостеронизм);
- если Вы принимаете следующие препараты для лечения повышенного артериального давления:
 - ингибитор ангиотензинпревращающего фермента – АПФ (например, эналаприл, лизиноприл, рамиприл и другие), особенно если у Вас сахарный диабет с нарушением функции почек;
 - алискирен;
- если Вы принимаете другие средства, способные повышать содержание калия в крови (см. раздел 2 «Другие препараты и препарат Ко-Сентор»);
- если у Вас ранее был рак кожи или на фоне лечения у Вас неожиданно появилось очаговое поражение кожи.

Прием гидрохлоротиазида, особенно длительный и в высоких дозах, может повышать риск развития рака кожи и губы (немеланомный рак кожи). Во время приема препарата Ко-Сентор® используйте средства защиты кожи от воздействия солнца и УФ-лучей;

- если у Вас на фоне приема гидрохлоротиазида ранее отмечались проблемы с дыханием или легкими (включая воспаление или жидкость в легких). Если после приема препарата Ко-Сентор® у Вас появится выраженное ощущение нехватки воздуха или затрудненное дыхание, немедленно обратитесь за медицинской помощью.

Лечащий врач может проводить регулярное обследование для проверки функции почек, контроля артериального давления и содержания электролитов (например, калия) в крови.

Немедленно сообщите врачу о следующих событиях во время лечения:

- если у Вас ухудшилось зрение или появилась боль в глазах. Это могут быть симптомы скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидального выпота) или повышения внутриглазного давления. Это может произойти в период от нескольких часов до нескольких недель после начала приема препарата Ко-Сентор® и привести к необратимой потере зрения при отсутствии лечения. Если ранее у Вас отмечалась аллергия на пенициллин или сульфонамиды, риск развития этого состояния у Вас может быть повышен;
- если Вы думаете, что забеременели, или планируете беременность, сообщите об этом лечащему врачу. Препарат Ко-Сентор® не рекомендуется принимать на ранних сроках беременности и противопоказано принимать, если срок беременности превышает 3 месяца, поскольку прием препарата может нанести серьезный вред ребенку (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если после приема препарата Ко-Сентор® у Вас появилась боль в животе, тошнота, рвота или диарея, сообщите об этом лечащему врачу. Лечащий врач примет решение о дальнейшем лечении. Не прекращайте прием препарата самостоятельно.

См. также информацию в разделе «Не принимайте препарат Ко-Сентор®».

Дети и подростки

Опыт применения препарата Ко-Сентор® у детей и подростков (младше 18 лет) отсутствует. Поэтому препарат Ко-Сентор® не следует применять для лечения у детей и подростков до 18 лет.

Другие препараты и препарат Ко-Сентор®

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

Мочегонные средства, такие как гидрохлоротиазид, который содержится в препарате Ко-Сентор[®], могут взаимодействовать с другими лекарственными препаратами.

Препараты, содержащие литий, при одновременном применении с препаратом Ко-Сентор[®] должны приниматься только под тщательным наблюдением врача.

Особые меры предосторожности (например, анализы крови) могут потребоваться, если Вы принимаете калийсодержащие пищевые добавки, калийсодержащие заменители соли, калийсберегающие препараты или другие средства, которые могут повышать содержание калия в крови (например препараты, содержащие триметоприм), другие диуретики, некоторые слабительные средства, препараты для лечения подагры, препараты для контроля сердечного ритма или для лечения сахарного диабета (препараты для приема внутрь или инсулин).

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

- другие препараты для снижения артериального давления;
- ингибитор АПФ или алискирен (см. также информацию в разделах «Не принимайте препарат Ко-Сентор[®]» и «Особые указания и меры предосторожности»);
- стероиды;
- противоопухолевые препараты;
- обезболивающие препараты;
- противогрибковые препараты;
- препараты для лечения артрита (воспаления суставов);
- смолы, применяемые при высокой концентрации холестерина, например, колестирамин;
- препараты, вызывающие расслабление мышц;
- снотворные препараты;
- опиоидные препараты, например, морфин;
- «прессорные амины», такие как адреналин или другие препараты этой группы;
- препараты для лечения сахарного диабета для приема внутрь или инсулины.

Сообщите врачу, если у Вас запланировано рентгенографическое исследование с применением йодсодержащего контрастного вещества.

Препарат Ко-Сентор[®] с пищей и алкоголем

Во время лечения не рекомендуется употреблять алкоголь, поскольку алкоголь и препарат Ко-Сентор[®] могут усиливать эффекты друг друга.

Избыточное потребление соли с пищей может ослаблять действие препарата Ко-Сентор[®]. Препарат Ко-Сентор[®] можно принимать независимо от приема пищи.

Следует избегать употребления грейпфрутового сока при приеме препарата Ко-Сентор[®].

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата Ко-Сентор[®] проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Беременность

Лечащий врач посоветует Вам прекратить прием препарата Ко-Сентор[®] до наступления беременности, или немедленно отменить прием препарата, если Вы забеременели. Вам будет рекомендован другой препарат вместо препарата Ко-Сентор[®]. Препарат Ко-Сентор[®] не рекомендуется принимать на ранних сроках беременности и противопоказано принимать, если срок беременности превышает 3 месяца, поскольку он может нанести

серьезный вред ребенку.

Грудное вскармливание

Если Вы кормите грудью или планируете начать грудное вскармливание, сообщите об этом лечащему врачу. Препарат Ко-Сентор® не рекомендуется принимать кормящим матерям. Лечащий врач назначит Вам другой препарат, если Вы планируете грудное вскармливание.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследований для оценки влияния препарата на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами не проводилось. Однако при управлении транспортным средством или работе с механизмами необходимо принимать во внимание, что при приеме гипотензивных препаратов возможно внезапное возникновение головокружения или сонливости, особенно в начале лечения или при повышении дозы.

Препарат Ко-Сентор® содержит лактозу и краситель солнечный закат желтый

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

Краситель солнечный закат желтый Е 110 может вызывать аллергические реакции.

3. Прием препарата Ко-Сентор®

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

Рекомендуемая доза

Лечащий врач назначит необходимую Вам дозировку препарата Ко-Сентор® в зависимости от Вашего состояния и приема других препаратов. Важно продолжать прием препарата Ко-Сентор® так долго, как назначил врач, чтобы обеспечить постоянный контроль артериального давления на определенном уровне.

Артериальная гипертензия

Обычная доза препарата Ко-Сентор® – 1 таблетка 50 мг/12,5 мг в сутки (для контроля артериального давления в течение 24 часов). Дозу препарата Ко-Сентор® можно увеличить до 1 таблетки 100 мг/12,5 мг в сутки или 2 таблеток 50 мг/12,5 мг в сутки; последнюю также можно заменить на 1 таблетку 100 мг/25 мг в сутки. Максимальная суточная доза препарата Ко-Сентор® – 2 таблетки 50 мг/12,5 мг или 1 таблетка 100 мг/25 мг.

Применение у особых групп пациентов

Пациенты пожилого возраста

Препарат Ко-Сентор® одинаково эффективен и одинаково хорошо переносится при применении у пожилых пациентов и пациентов более молодого возраста. Пациентам пожилого возраста требуются такие же дозы, как и более молодым пациентам.

Пациенты с нарушением функции почек

Пациентам с нарушением функции почек средней степени тяжести коррекции начальной дозы препарата не требуется.

Применение препарата Ко-Сентор® противопоказано у пациентов с нарушением функции почек тяжелой степени.

Пациенты с нарушением функции печени

Применение препарата Ко-Сентор® противопоказано у пациентов с нарушением функции печени тяжелой степени.

Применение у детей и подростков

Опыт применения препарата у детей и подростков (до 18 лет) отсутствует. Поэтому препарат Ко-Сентор® не следует применять для лечения у детей и подростков.

Путь и (или) способ введения

Таблетки следует проглатывать целиком, независимо от приема пищи, запивая стаканом воды.

Препарат Ко-Сентор® можно применять с другими гипотензивными препаратами.

Если Вы приняли препарата Ко-Сентор® больше, чем следовало

Если Вы приняли препарата Ко-Сентор® больше, чем следовало, незамедлительно свяжитесь с лечащим врачом для оказания своевременной медицинской помощи.

Наиболее частыми симптомами передозировки являются выраженное снижение артериального давления, ощущение сердцебиения, замедление пульса, изменение состава крови и обезвоживание.

Если Вы забыли принять препарат Ко-Сентор®

Если Вы забыли принять препарат, примите следующую дозу в обычное время. Не принимайте двойную дозу для того, чтобы компенсировать пропущенный прием препарата.

Если Вы прекратили прием препарата Ко-Сентор®

Если Вы хотите прекратить прием препарата Ко-Сентор®, обсудите это с лечащим врачом. В случае прекращения приема препарата Ко-Сентор® артериальное давление может снова повыситься.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Как и все лекарственные препараты, этот препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прием препарата Ко-Сентор® следует прекратить и немедленно обратиться к врачу или в отделение скорой помощи, если у Вас появились следующие тяжелые нежелательные реакции:

- ангионевротический отек (тяжелая аллергическая реакция): сыпь, отек лица, губ, горла и/или языка, что может привести к затруднению глотания или дыхания. Эта серьезная нежелательная реакция встречается редко (не более чем у 1 человека из 1000);
- тяжелая кожная реакция, которая проявляется болезненным покраснением, формированием крупных пузырей и отслоением больших участков кожи, сопровождается лихорадкой, ознобом, болью в мышцах и нарушением общего самочувствия (токсический эпидермальный некролиз), встречается нечасто (не более чем у 1 человека из 100);
- внезапное снижение остроты зрения или боль в глазах являются симптомами хориоидального выпота или повышения внутриглазного давления (острой закрытоугольной глаукомы) (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно). Вам может потребоваться лечение, чтобы избежать необратимой потери зрения (также см. раздел «Особые указания и меры предосторожности»).

Другие нежелательные реакции, которые отмечались при приеме препарата Ко-Сентор®

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

- бессонница
- головная боль
- головокружение
- кашель
- инфекции верхних дыхательных путей
- заложенность носа
- воспаление околоносовых пазух (синусит), заболевание околоносовых пазух
- боль в животе
- тошнота
- понос (диарея)
- расстройство пищеварения (диспепсия)
- мышечные судороги
- боль в спине, боль в ногах, боль в мышцах (миалгия)
- общая слабость (астения), усталость
- боль в грудной клетке
- нарушение функции почек (включая почечную недостаточность)
- повышенное содержание калия в крови (гиперкалиемия)
- небольшое снижение показателей гемоглобина и гематокрита крови
- выраженное снижение уровня сахара в крови (гипогликемия)

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

- снижение количества эритроцитов (анемия, в том числе апластическая анемия, гемолитическая анемия)
- красные или коричневатые пятна на коже (особенно на стопах, ногах, руках и ягодицах, иногда сопровождаются болью в суставах, отеком кистей и стоп и болью в животе) – тромбоцитопеническая пурпура Шенлейна-Геноха, пурпура
- снижение количества тромбоцитов (тромбоцитопения)
- образование синяков (экхимозы)
- разрушение эритроцитов (гемолиз)
- снижение количества лейкоцитов (агранулоцитоз, лейкопения)
- потеря аппетита (анорексия)
- гиперурикемия, подагра
- повышение уровня глюкозы в крови (гипергликемия)
- гипокалиемия, гипонатриемия
- беспокойство
- тревожность
- паническое расстройство
- спутанность сознания
- депрессия
- необычные сновидения, нарушение сна
- сонливость
- нарушение памяти
- повышенная возбудимость
- ощущение онемения или покалывания (парестезия)
- поражение нервов рук и ног, которое может вызвать мышечную слабость, покалывание или онемение (периферическая нейропатия)
- дрожь (тремор)
- мигрень
- обморок
- нечеткое зрение, снижение остроты зрения
- ощущение жжения/покалывания в глазу, конъюнктивит
- видение предметов в желтом цвете (ксантопсия)
- ощущение вращения (вертиго)

- шум в ушах
- снижение артериального давления (артериальная гипотензия)
- снижение артериального давления, которое может быть связано с изменением положения тела в пространстве (ощущение головокружения или слабости при вставании) – ортостатическая гипотензия
- боль за грудиной, стенокардия
- нарушение сердцебиения (АВ блокада II степени)
- нарушение мозгового кровообращения (цереброваскулярные нарушения)
- инфаркт миокарда
- ощущение сердцебиения, нарушение ритма сердца (аритмия, в том числе мерцательная аритмия, синусовая брадикардия, тахикардия, желудочковая тахикардия, фибрилляция желудочков)
- воспаление стенки кровеносных сосудов (васкулит, в том числе кожный васкулит, некротический ангиит)
- ощущение дискомфорта в глотке, воспаление слизистых оболочек глотки (фарингит)
- воспаление слизистых оболочек гортани (ларингит)
- одышка
- бронхит
- носовое кровотечение
- насморк (ринит)
- заложенность дыхательных путей
- дыхательная недостаточность, включая пневмонит и отек легких
- запор
- зубная боль
- сухость во рту
- повышенное газообразование (метеоризм)
- воспаление слизистой оболочки желудка (гастрит)
- рвота
- кишечная непроходимость
- воспаление слюнных желез (сиалоаденит),
- спазмы, раздражение желудка
- выпадение волос (алопеция)
- воспаление кожи (дерматит), сухость кожи
- покраснение кожи (эритема), ощущение приливов
- светочувствительность
- кожный зуд, кожная сыпь, крапивница
- повышенное потоотделение
- желтуха (желтушность белков глаз и кожи)
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит)
- боль в руках, боль в плече
- боль в суставах (артралгия, в том числе боль в тазобедренных, коленных суставах), отечность, скованность суставов
- мышечная слабость, мышечно-скелетные боли (фибромиалгия), спазмы мышц
- воспаление суставов (артрит)
- учащенное мочеиспускание, в том числе ночью (никтурия)
- инфекции мочевыводящих путей
- наличие глюкозы в моче (глюкозурия)
- воспаление почек (интерстициальный нефрит)
- снижение полового влечения (либидо), эректильная дисфункция/импотенция
- отек лица, повышение температуры
- незначительное повышение концентрации мочевины и креатинина в крови

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

- тяжелые аллергические реакции (анафилактические реакции)
- отек кишечника, проявляющийся такими симптомами, как боли в животе, тошнота, рвота и диарея (ангионевротический отек кишечника)
- гепатит (воспаление печени), повышение активности ферментов печени (в том числе аланинаминотрансферазы (АЛТ))

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

- повышение концентрации билирубина в крови
- острый респираторный дистресс-синдром: выраженная одышка, лихорадка, слабость, спутанность сознания

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- извращение вкуса (дисгевзия)
- общее плохое самочувствие, головокружение, которое возникает при вставании или изменении положения тела и может пройти при снижении дозы (дозозависимые ортостатические эффекты)
- нарушение функции печени
- необъяснимая мышечная боль с потемнением мочи (чайного цвета) (рабдомиолиз)
- гриппоподобные симптомы
- немеланомный рак кожи (базальноклеточная карцинома и плоскоклеточная карцинома)
- сыпь, покраснение кожи (кожная красная волчанка)

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037 г. Минск, пер. Товарищеский 2а

Отдел фармаконадзора

Телефон: +375 17 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Интернет-сайт (Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»):

<https://www.rceth.by>

Республика Армения

«Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий» ГНКО

Адрес: 0051 г. Ереван, пр. Комитаса 49/5

Отдел мониторинга безопасности лекарств

Телефон: +374 10 20-05-05, +374 96 22-05-05

Электронная почта: vigilance@pharm.am

Интернет-сайт (Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»):

<http://www.pharm.am>

5. Хранение препарата Ко-Сентор®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не принимайте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке («Годен до:»).

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Этот лекарственный препарат не требует специальных условий хранения.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или с бытовым мусором. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Ко-Сентор® содержит

Действующими веществами являются лозартан калия и гидрохлоротиазид.

Ко-Сентор®, 50 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 50 мг лозартана калия и 12,5 мг гидрохлоротиазида.

Ко-Сентор®, 100 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 100 мг лозартана калия и 12,5 мг гидрохлоротиазида.

Ко-Сентор®, 100 мг/25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 100 мг лозартана калия и 25 мг гидрохлоротиазида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:

Ко-Сентор®, 50 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Ядро:

магния стеарат,

крахмал прежелатинизированный,

лактозы моногидрат,

целлюлоза микрокристаллическая.

Пленочная оболочка: Опадрай П 85F23426 оранжевый:

железа оксид черный Е 172,

солнечный закат желтый Е 110,

железа оксид желтый Е 172,

тальк,

макрогол-3350,

титана диоксид Е 171,

спирт поливиниловый.

Ко-Сентор®, 100 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Ядро:

магния стеарат,

крахмал прежелатинизированный,

лактозы моногидрат,

целлюлоза микрокристаллическая.

Пленочная оболочка: Опадрай П 85F27044 желтый:

железа оксид черный Е 172,

солнечный закат желтый Е 110,

железа оксид желтый Е 172,

тальк,
макрогол-3350,
титана диоксид Е 171,
спирт поливиниловый.

Ко-Сентор®, 100 мг/25 мг таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Ядро:

магния стеарат,
крахмал прежелатинизированный,
лактозы моногидрат,
целлюлоза микрокристаллическая.

Пленочная оболочка: Опадрай П 85F23426 оранжевый:

железа оксид черный Е 172,
солнечный закат желтый Е 110,
железа оксид желтый Е 172,
тальк,
макрогол-3350,
титана диоксид Е 171,
спирт поливиниловый.

Внешний вид препарата Ко-Сентор® и содержимое его упаковки

Ко-Сентор®, 50 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой оранжевого цвета с гравировкой “С23” на одной стороне. Диаметр около 9 мм.

Ко-Сентор®, 100 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой желтого цвета с гравировкой “С25” на одной стороне. Другая сторона без гравировки.

Ко-Сентор®, 100 мг/25 мг таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой оранжевого цвета с гравировкой “С24” на одной стороне. Наидлиннейший диаметр около 15,5 мм, кратчайший около 8 мм.

10 таблеток, покрытых пленочной оболочкой, в блистере из ОПА/АI/ПВХ-пленки и фольги алюминиевой. По 3 блистера в картонной пачке с приложенным листком-вкладышем.

Держатель регистрационного удостоверения

Венгрия
ОАО «Геден Рихтер»
Gedeon Richter Plc.
1103 Gyomroi st. 19-21, Budapest, Hungary

Производитель

Польша
ООО «Геден Рихтер Польша»
05-825, г. Гродзиск Мазовецкий,
ул. кн. Ю. Понятовского, 5

За любой информацией о препарате, а также в случае возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:
Республика Беларусь

Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» в Республике Беларусь
Адрес: 220004 г. Минск, пр. Победителей, дом 5, офис 505
Телефон, факс: +375 17 272-64-87
Телефон, факс: +375 17 215-25-21
Электронная почта: drugsafety.by@gedeonrichter.eu

Республика Армения
Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» в Республике Армения
Адрес: 0010 г. Ереван, ул. Закяна, д. 2
Телефон: +374 10 53-00-71
Электронная почта: drugsafety@gedeonrichter.am

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

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