**Листок-вкладыш – информация для потребителя**

Вальсакор® Н 80 таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 80 мг/12,5 мг
Valsartan/Hydrochlorothiazide

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 или работнику аптеки.
- Препарат предназначен 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 Вальсакор® Н 80, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата Вальсакор® Н 80
3. Применение препарата Вальсакор® Н 80
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Вальсакор® Н 80
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ВАЛЬСАКОР® Н 80, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

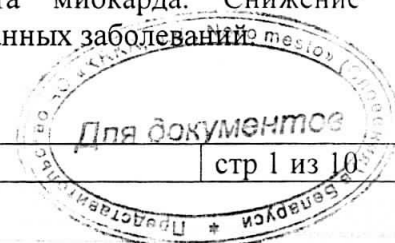
Вальсакор® Н 80 таблетки, покрытые пленочной оболочкой, содержат два активных вещества - валсартан и гидрохлоротиазид. Эти два вещества помогают контролировать высокое артериальное давление (АД).

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

- **Гидрохлоротиазид** принадлежит к группе препаратов, которые называются тиазидные диуретики (также известные под названием «мочегонные таблетки»). Гидрохлоротиазид усиливает выведение мочи, что также снижает артериальное давление.

Вальсакор® Н 80 показан для лечения артериальной гипертензии у пациентов, давление крови которых не контролируется монотерапией валсартаном или гидрохлоротиазидом.

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 АД увеличивает риск возникновения инфаркта миокарда. Снижение артериального давления, как правило, снижает риск развития данных заболеваний.



2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ВАЛЬСАКОР® Н 80

Не принимайте Вальсакор® Н 80:

- если у вас аллергия на валсартан, гидрохлоротиазид, другие сульфонамиды (вещества, химически подобные гидрохлоротиазиду) или вспомогательные компоненты препарата (перечисленные в разделе 6);
- если **срок вашей беременности более 3 месяцев** (рекомендуется избегать применения Вальсакора® Н 80 на ранних сроках беременности, см. раздел «Беременность»);
- 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 нарушение функции почек, и вы лечитесь препаратом для снижения артериального давления, содержащим алискирен.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к вам, не принимайте Вальсакор® Н 80 и поговорите со своим врачом.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Вальсакор® Н 80 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 препараты 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 таблетки);
- если у вас тяжелая сердечная недостаточность;
- 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 Вальсакора® Н 80 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 препаратов (включая ингибиторы АПФ), сообщите об этом своему врачу. Если эти симптомы возникают при приеме Вальсакор® Н 80, немедленно прекратите прием Вальсакор® Н 80 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 (аутоиммунное заболевание, которое также называется СКВ).

01.12.2022

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Для документов
стр 2 из 10

- 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 Вальсакор® Н 80. 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;
- так как прием этого лекарственного препарата может вызвать повышенную чувствительность кожи к воздействию солнечных лучей;
- 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). Если вы принимаете Вальсакор® Н 80, необходимо защищать кожу от воздействия солнечных и ультрафиолетовых лучей.
- если у вас ранее при приеме гидрохлортиазида наблюдались проблемы с дыханием или легкими (в том числе, воспаление или наличие жидкости в легких). При сильной одышке или затруднении дыхания после приема препарата Вальсакор® Н 80 следует немедленно обратиться к врачу.
- если вы принимаете какие-либо из следующих лекарственных препаратов, используемых для лечения артериальной гипертензии:
 - ингибитор АПФ (например, эналаприл, лизиноприл, рамиприл), в частности, если у вас заболевание почек, связанное с диабетом;
 - алискирен.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к вам, сообщите об этом лечащему врачу.

В период лечения лечащий врач может проверять функцию почек, измерять АД и уровень электролитов (в том числе калия) в крови через регулярные временные интервалы.

См. также информацию под заголовком «Не принимайте Вальсакор® Н 80».

Вы должны сообщить врачу, если думаете, что беременны (или планируете беременность). Вальсакор® Н 80 не рекомендуется на ранних сроках беременности, и противопоказан при сроке беременности более 3 месяцев, так как препарат может нанести серьезный вред ребенку при приеме на этой стадии беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»).

Дети и подростки

Применение Вальсакор® Н 80 у детей и подростков (в возрасте до 18 лет) не рекомендуется.

Другие препараты и Вальсакор® Н 80

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 Вальсакор® Н 80 совместно с

| | | | |
|------------|--|--|-------------|
| 01.12.2022 | | СОГЛАСОВАНО | стр 3 из 10 |
| | | МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь | # 10 |

некоторыми другими лекарственными препаратами. Может возникнуть необходимость в изменении дозы, принятии особых мер предосторожности, или, в некоторых случаях, прекращении приема одного из препаратов. Это относится к следующим препаратам:

- литию, препарату, используемому для лечения некоторых видов психических заболеваний;
- лекарственным препаратам или веществам, увеличивающим уровень калия в крови. К ним относятся добавки калия или заменители соли, содержащие калий, калийсберегающие препараты и гепарин;
- препаратам, которые могут снизить уровень калия в вашей крови. К ним относятся диуретики (мочегонные средства), кортикостероиды, слабительные, карбенексолон, амфотерицин или пенициллин G;
- препаратам, которые могут вызвать желудочковую аритмию «torsades de pointes» (нерегулярное сердцебиение). К ним относятся антиаритмические препараты (используются для лечения проблем с сердцем) и некоторые антипсихотические средства.
- лекарственным препаратам, которые могут снижать уровень натрия крови, например, антидепрессанты, антипсихотики, противоэпилептические средства;
- препаратам для лечения подагры, таким, как аллопуринол, пробенецид, сульфинпиразон;
- добавкам, содержащим витамин Д и кальций;
- препаратам для лечения диабета (инсулины и препараты для перорального применения, такие, как метформин);
- другим препаратам, снижающим АД, в том числе метилдопа;
- лекарственным препаратам, повышающим артериальное давление, таким, как адреналин или норадrenalин;
- дигоксину или другим дигиталисным гликозидам (используются для лечения проблем с сердцем);
- препаратам, которые могут повышать уровень сахара крови, такие как диазоксид или бета-блокаторы;
- цитотоксическим лекарственным средствам (используемых для лечения раковых заболеваний, такие как метотрексат или циклофосфамид);
- болеутоляющим препаратам, таким как нестероидные противовоспалительные средства (НПВС), включая селективные блокаторы циклооксигеназы-2 (ЦОГ-2) и ацетилсалициловая кислота > 3 г;
- лекарствам, расслабляющим мышцы, такие как тубокурарин;
- антихолинергическим лекарственным препаратам (применяются для лечения различных заболеваний, таких как желудочно-кишечные спазмы, спазмы мочевого пузыря, астма, учащение, мышечные спазмы, болезнь Паркинсона и в качестве помощи при анестезии);
- амантадину (используется для лечения болезни Паркинсона, а также для лечения или профилактики определенных заболеваний, вызванных вирусами);
- холестирамину и колестиполу (используются в основном для лечения повышенного уровня липидов в крови);
- циклоспорину, препарату, используемому при трансплантации органов, для защиты от отторжения трансплантата;
- алкоголю, снотворным и анестетикам (препараты со снотворным или обезболивающим эффектом, используемые, например, во время операции);
- йодсодержащим контрастным веществам (препараты, используемые для контрастных исследований);
- ингибиторам АПФ или алискирену (см. также информацию под заголовками «Не принимайте Вальсакор® Н 80» и «Особые указания и меры предосторожности»).

Вальсакор® Н 80 с пищей, напитками и алкоголем

Вальсакор® Н 80 можно принимать независимо от приема пищи

01.12.2022

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь



Для документов
стр 4 из 10

Избегайте употребления алкоголя, пока вы не поговорите с врачом. Алкоголь может вызвать снижение артериального давления и / или повысить риск возникновения головокружения или слабости.

Беременность и грудное вскармливание

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 врачу, если думаете, что беременны (или планируете беременность).

Врач посоветует вам прекратить прием Вальсакора® Н 80, если вы планируете беременность, или как только вы узнали о беременности, и предложит другое лечение. Вальсакор® Н 80 не рекомендован на ранних сроках беременности и не должен приниматься при беременности сроком более 3 месяцев, так как прием препарата может нанести серьезный вред ребенку.

- Сообщите врачу, если вы кормите грудью или планируете грудное вскармливание.

Вальсакор® Н 80 не рекомендован для матерей, кормящих грудью, и лечащий врач может выбрать другой вид лечения, если вы хотите продолжить грудное вскармливание, особенно, если ваш ребенок только родился или родился преждевременно.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

До начала управления транспортными средствами или работы с механизмами, требующими концентрации внимания, вы должны точно знать, как Вальсакор® Н 80 на вас влияет. При приеме Вальсакора® Н 80, как и других лекарственных препаратов снижающих АД, в редких случаях может возникнуть головокружение или влияние на способность сконцентрироваться.

Вальсакор® Н 80 содержит лактозу и натрий

Если у вас непереносимость некоторых сахаров, сообщите об этом врачу прежде, чем принимать препарат.

Этот лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) в одной таблетке, т.е. практически «без натрия».

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ВАЛЬСАКОР® Н 80

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. Это поможет вам получить лучшие результаты лечения и снизить риск развития нежелательных реакций. Необходимо проконсультироваться с лечащим врачом или работником аптеки, если вы не уверены.

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 Вальсакора® Н 80 необходимо принимать. Ваш доктор может увеличить или уменьшить дозу препарата в зависимости от вашего ответа на лечение.

- Обычная доза Вальсакора® Н 80 – одна таблетка в день.

- Не меняйте дозу и не прекращайте прием таблеток без консультации врача.

01.12.2022

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

стр 5 из 10

- Принимайте препарат регулярно, лучше утром, в одно и то же время каждый день.
- Вы можете принимать таблетки Вальсакор® Н 80 с пищей или натощак.
- Запивайте таблетку стаканом воды.

Если вы приняли препарата Вальсакор® Н 80 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 Вальсакор® Н 80

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.

Если вы прекратили прием препарата Вальсакор® Н 80

Прекращение лечения Вальсакором® Н 80 может привести к ухудшению вашего состояния. Не прекращайте прием препарата без консультации с лечащим врачом.

Если у вас есть дополнительные вопросы по применению этого препарата, обратитесь к врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Некоторые симптомы могут быть серьезными и требуют немедленной медицинской помощи.

Вы должны немедленно обратиться к врачу, если у вас возникли симптомы ангионевротического отека:

- отек лица, языка или горла;
- затруднение глотания или дыхания;
- крапивница.
- Тяжелые кожные заболевания, которые сопровождаются появлением сыпи, покраснением и шелушением кожи, образованием волдырей на губах, глазах или во рту, лихорадка (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 острой закрытоугольной глаукомы).
- Лихорадка, боль в горле, частые инфекционные заболевания (агранулоцитоз).
- Острый респираторный дистресс-синдром (симптомы включают сильную одышку, лихорадку, слабость и спутанность сознания).

Эти нежелательные реакции являются очень редкими или их частота неизвестна.

Другие нежелательные реакции включают:

Нечастые (могут возникнуть у не более 1 из 100 человек)

- Кашель,
- Низкое артериальное давление,

01.12.2022

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

ОКРКА, д.д., Новотрестово
Для документа
стр 6 из 10

- 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 редкие (могут возникнуть у не более 1 из 10000 человек)

- Головокружение,
- Диарея,
- Боль в суставах.

Частота неизвестна (частота не может быть оценена по имеющимся данным)

- Затрудненное дыхание,
- 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),
- Низкий уровень 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 гидрохлоротиазида по отдельности:

Валсартан

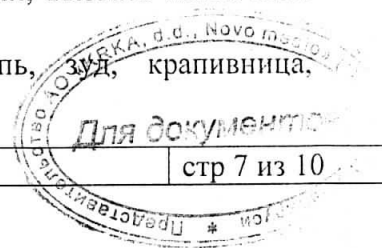
Нечастые (могут возникнуть у не более 1 из 100 человек)

- Головокружение,
- Боль в животе.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Частота неизвестна (частота не может быть оценена по имеющимся данным)

- 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),
- Низкий уровень 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),
- 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).

Гидрохлоротиазид

Очень частые (могут возникнуть у более чем 1 из 10 человек)

- Низкий уровень калия крови,
- Повышенный уровень липидов крови.

Частые (могут возникнуть у не более чем 1 из 10 человек)

- Низкий уровень натрия крови,
- Низкий уровень магния крови,
- Высокий уровень мочевой кислоты в крови,
- Сыпь, сопровождающаяся зудом и другие виды сыпи,
- Снижение аппетита,
- Легкая тошнота и рвота,
- Обморок при вставании,
- Неспособность достичь или сохранить эрекцию.

Редкие (могут возникнуть у менее чем 1 из 1000 человек)

- Отек и образование волдырей на коже (вследствие повышения чувствительности кожи к солнцу),
- Увеличение уровня кальция в крови,
- Увеличение уровня 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,
- Нарушения ритма сердца,
- Головная боль,
- Нарушения сна,
- Подавленное настроение,
- Низкий уровень тромбоцитов (иногда с кровотечением или гематомами),
- Головокружение,
- Покалывание или онемение,
- Нарушение зрения.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Очень редкие (могут возникнуть у не более 1 из 10000 человек)

- 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 вследствие инфекции (лейкопения),
- Спутанность сознания, усталость, подергивание мышц и спазмы, учащенное дыхание (гипохлоремический алкалоз).

Частота неизвестна (частота не может быть оценена по имеющимся данным)

- Рак кожи и губы (немеланомный рак кожи);
- Слабость, гематомы, частые инфекционные заболевания (апластическая анемия),
- 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),
- Мышечные спазмы,
- Лихорадка (гипертермия),
- Слабость (астения).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникли 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. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ВАЛЬСАКОР® Н 80

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

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

Хранить при температуре не выше 30°C.

Хранить в оригинальной упаковке с целью защиты от света и влаги.

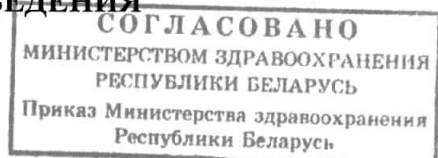
Срок годности 5 лет.

Не выбрасывайте препарат в водопровод или канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не требуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Вальсакор® Н 80 содержит

- Активные вещества: валсартан и гидрохлоротиазид.



1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 80 мг валсартана и 12,5 мг гидрохлоротиазида.

- Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, повидон К 25, натрия кроскармеллоза, кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, гипромеллоза 2910, титана диоксид, Е 171, железа оксид желтый, Е 172, железа оксид красный, Е 172, макрогол 4000.

Внешний вид препарата Вальсакор® Н 80 и содержимое упаковки

Овальные, двойковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой

НД РБ

7387 - 2019

14 таблеток, покрытых пленочной оболочкой, в блистере из ПВХ/ПЭ/ПВДХ пленки алюминиевой фольги. 1, 2 блистера с листком-вкладышем в картонной коробке.

15 таблеток, покрытых пленочной оболочкой, в блистере ПВХ/ПЭ/ПВДХ пленки алюминиевой фольги. 2, 4 блистера с листком-вкладышем в картонной коробке.

Условия отпуска

По рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

КРКА д.д., Ново место, Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место, Словения.

Представитель держателя регистрационного удостоверения в Республике Беларусь

Представительство Акционерного Общества «KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D. D., NOVO MESTO» (Республика Словения) в Республике Беларусь: ул. Филимонова 25Г, офис 315, 220114, г. Минск, Республика Беларусь, Тел/факс: +375 740 740 9230, E-mail: info.by@krka.biz.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

01.12.2022

