

Листок-вкладыш - информация для пациента**Ко-Валсартан, 160 мг/12,5 мг, таблетки, покрытые оболочкой**

Действующие вещества: валсартан/гидрохлортиазид

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 Вашему лечащему врачу или работнику аптеки.

Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Ко-Валсартан, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Ко-Валсартан.
3. Применение препарата Ко-Валсартан.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Ко-Валсартан.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ КО-ВАЛСАРТАН, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Таблетки препарата Ко-Валсартан содержат два действующих вещества, валсартан и гидрохлортиазид. Оба эти вещества помогают контролировать высокое артериальное давление (гипертензию):

- **Валсартан** принадлежит к классу лекарственных препаратов, известных как антагонисты рецепторов ангиотензина II, которые помогают контролировать высокое артериальное давление. Ангиотензин II является веществом Вашего организма, которое сужает кровеносные сосуды, тем самым вызывая повышение артериального давления. Валсартан действует путем блокирования эффекта ангиотензина II. В результате кровеносные сосуды расслабляются и кровяное давление снижается.
- **Гидрохлортиазид** принадлежит к группе лекарственных препаратов, которые называются тиазидные диуретики (также известные под названием «мочегонные средства»). Гидрохлортиазид усиливает выведение мочи, что также снижает артериальное давление.

Ко-Валсартан применяется для лечения высокого артериального давления у пациентов, у которых уровень артериального давления не контролируется монотерапией валсартаном или гидрохлортиазидом.

Высокое артериальное давление 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 артериальное давление увеличивает риск возникновения инфаркта миокарда.

Снижение артериального давления до нормальных значений снижает риск развития данных заболеваний.

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

Не принимайте препарат Ко-Валсартан

- если у Вас аллергия на валсартан, гидрохлортиазид, другие сульфонамиды (вещества, химически подобные гидрохлортиазиду) или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если срок Вашей беременности превышает 3 месяца (также рекомендуется избегать приема лекарственного препарата Ко-Валсартан на ранних сроках беременности – см. раздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- если у Вас тяжелое заболевание печени, разрушение мелких желчных протоков в печени (билиарный цирроз), приводящее к накоплению желчи в печени (холестаз);
- если у Вас тяжелое заболевание почек;
- если у Вас не образуется моча (анурия);
- если Вы находитесь на гемодиализе;
- если у Вас в крови низкий уровень калия или натрия, или если у Вас высокий уровень кальция, который не может быть откорректирован лечением;
- если Вы страдаете от подагры;
- если у Вас сахарный диабет или нарушения функции почек, и Вы принимаете препарат для снижения артериального давления, содержащий алискирен.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам, сообщите об этом врачу и не принимайте Ко-Валсартан.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Ко-Валсартан проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки:

- если Вы принимаете препараты, которые увеличивают уровень калия в крови. К ним относятся добавки калия или заменители соли, содержащие калий, калийсберегающие лекарственные средства и гепарин. Возможно, будет необходимо проверять количество калия в крови через регулярные промежутки времени;
- если у Вас низкий уровень калия в крови;
- если у Вас диарея или сильная рвота;
- если Вы принимаете высокие дозы диуретиков (мочегонные препараты);
- если у Вас тяжелая сердечная недостаточность;
- если Вы страдаете от сердечной недостаточности или перенесли сердечный приступ. Внимательно следуйте инструкциям Вашего врача относительно начальной дозы. Ваш врач может также проверить функцию почек;
- если у Вас сужение почечной артерии;
- если Вы недавно подверглись трансплантации почки (получили новую почку);
- если Вы страдаете гиперальдостеронизмом. Это заболевание, при котором надпочечники производят слишком много гормона альдостерона. Если это относится к Вам, применение препарата Ко-Валсартан не рекомендуется;
- если у Вас заболевание почек или печени;
- если у Вас когда-нибудь наблюдался отек языка и лица, вызванный аллергической реакцией, называемой ангионевротический отек, при приеме лекарственных средств (включая ингибиторы АПФ), сообщите об этом своему врачу. Если эти симптомы возникают при приеме препарата Ко-Валсартан, немедленно прекратите прием препарата Ко-Валсартан и больше никогда его не принимайте. См. раздел 4 «Возможные нежелательные реакции»;

- если у Вас повышенная температура, сыпь и боли в суставах, что может являться признаками системной красной волчанки (СКВ, так называемое аутоиммунное заболевание);
- если у Вас диабет, подагра, повышенный уровень холестерина или триглицеридов в крови;
- если у Вас когда-либо были аллергические реакции в результате применения других лекарственных препаратов, снижающих артериальное давление, этого класса (антагонисты рецепторов ангиотензина II), или у Вас есть аллергия или астма;
- если Вы ощущаете снижение зрения или боль в глазах. Это может являться признаками скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или повышения внутриглазного давления, которые могут возникнуть в течение нескольких часов или недель после приема препарата Ко-Валсартан. При отсутствии лечения это может привести к постоянной потере зрения. Если у Вас ранее была аллергия на пенициллин или сульфонамид, риск развития этого заболевания может быть выше;
- если Вы принимаете один из следующих лекарственных препаратов, используемых при повышенном артериальном давлении:
 - ингибиторы АПФ (например, эналаприл, лизиноприл, рамиприл), особенно если у Вас имеются заболевания почек, связанные с сахарным диабетом;
 - алискирен.
- если у Вас был рак кожи или неожиданно появилось поражение кожи во время лечения. Применение гидрохлортиазида, особенно длительный прием высоких доз, может повышать риск развития некоторых видов рака кожи и губ (немеланомный рак кожи). Необходимо защищать кожу от воздействия солнечных и ультрафиолетовых лучей при приеме препарата Ко-Валсартан;
- если у Вас были проблемы с дыханием или легкими (включая воспаление или жидкость в легких) после приема гидрохлортиазида в прошлом. Если у Вас развилась сильная одышка или затрудненное дыхание после приема препарата Ко-Валсартан, немедленно обратитесь за медицинской помощью.

Лечащий врач может регулярно контролировать у Вас функцию почек, артериальное давление и количество электролитов (например, уровень калия) в крови.

Смотрите также информацию в разделе «Не принимайте препарат Ко-Валсартан».

Прием препарата Ко-Валсартан может вызвать повышенную чувствительность кожи к воздействию солнечных лучей.

Вы должны сообщить врачу, если думаете, что беременны (или планируете беременность). Ко-Валсартан не рекомендуется на ранних сроках беременности, и противопоказан при сроке беременности более 3-х месяцев, так как препарат может нанести серьезный вред ребенку, при приеме в этот период (см. раздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»).

Дети и подростки

Применение Ко-Валсартана у детей и подростков до 18 лет не рекомендуется.

Другие препараты и препарат Ко-Валсартан

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

Эффект от лечения может быть изменен при приеме препарата Ко-Валсартан совместно с некоторыми другими лекарственными препаратами. Может возникнуть необходимость в изменении дозы, принятии других мер предосторожности, или в некоторых случаях,

2022 Б-2020

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

прекращении приема одного из препаратов. Это относится к следующим лекарственным препаратам:

- литий (препарат, используемый для лечения некоторых видов психических заболеваний);
- лекарственные препараты или вещества, которые могут увеличивать уровень калия в крови. К ним относятся пищевые добавки калия или заменители соли, содержащие калий, калийсберегающие препараты и гепарин;
- лекарственные препараты, которые могут снизить уровень калия в крови. К ним относятся диуретики (мочегонные средства), кортикостероиды, слабительные, карбеноксолон, амфотерицин или пенициллин G;
- некоторые антибиотики (группа рифамицина), препарат, используемый для защиты от отторжения трансплантата (циклоспорин), или антиретровирусный препарат, используемый для лечения инфекции ВИЧ/СПИДа (ритонавир). Эти препараты могут усиливать действие препарата Ко-Валсартан;
- препараты, которые могут вызвать сердечные аритмии типа «пируэт» (torsades de pointes) (нерегулярное сердцебиение). К ним относятся антиаритмические препараты (используемые для лечения болезней сердца) и некоторые антипсихотические средства;
- препараты, которые могут снижать уровень натрия в крови, например, антидепрессанты, антипсихотики, противоэпилептические средства;
- препараты для лечения подагры, такие, как аллопуринол, пробенецид, сульфинпиразон;
- пищевые добавки, содержащие витамин D и кальций;
- препараты для лечения диабета (инсулины и препараты для перорального применения, такие, как метформин);
- другие препараты, снижающие кровяное давление, в том числе метилдопа, ингибиторы АПФ (такие как эналаприл, лизиноприл и др.) или алискирен (см. также информацию под заголовками «Не принимайте препарат Ко-Валсартан» и «Особые указания и меры предосторожности»);
- препараты, повышающие артериальное давление, такие, как адреналин или норадреналин;
- дигоксин или другие сердечные гликозиды (препараты, используемые для лечения болезней сердца);
- препараты, которые могут повышать уровень сахара в крови, такие как диазоксид или бета-блокаторы;
- цитотоксические препараты (используемых для лечения рака, такие как метотрексат или циклофосфамид);
- болеутоляющие препараты, такие как нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), включая селективные блокаторы циклооксигеназы-2 (ЦОГ-2) и ацетилсалициловую кислоту > 3 г;
- препараты, расслабляющие мышцы, такие как тубокурарин;
- антихолинергические препараты (лекарственные препараты, применяемые для лечения различных заболеваний, таких как желудочно-кишечные спазмы, спазмы мочевого пузыря, астма, укачивание, мышечные спазмы, болезнь Паркинсона и в качестве помощи при анестезии);
- амантадин (препарат для лечения болезни Паркинсона, а также для лечения или профилактики определенных заболеваний, вызванных вирусами);
- холестирамин и колестипол (препараты, используемые в основном для лечения повышенного уровня липидов в крови);
- циклоспорин, препарат, используемый при трансплантации органов для профилактики отторжения трансплантата;

- алкоголь, снотворные и анестетики (препараты со снотворным или обезболивающим эффектом, используемые, например, во время операции);
- йодсодержащие контрастные вещества (препараты, используемые для контрастных исследований).

Препарат Ко-Валсартан с пищей, напитками и алкоголем

Ко-Валсартан можно принимать независимо от приема пищи.

Следует избегать употребления алкоголя до консультации с врачом. 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.

- **Вы должны сообщить своему лечащему врачу, если подозреваете, что беременны (или планируете беременность).**

Как правило, лечащий врач порекомендует Вам прекратить прием препарата Ко-Валсартан до начала беременности, или, как только Вы узнали о своей беременности, и назначит Вам другой лекарственный препарат. Ко-Валсартан не рекомендуется принимать на ранних сроках беременности (первый триместр) и противопоказано принимать при сроке беременности более 3 месяцев, так как прием препарата в этот период может нанести серьезный вред Вашему ребенку.

- **Сообщите своему лечащему врачу, если Вы кормите грудью или планируете начать кормление грудью.**

Не рекомендуется принимать Ко-Валсартан, если Вы кормите грудью. Лечащий врач может назначить Вам другое лечение, если Вы желаете продолжить кормление, особенно в случае, когда ребенок является новорожденным 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 Ко-Валсартан на Вас влияет. Прием препарата Ко-Валсартан, как и других лекарственных препаратов, снижающих артериальное давление, может привести к развитию головокружения или повлиять на концентрацию внимания.

Препарат Ко-Валсартан содержит краситель желтый «Солнечный закат»

Краситель желтый «Солнечный закат» (E110) может вызывать аллергические реакции.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КО-ВАЛСАРТАН

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. Это поможет Вам получить наилучший результат от лечения и понизит риск развития нежелательных реакций. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

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.

Ваш врач скажет Вам, сколько точно таблеток препарата Ко-Валсартан необходимо принимать. Ваш врач может увеличить или уменьшить дозу препарата в зависимости от Вашего ответа на лечение.

- Рекомендованная доза препарата Ко-Валсартан — одна таблетка в день.
- Не меняйте дозу и не прекращайте прием таблеток без консультации врача.
- Старайтесь принимать таблетки каждый день в одно и то же время, лучше утром.
- Ко-Валсартан можно принимать вне зависимости от приема пищи.
- Запивайте таблетку стаканом воды.

Если Вы приняли препарата Ко-Валсартан больше, чем следовало

Если Вы испытываете сильное головокружение и/или обморок, примите лежачее положение и немедленно обратитесь к врачу. Если Вы случайно приняли слишком много таблеток, немедленно обратитесь к врачу, работнику аптеки или в больницу.

Если Вы забыли принять препарат Ко-Валсартан

Если Вы забыли принять дозу, примите ее сразу же, как только вспомнили. Однако если это время близко ко времени следующего приема, пропустите прием забытой дозы. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если Вы прекратили прием препарата Ко-Валсартан

Прекращение лечения 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.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Некоторые нежелательные явления могут быть серьезными и требуют оказания немедленной медицинской помощи:

- Вы должны немедленно обратиться к врачу, если у Вас возникли симптомы ангионевротического отека, такие как:
 - отек лица, языка или горла
 - затруднение глотания
 - крапивница и затруднение дыхания.
- Тяжелое кожное заболевание, вызывающее сыпь, покраснение кожи, образование волдырей на губах, глазах или во рту, шелушение кожи, лихорадку (токсический эпидермальный некролиз).
- Снижение остроты зрения или боль в глазах из-за высокого давления (возможные признаки скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или острая закрытоугольная глаукома).
- Лихорадка, боль в горле, более частое развитие инфекционных заболеваний (агранулоцитоз).
- Сильная одышка, лихорадка, слабость и спутанность сознания (острый респираторный дистресс-синдром).

Эти нежелательные явления очень редкие или их частота неизвестна.

При возникновении любого из этих симптомов прекратите прием препарата Ко-Валсартан и немедленно обратитесь к врачу (см. также раздел 2 «Особые указания и меры предосторожности»).

Другие нежелательные реакции включают:

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

2022 Б-2020



- кашель;
- низкое артериальное давление;
- головокружение;
- обезвоживание (жажда, сухость во рту, нечастое мочеиспускание, моча темного цвета, сухая кожа);
- боль в мышцах;
- усталость;
- покалывание или онемение;
- нечеткое зрение;
- шумы в ушах (например, шипение, жужжание).

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

- головокружение;
- диарея;
- боль в суставах.

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

- затрудненное дыхание;
- выраженное уменьшение объема мочи;
- низкий уровень натрия в крови (что может вызвать усталость, спутанность сознания, и в тяжелых случаях, подергивание мышц и/или судороги);
- низкий уровень калия в крови (что может вызвать мышечную слабость, мышечные спазмы и нарушения сердечного ритма);
- низкое количество белых кровяных клеток в крови (с симптомами лихорадки, кожных инфекций, боли в горле или язв во рту вследствие инфекции, слабости);
- повышение уровня билирубина в крови (что в тяжелых случаях может вызвать пожелтение кожи и глаз);
- повышенный уровень азота мочевины и креатинина крови (что может указывать на нарушение функции почек);
- повышенный уровень мочевой кислоты в крови (который в тяжелых случаях может вызвать подагру);
- обморок (потеря сознания).

Ниже приведена частота возникновения нежелательных реакций, о которых сообщалось для валсартана или гидрохлортиазида по отдельности:

Валсартан

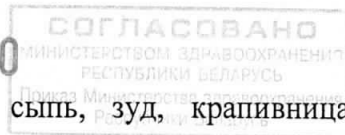
Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- головокружение;
- боль в животе.

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

- образование пузырей на коже (симптом буллезного дерматита);
- кожная сыпь с зудом или без него с некоторыми из следующих признаков или симптомов: лихорадка, боль в суставах, мышечная боль, увеличение лимфатических узлов и/или гриппоподобные симптомы;
- сыпь, багрово-красные пятна, лихорадка, зуд (признаки воспаления кровеносных сосудов);
- низкое количество тромбоцитов крови (иногда с необычным кровотечением или гематомами);
- повышение уровня калия в крови (что может, в редких случаях, вызвать мышечные спазмы и нарушения сердечного ритма);

2022 Б-2020



- аллергические реакции (с такими симптомами как сыпь, зуд, крапивница, затрудненное дыхание или глотание, головокружение);
- отек, в основном лица и горла, сыпь, зуд;
- повышение уровня печеночных ферментов;
- снижение уровня гемоглобина и снижение доли красных кровяных клеток в крови (которое приводит к анемии в тяжелых случаях);
- почечная недостаточность;
- снижение уровня натрия в крови (что может вызвать усталость и спутанность сознания, и в тяжелых случаях подергивание мышц и/или судороги).

Гидрохлортиазид

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

- низкий уровень калия крови;
- повышение уровня липидов крови.

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

- низкий уровень натрия в крови;
- низкий уровень магния в крови;
- высокий уровень мочевой кислоты в крови;
- сыпь, сопровождающаяся зудом, и другие виды сыпи;
- снижение аппетита;
- легкая тошнота и рвота;
- головокружение, обморок при вставании;
- неспособность достижения или поддержания эрекции.

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

- отек и образование волдырей на коже (вследствие повышения чувствительности кожи к солнцу);
- высокий уровень кальция в крови;
- высокий уровень глюкозы в крови;
- появление сахара в моче;
- ухудшение метаболических нарушений у пациентов с сахарным диабетом;
- запор, диарея, дискомфорт в желудке или кишечнике, заболевания печени, которые могут вызывать пожелтение кожи и глаз;
- нерегулярный ритм сердца;
- головная боль;
- нарушения сна;
- подавленное настроение (депрессия);
- низкое количество тромбоцитов (иногда с кровотечением или синяками под кожей);
- головокружение;
- покалывание или онемение;
- нарушение зрения.

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

- воспаление кровеносных сосудов с такими симптомами, как сыпь, багрово-красные пятна, лихорадка (васкулит);
- сыпь, зуд, крапивница, затрудненное дыхание или глотание, головокружение (реакции гиперчувствительности);
- сыпь на лице, боль в суставах, поражение мышц, лихорадка (красная волчанка);
- сильная боль в области желудка (панкреатит);
- затрудненное дыхание с лихорадкой, кашлем, хрипами, одышкой (дыхательная недостаточность, включая пневмонит и отек легких);
- бледность кожи, усталость, одышка, потемнение мочи (гемолитическая анемия);
- лихорадка, боль в горле или язвы во рту из-за инфекционных заболеваний (лейкопения);

- спутанность сознания, усталость, подергивание мышц и спазмы, учащенное дыхание (гипохлоремический алкалоз).

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

- слабость, гематомы, частые инфекционные заболевания (апластическая анемия);
- выраженное уменьшение объема мочи (возможные признаки поражения почек или почечной недостаточности);
- сыпь, покраснение кожи, волдыри на губах, глазах или во рту, шелушение кожи, лихорадка (возможные признаки мультиформной эритемы);
- снижение остроты зрения или боль в глазах из-за высокого давления (возможные признаки скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или острой закрытоугольной глаукомы);
- мышечные спазмы;
- лихорадка (гипертермия);
- слабость (астения);
- рак кожи и губы (немеланомный рак кожи).

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 лекарственного препарата напрямую (реквизиты см. ниже).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

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

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242 00 29; факс: +375 (17) 242 00 29.

Эл. почта: rcpl@rceth.by

<https://www.rceth.by>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КО-ВАЛСАРТАН

Хранить в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка) для защиты от влаги при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой окончания срока годности является последний день месяца, указанного на упаковке.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не требуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Ко-Валсартан содержит

Действующими веществами являются валсартан и гидрохлортиазид. Каждая таблетка содержит 160 мг валсартана и 12,5 мг гидрохлортиазида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: ядро таблеток – целлюлоза микрокристаллическая, кросповидон, кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат; оболочка таблеток – спирт поливиниловый, тальк, макрогол, титана диоксид (E171), краситель железа оксид красный (E172), краситель желтый «солнечный закат» (E110), лецитин.

2022 Б-2020

Внешний вид препарата Ко-Валсартан и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые оболочкой.

Таблетки круглые двояковыпуклые, покрытые оболочкой красно-коричневого цвета.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку. 3 контурных ячейковых упаковки с листком-вкладышем помещают в пачку картонную.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республиканское производственное унитарное предприятие «АКАДЕМФАРМ»

Адрес: Республика Беларусь, 220141, г. Минск, ул. Академика Купревича, д. 5, корп. 3.

Адрес места производства: Республика Беларусь, 220141, г. Минск, ул. Академика Купревича, д. 5, корп. 3, пом. 1-9, 11-13, 16, 17, корп. 4. тел./факс +375-17-268-63-64

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен**Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.