

Листок-вкладыш – информация для пациента

Полпрам, 5 мг+5 мг, капсулы
Полпрам, 5 мг+10 мг, капсулы
Полпрам, 10 мг+5 мг, капсулы
Полпрам, 10 мг+10 мг, капсулы

Действующие вещества: амлодипин+рампиприл

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

1. Что из себя представляет препарат Полпрам и для чего его применяют

Препарат Полпрам содержит два действующих вещества, которые называются амлодипин и рампиприл. Препарат относится к группе средств действующих на ренин-ангиотензиновую систему; ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента (АПФ), комбинации; ингибиторы АПФ и блокаторы кальциевых каналов.

Амлодипин действует следующим образом:

- расслабляет кровеносные сосуды и расширяет их.

Рампиприл действует следующим образом:

- снижает в Вашем организме образование веществ, которые способны повышать артериальное давление;
- расслабляет кровеносные сосуды и расширяет их;
- облегчает работу сердца по перекачиванию крови в теле.

Показания к применению

Препарат Полпрам применяется для лечения пациентов с высоким артериальным давлением (гипертензией), которое эффективно контролируется путем одновременного приема отдельных препаратов в отдельных таблетках в дозировках, эквивалентных таковым в комбинированном препарате у взрослых пациентов.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Полпрам

Противопоказания

Не принимайте препарат Полпрам:

- если у Вас аллергия на амлодипин, рамиприл или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если Ваше артериальное давление чрезмерно низкое или нестабильное. Врач должен провести оценку Вашего состояния;
- если у Вас наблюдается тяжелая сердечная недостаточность или нестабильная сердечная недостаточность после перенесенного острого инфаркта миокарда;
- если Вы беременны или кормите ребенка грудью;
- если Вы моложе 18 лет;
- если у Вас когда-либо возникала тяжелая аллергическая реакция, которая называется «ангионевротический отек». Признаки включают зуд, сыпь (крапивницу), появление красных пятен на руках, ногах и шее, отек горла и языка, отек вокруг глаз и губ, затрудненное дыхание и глотание;
- если у Вас есть тяжелое заболевание почек;
- если у Вас серьезная патология сердца, препятствующая оттоку крови из сердца (например, сужение аортального или митрального сердечного клапана, гипертрофическая обструктивная кардиомиопатия) или кардиогенный шок (состояние, при котором сердце не способно перекачивать необходимое количество крови);
- у Вас есть первичный гиперальдостеронизм (заболевание, при котором в надпочечниках вырабатывается избыточное количество гормона альдостерона, что приводит к задержке жидкости, повышению артериального давления);
- если Вы находитесь на диализе или других методах фильтрации крови. В зависимости от аппарата, который используется, лечение препаратом Полпрам может оказаться неподходящим для Вас;
- если Вы получаете терапию для лечения аллергии на яды насекомых – пчел или ос;
- если у Вас сахарный диабет или нарушена функция почек, и Вы получаете препарат для снижения артериального давления, содержащий алискирен;
- если у Вас диабетическая нефропатия и Вы одновременно принимаете блокаторы рецепторов ангиотензина II (например, валсартан, телмисартан, ирбесартан);
- если Вы в настоящее время принимаете сакубитрил/валсартан, препарат для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых, так как при этом возрастает риск развития ангионевротического отека (быстро развивающегося отека подкожных тканей, в том числе в области горла).

Если любое из перечисленных утверждений относится к Вам, обязательно сообщите об этом врачу.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Полпрам проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если:

- Вы пожилого возраста;
- у Вас есть проблемы с сердцем, печенью или почками;
- у Вас есть риск возникновения расстройств кровообращения в сердце или головном мозге из-за острого снижения артериального давления;
- если у Вас наблюдается значительная потеря электролитов или жидкости (из-за болезни (рвота), диареи, повышенной потливости, низкосолевой диеты, приема

диуретиков (мочегонных таблеток) в течение длительного времени, или если Вы находитесь на диализе);

- если Вы получаете лечение для снижения аллергии к укусам пчел и ос (десенсибилизацию);
- если Вам назначены анестетики при операции или любых стоматологических манипуляциях. За один день до назначенной процедуры Вам придется прекратить лечение препаратом Полпрам; посоветуйтесь с Вашим врачом для получения подробных указаний;
- если у Вас повышен уровень калия в крови (установлено по результатам анализа крови);
- если у Вас диффузное заболевание соединительной ткани (когда имеются нарушения в работе иммунной системы, что приводит к ее повреждающему действию на собственную соединительную ткань организма), например склеродермия (хроническое заболевание с преимущественным поражением кожи) или системная красная волчанка (длительно протекающее воспалительное заболевание, при котором иммунная система поражает здоровые ткани);
- если Вы принадлежите к негроидной расе. У Вас имеется более высокий риск внезапного развития тяжелого отека глубоких слоев кожи, главным образом в области лица, и снижения эффекта рамиприла;
- если у Вас есть сухой кашель. Сообщите Вашему врачу, если произошло ухудшение.
- если Вы принимаете какой-либо из нижеперечисленных препаратов для лечения повышенного артериального давления:
 - блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРАII) (также известные как сартаны – например валсартан, телмисартан, ирбесартан), особенно если у Вас диагностированы нарушения со стороны почек, связанные с диабетом
 - алискирен.
- если Вы принимаете какой-либо из нижеперечисленных лекарственных препаратов, так как в этом случае возрастает риск развития ангионевротического отека:
 - рацекадотрил (препарат для лечения диарей)
 - лекарственные препараты, применяемые для предотвращения отторжения трансплантата и при онкологических заболеваниях (напр., темсиролимус, сиролимус, эверолимус)
 - вилдаглиптин (препарат для лечения сахарного диабета).

Если что-либо из вышеперечисленного имеет отношение к Вам (или Вы не уверены), обратитесь к Вашему врачу перед началом применения препарата Полпрам.

Желательно, чтобы Ваш врач определил количество лейкоцитов в Вашей крови. Более частый контроль рекомендуется:

- в начале лечения;
- у пациентов со сниженной функцией почек или диффузными заболеваниями соединительной ткани;
- при использовании препаратов, влияющих на уровень лейкоцитов в крови.

Врач может проверять у Вас работу почек, артериальное давление и количество электролитов (например, калия) в крови через регулярные промежутки времени.

Другие препараты и препарат Полпрам

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

Сообщите Вашему врачу, если Вы принимаете какой-либо из перечисленных

лекарственных препаратов. Они могут снизить эффективность действия препарата

Полпрам:

- препараты, применяемые для облегчения боли и воспаления (например нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), такие как ибупрофен, индометацин или ацетилсалициловая кислота);
- препараты, применяемые для лечения низкого артериального давления, шока, сердечной недостаточности, астмы или аллергических реакций, такие как эфедрин, норадrenalин, адреналин, изопротеренол, добутамин или дофамин. Ваш врач должен измерить Вам артериальное давление;
- рифампицин (антибиотик, используемый для лечения туберкулеза);
- зверобой (лечение депрессии травами).

Сообщите Вашему врачу, если Вы принимаете какой-либо из перечисленных лекарственных препаратов. Они могут увеличить риск развития нежелательных реакций, если Вы будете принимать их с препаратом Полпрам:

- препараты, применяемые при онкологических заболеваниях (химиотерапии);
- диуретики (препараты, повышающие количество мочи), такие как фуросемид;
- препараты, которые снижают артериальное давление;
- препараты, которые увеличивают уровень калия в крови, такие как спиронолактон, триамтерен, амилорид, калиевые соли и гепарин (для разжижения крови), циклоспорин. Если данные лекарственные препараты применяются одновременно, необходим тщательный контроль уровня калия в крови;
- темсиrolimus (для лечения рака);
- такролимус или циклоспорин (используется для контроля иммунного ответа Вашего организма, позволяя ему не отторгнуть пересаженный орган);
- противовоспалительные стероидные препараты, такие как преднизолон;
- аллопуринол (используется для снижения уровня мочевой кислоты в крови);
- прокаинамид (применяется при нарушении сердечного ритма);
- лекарственные препараты, которые могут изменять количество клеток крови;
- кетоконазол, итраконазол (используется для лечения грибковых инфекций);
- триметоприм и ко-тримоксазол (для лечения бактериальных инфекций);
- эритромицин (антибиотик, используемый для лечения некоторых бактериальных инфекций);
- кларитромицин (для лечения бактериальных инфекций);
- ритонавир (применяется для лечения ВИЧ-инфицированных пациентов);
- дилтиазем (для лечения некоторых заболеваний сердца и высокого артериального давления);
- препараты, которые чаще всего применяются для предотвращения отторжения пересаженных органов (сиролимус, эверолимус и другие лекарственные препараты, принадлежащие к классу mTOR ингибиторов). Смотри раздел «Особые указания и меры предосторожности»;
- рацекадотрил – препарат для лечения диареи.

Сообщите своему врачу, если Вы принимаете какой-либо из перечисленных лекарственных препаратов. Полпрам может повлиять на их действие:

- препараты для лечения диабета, такие как лекарственные средства, снижающие уровень глюкозы в крови, для приема внутрь, и инсулин. Полпрам может снижать уровень сахара в крови. Тщательно следите за уровнем сахара в крови во время приема препарата Полпрам.
- препараты лития (для лечения психических заболеваний). Полпрам может увеличивать уровень лития в крови. Уровень препаратов лития в Вашей крови

- должен тщательно контролироваться врачом.
- симвастатин (лекарственный препарат для снижения уровня холестерина).
Препарат Полпрам может увеличивать концентрацию симвастатина в крови.

Вашему врачу может потребоваться изменить дозу и/или принять другие меры предосторожности:

- если Вы принимаете блокатор рецепторов ангиотензина II (БРАП) или алискирен (см. также информацию в разделе «Противопоказания» и «Особые указания и меры предосторожности»).

Если что-либо из вышеперечисленного имеет отношение к Вам (или Вы не уверены), обратитесь к Вашему врачу перед началом применения препарата Полпрам.

Дети и подростки

Не рекомендуется применять препарат Полпрам у детей и подростков в возрасте младше 18 лет в связи с отсутствием данных по безопасности и эффективности.

Препарат Полпрам с пищей и алкоголем

Употребление алкоголя во время лечения препаратом Полпрам может вызвать у Вас головокружение. Если Вас интересует количество алкоголя, которое Вы можете употреблять во время приема препарата Полпрам, посоветуйтесь с Вашим врачом, так как одновременный прием лекарственных препаратов для снижения давления и алкоголя может усиливать эффект.

Препарат Полпрам можно принимать вне зависимости от приема пищи.

Беременность и грудное вскармливание

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

Беременность

Не принимайте препарат Полпрам во время беременности, так как он может оказать неблагоприятное воздействие на плод.

Если Вы женщина детородного возраста, перед началом приема препарата убедитесь, что Вы не беременны.

Если в период лечения препаратом Полпрам Вы забеременеете, как можно скорее прекратите прием препарата и обратитесь к врачу для подбора других препаратов, при применении которых риск для ребенка будет наименьшим.

Грудное вскармливание

Вам не следует принимать препарат Полпрам, если Вы кормите грудью,

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Во время приема Полпрам может возникать головокружение. Чаще это случается в начале лечения препаратом Полпрам, или в начале приема более высоких доз. Если это произошло, не садитесь за руль транспортного средства и не используйте любые инструменты или механизмы.

3. Прием препарата Полпрам

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача.

При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

- Рекомендованная доза составляет 1 капсулу с дозировкой, соответствующей назначению врача.
- В зависимости от эффекта Ваш врач может повысить или изменить дозу.
- Максимальная доза составляет 1 капсулу с дозировками компонентов 10 мг+10 мг один раз в сутки.

Если Вы чувствуете, что лечебный эффект лекарственного препарата слишком силен или недостаточен, обратитесь к своему врачу.

Пациенты пожилого возраста и пациенты с нарушенной функцией почек

Если у Вас нарушена функция почек (почечная недостаточность) или Вы пожилого возраста и у Вас появились проблемы с почками, обратитесь к врачу для подбора подходящего Вам режима дозирования.

Путь и (или) способ введения

Принимайте данный препарат внутрь в одно и то же время каждый день, независимо от приема пищи.

Проглотите капсулы запивая их.

Не разламывайте и не разжевывайте капсулы.

Если Вы приняли препарата Полпрам больше, чем следовало

Скажите об этом врачу, либо сразу обратитесь в ближайшее отделение больницы. Не находите за рулем по пути в больницу, попросите кого-нибудь отвезти Вас или вызовите скорую помощь. Возьмите с собой упаковку с препаратом. Таким образом, врач будет знать, что Вы приняли.

Избыток жидкости может накапливаться в легких (отек легких), вызывая одышку, которая может развиться в течение 24–48 часов после приема внутрь.

Если Вы забыли принять препарат Полпрам

Если Вы пропустили прием дозы, примите следующую дозу в запланированное время. Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу препарата.

Если Вы прекратили прием препарата Полпрам

Не следует резко прекращать прием данного препарата или изменять предписанную дозу, не проконсультировавшись с врачом, поскольку в таких случаях Ваше заболевание может временно ухудшиться.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите прием препарата Полпрам и немедленно обратитесь к врачу при возникновении любого из перечисленных серьезных нежелательных реакций – Вам может понадобиться неотложная медицинская помощь:

- отек лица, губ или горла, которые препятствуют глотанию или дыханию, а также зуд или сыпь. Это может быть признаком тяжелой аллергической реакции;
- тяжелые кожные реакции, включая сыпь, язвы во рту, ухудшение уже существующего заболевания кожи, покраснение, образование пузырей или отслоение кожи (такие, как синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз или многоформная эритема).

При наличии у Вас любого из этих симптомов незамедлительно сообщите Вашему врачу:

- учащение сердцебиения, неравномерное или сильное сердцебиение, боль в груди, сдавление в груди. Это может быть признаком нарушения кровообращения в сердце (инфаркт миокарда);
- тошнота, стойкое головокружение, внезапная головная боль, нарушение уровня сознания. Это может быть признаком нарушения мозгового кровообращения (инсульт головного мозга);
- одышка или кашель. Это могут быть симптомы заболеваний легких;
- легкое возникновение синяков, более длительное кровотечение, чем обычно, любые признаки кровотечения (например, кровоточивость десен), появление фиолетовых пятен на коже или более частое, чем обычно, возникновение инфекций, боль в горле и лихорадка, чувство усталости, головокружение или бледность кожи. Это могут быть симптомы заболеваний крови или костного мозга.
- сильная боль в животе, которая может отдавать в спину. Это может быть признаком воспаления поджелудочной железы (панкреатита).
- лихорадка, озноб, утомляемость, потеря аппетита, боль в животе, тошнота, пожелтение кожи или глаз (желтуха). Это может быть признаком заболевания печени, такого как воспаление печени (гепатит) или поражения печени.
- концентрированная моча (темного цвета), тошнота, мышечные судороги, спутанность сознания и припадки, которые могут вызываться неадекватным выделением антидиуретического гормона (АДГ). Если у Вас возникли эти симптомы, как можно скорее сообщите об этом своему врачу.

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Полпрам:

Сообщите врачу, если любой из этих симптомов усиливается или не разрешается в течение нескольких дней.

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

- сонливость (в особенности в начале лечения);
- усиленное сердцебиение (ощущение сердцебиения), прилив крови к лицу;
- припухлость в области лодыжек, отеки (скопление жидкости в тканях);
- головная боль или чувство усталости;
- головокружение. Чаще это случается в начале приема препарата Полпрам, или в начале приема более высоких доз.
- обморок (синкопальное состояние), гипотензия (ненормально низкое АД), особенно если Вы резко встаете или садитесь;
- сухой болезненный кашель, воспаление околоносовых пазух (синусит) или бронхит, одышка;
- боль в животе, диарея, нарушение нормальной деятельности желудочно-кишечного тракта (диспепсия), тошнота;
- воспаление желудка и/или кишечника;
- сыпь на коже, приподнятая над уровнем кожи, или нет;
- боль в груди;

- судороги или боль в мышцах;
- повышено содержание калия в анализе крови.

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

- изменения настроения, сонливость;
- дрожь;
- нарушения со стороны органа зрения (включая двоение в глазах);
- звон в ушах;
- чихание/насморк;
- изменение привычного ритма опорожнения кишечника (включая диарею и запор);
- выпадение волос;
- сыпь на коже, появление на коже пятен фиолетового цвета (пурпура), изменение цвета кожи;
- учащенное мочеиспускание (особенно ночью), нарушение мочеиспускания;
- ухудшение самочувствия, слабость;
- боль в спине;
- увеличение или потеря массы тела;
- увеличение грудных желез у мужчин;
- нарушения равновесия (вертиго);
- зуд и непривычные ощущения на коже, такие как онемение, пощипывание, покалывание, жжение или ползание мурашек (парестезии);
- утрата или изменение восприятия вкуса пищи;
- нарушения сна;
- депрессия, тревога, большее, чем обычно, возбуждение или беспокойство;
- заложенность носа, затрудненное дыхание или ухудшение астмы;
- отек кишечника (т.н. «кишечный ангионевротический отек»), который проявляется такими симптомами, как боль в животе, рвота и диарея;
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит);
- изжога, запоры или сухость во рту;
- избыточная потливость;
- потеря или снижение аппетита (анорексия);
- ощущение учащенного или неритмичного сердцебиения;
- отек рук и ног; это может быть симптомом того, что в Вашем организме задерживается больше жидкости, чем обычно;
- нечеткое зрение;
- боль в суставах;
- лихорадка;
- импотенция у мужчин, снижение сексуального желания у мужчин и женщин;
- увеличение количества отдельных белых кровяных клеток в анализе крови (эозинофилия);
- в анализе крови выявляются изменения со стороны работы печени, поджелудочной железы или почек;
- избыток сахара в крови;
- снижение функции почек;
- боль.

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

- ощущение дезориентации или спутанность сознания;
- покраснение или отек языка;
- проблемы с ногтями (например, отделение ногтя от ногтевого ложа);

- кожная сыпь или кровоподтеки;
- мелкие точки на коже и холодные конечности;
- покраснение, зуд, отечность глаз или слезотечение;
- нарушения слуха;
- уменьшение числа красных кровяных телец, белых кровяных телец, тромбоцитов или гемоглобина в анализе крови;
- воспаление кровеносных сосудов;
- сужение кровеносных сосудов;
- разрушение клеток печени.

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

- аллергические реакции;
- воспаление печени;
- большая, чем обычно, чувствительность к солнечному свету;
- высокое артериальное давление;
- нарушения нервов, которые находятся вне головного или спинного мозга;
- утолщение ткани десен;
- тяжелые реакции со стороны кожи.

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

Сообщите врачу, если любой из этих симптомов ухудшается или не проходит в течение нескольких дней:

- сложности с концентрацией внимания;
- воспаление слизистой ротовой полости (слизистая оболочка, выстилающая ротовую полость изнутри) с появлением небольших язв;
- в анализе крови значительно снижено содержание клеток крови;
- в анализе крови снижено содержание натрия по сравнению с нормальным;
- пальцы на руках и ногах изменяют цвет, когда Вам холодно, а когда Вы согреваетесь, покалывают или болят (феномен Рейно);
- замедление или ослабление реакций;
- чувство жжения;
- изменение восприятия запаха (паросмия);
- заболевание кожи, при котором появляются красные шелушащиеся пятна, покрытые серебристыми чешуйками, вызывающие зуд (псориаз);
- снижение количества эритроцитов, лейкоцитов, тромбоцитов в крови (недостаточность работы костного мозга);
- тяжелые аллергические реакции;
- повышение уровня отдельных антител;
- дрожание, жесткость позы, маскообразное лицо, медленные движения и шарканье, нарушение равновесия при ходьбе.

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 листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон: +375 (17) 242 00 29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <http://www.rceth.by/>

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

5. Хранение препарата Полпрам

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

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

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как утилизировать (уничтожить) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и дополнительные сведения

Препарат Полпрам содержит

Действующими веществами являются: амлодипин и рамиприл.

Полпрам, 5 мг+5 мг, капсулы

Каждая капсула содержит 5 мг амлодипина (в виде безилата) и 5 мг рамиприла.

Прочими вспомогательными веществами являются: целлюлоза микрокристаллическая, гипромеллоза, кросповидон (тип В), глицерола дибегенат

Оболочка капсулы: желатин, титана диоксид (E171), индигокармин (E132).

Полпрам, 5 мг+10 мг, капсулы

Каждая капсула содержит 5 мг амлодипина (в виде безилата) и 10 мг рамиприла.

Прочими вспомогательными веществами являются: целлюлоза микрокристаллическая, гипромеллоза, кросповидон (тип В), глицерола дибегенат

Оболочка капсулы: желатин, титана диоксид (E171).

Полпрам, 10 мг+5 мг, капсулы

Каждая капсула содержит 10 мг амлодипина (в виде безилата) и 5 мг рамиприла.

Прочими вспомогательными веществами являются: целлюлоза микрокристаллическая, гипромеллоза, кросповидон (тип В), глицерола дибегенат

Оболочка капсулы: желатин, титана диоксид (E171), индигокармин (E132).

Полпрам, 10 мг+10 мг, капсулы

Каждая капсула содержит 10 мг амлодипина (в виде безилата) и 10 мг рамиприла.

Прочими вспомогательными веществами являются: целлюлоза микрокристаллическая, гипромеллоза, кросповидон (тип В), глицерола дибегенат

Оболочка капсулы: желатин, титана диоксид (E171), индигокармин (E132).

Внешний вид препарата Полпрам и содержимое упаковки

Капсулы.

Полпрам, 5 мг+5 мг, капсулы

Твердые желатиновые капсулы светло-голубого цвета; размер капсул - №3. Содержимое капсул: белый или почти белый порошок (допускается наличие слегка уплотненных агломератов, распадающихся под давлением).

Полпрам, 5 мг+10 мг, капсулы

Твердые желатиновые капсулы белого цвета; размер капсул - №1. Содержимое капсул: белый или почти белый порошок (допускается наличие слегка уплотненных агломератов, распадающихся под давлением).

Полпрам, 10 мг+5 мг, капсулы

Твердые желатиновые капсулы с белым корпусом и голубой крышечкой; размер капсул - №1. Содержимое капсул: белый или почти белый порошок (допускается наличие слегка уплотненных агломератов, распадающихся под давлением).

Полпрам, 10 мг+10 мг, капсулы

Твердые желатиновые капсулы голубого цвета; размер капсул - №1. Содержимое капсул: белый или почти белый порошок (допускается наличие слегка уплотненных агломератов, распадающихся под давлением).

По 6 или 10 капсул в блистер из фольги алюминиевой и ОПА/алюминия/ПВХ. По 30 капсул (5 блистеров по 6 капсул или 3 блистера по 10 капсул) или 90 капсул (9 блистеров по 10 капсул) вместе с листком-вкладышем в картонной пачке.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Польша

Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО

ул. Пельплиньска 19, 83–200 Старогард Гданьски

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

ООО «Акрихин БиУай»

ул. Веры Хоружей, д.4, пом.17, 220005 Минск

Телефон/факс: +375 17 368 59 98

Адрес электронной почты: office@akrihin.by

Российская Федерация

Акционерное общество «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН» (АО «АКРИХИН»)

142450, Московская область, г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29

Телефон/факс: +7 (495) 702-95-03.

Адрес электронной почты: info@akrihin.ru

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре лекарственных средств.