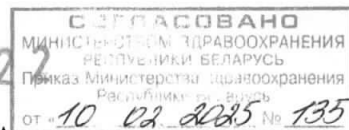


2603 Б-2022

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ:  
ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА**

**ЛеркаНАН, 10 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

Действующее вещество: лерканидипина гидрохлорид

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

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЛЕРКАНАН, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

ЛеркаНАН относится к классу препаратов, известных как антагонисты кальция (производные дигидропиридинов), которые снижают кровяное давление.

ЛеркаНАН используется для снижения высокого кровяного давления, также известного как артериальная гипертензия, у взрослого населения старше 18 лет (не рекомендуется детям в возрасте до 18 лет).

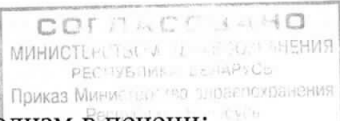
Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ЛЕРКАНАН**

**Не принимайте препарат ЛеркаНАН**

- если у Вас аллергия (гиперчувствительность) на лерканидипина гидрохлорид или другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если у Вас аллергия (гиперчувствительность) на другие производные дигидропиридинов (например, амлодипин, никардипин, фелодипин, исрадипин, нифедипин или лацидипин);
- если Вы страдаете от определенных заболеваний сердца, таких как:
  - аортальный стеноз
  - неконтролируемая сердечная недостаточность
  - нестабильная стенокардия (боль в груди, возникающая в состоянии покоя или усиливающаяся)
  - инфаркт миокарда, случившийся менее месяца назад;
- если у Вас тяжёлые заболевания печени;
- если у Вас серьезные проблемы с почками или Вы проходите диализ;

2603 б - 2022



- если Вы принимаете лекарства, которые подавляют метаболизм в печени:
  - противогрибковые средства (например, кетоконазол или итраконазол)
  - макролидные антибиотики (например, эритромицин, тролеандомицин или кларитромицин)
  - противовирусные средства (например, ритонавир);
- если Вы принимаете препараты, содержащие циклоспорин (используется после трансплантации для предотвращения отторжения органов);
- вместе с грейпфрутом или грейпфрутовым соком.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед началом применения препарата ЛеркаНАН проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Сообщите лечащему врачу, если у Вас есть или были раньше следующие состояния или заболевания:

- если Вы страдаете заболеваниями сердца;
- у Вас проблемы с печенью или почками или если Вы находитесь на диализе.

Вы должны сообщить своему врачу, если предполагаете наступление у себя беременности (или беременность уже установлена) или Вы кормите грудью (см. раздел «Беременность, грудное вскармливание и fertильность»).

### **Дети и подростки**

Безопасность и эффективность препарата ЛеркаНАН у детей в возрасте до 18 лет не установлены.

### **Другие препараты и препарат ЛеркаНАН**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете, недавно принимали или могли принимать какие-либо другие препараты. Это связано с тем, что при приеме препарата ЛеркаНАН совместно с другими лекарственными препаратами, действие препарата ЛеркаНАН или же действие других препаратов может изменяться или же некоторые побочные действия возникают чаще (см. также раздел 2 «Не принимайте препарат ЛеркаНАН»).

В частности, сообщите своему врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете какие-либо из следующих препаратов:

- фенитоин, фенобарбитал или карbamазепин (противосудорожные препараты);
- рифампицин (препарат для лечения туберкулеза);
- астемизол или терфенадин (препараты для лечения аллергии);
- амиодарон, хинидин или сotalол (препараты для лечения тахикардии);
- мидазолам (снотворное средство);
- дигоксин (препарат для лечения заболеваний сердца);
- бета-блокаторы, например метопролол, (препараты для снижения высокого кровяного давления, сердечной недостаточности и нарушений сердечного ритма);
- циметидин (более 800 мг, препарат для лечения язвенных болезней, расстройств желудка или изжоги);
- симвастатин (препарат для снижения уровня холестерина в крови);
- другие препараты, принимаемые при лечении высокого кровяного давления.

### **Препарат ЛеркаНАН с пищей, напитками и алкоголем**

- Прием пищи с высоким содержанием жира значительно увеличивает уровень содержания в крови лекарственного вещества (см. раздел 3);
- Алкоголь может увеличить эффект препарата ЛеркаНАН. Не принимайте алкоголь во время лечения препаратом;

2603Б-2022

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

- ЛеркаНАН не следует принимать с грейпфрутом или грейпфрутовым соком (они могут усилить его гипотензивный эффект). См. раздел 2 «Не принимайте препарат ЛеркаНАН».

#### **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.

ЛеркаНАН не рекомендован к применению, если Вы беременны или кормите грудью. Данные о применении лерканидипина у беременных и кормящих женщин отсутствуют. Если Вы беременны или кормите грудью, если не пользуетесь какими-либо методами контрацепции, подозреваете, что забеременели, планируете беременность, кормите грудью, не пользуетесь какими-либо методами контрацепции, - проконсультируйтесь с Вашим врачом или работником аптеки, прежде чем принимать данный препарат.

#### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Если после применения данного препарата Вы испытываете головокружение, слабость или сонливость, не садитесь за руль автомобиля и не занимайтесь управлением сложной техники.

#### **Препарат ЛеркаНАН содержит лактозу**

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

#### **Препарат ЛеркаНАН содержит краситель желтый «Солнечный закат» Е110**

Таблетки препарата ЛеркаНАН содержат краситель желтый «Солнечный закат» (Е110), который может вызывать аллергические реакции.

### **3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛЕРКАНАН**

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

**Взрослые:** рекомендуемая доза составляет 10 мг один раз в день, принимается в одно и то же время каждый день, предпочтительно утром, по крайней мере, за 15 минут до завтрака, поскольку еда с высоким содержанием жиров значительно увеличивает уровень лекарственного препарата в крови. При необходимости Ваш врач может посоветовать Вам увеличить дозу до 20 мг один раз в день.

Таблетки предпочтительно проглатывать целиком, запивая небольшим количеством воды.

**Дети:** препарат не следует применять у детей в возрасте до 18 лет.

**Пациенты пожилого возраста:** не требуется корректировка ежедневной дозы. Однако особое внимание следует уделить началу лечения.

**Пациенты с заболеваниями печени или почек:** в начале лечения требуется особая осторожность, также следует тщательно оценивать увеличение суточной дозы до 20 мг.

#### **Если Вы приняли препарата ЛеркаНАН больше, чем следовало**

Не превышайте назначенную дозу. Если Вы случайно приняли большую дозу препарата, необходимо немедленно проинформировать лечащего врача или обратиться в ближайшее отделение неотложной помощи. Возьмите с собой в больницу листок-вкладыш и оставшиеся таблетки или упаковку.

Приём дозы, выше рекомендованной, может вызвать чрезмерное снижение кровяного давления и появление нерегулярных сердечных ритмов или тахикардии.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### **Если Вы забыли принять препарат ЛеркаНАН**

Если Вы забыли принять таблетку, просто пропустите этот прием дозы. Далее продолжайте лечение, как раньше. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

### **Если Вы прекратили прием препарата ЛеркаНАН**

Если Вы прекратите принимать ЛеркаНАН, Ваше кровяное давление может снова повыситься. Поэтому перед прекращением лечения проконсультируйтесь с врачом.

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

## **4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

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

Следующие нежелательные реакции могут иметь место при приеме данного препарата:

### **Некоторые нежелательные реакции могут быть серьезными:**

**При возникновении любой из следующих нежелательных реакций немедленно обратитесь к врачу.**

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

- стенокардия (боль в груди, связанная с недостаточным поступлением крови к сердцу), аллергические реакции (симптомы которых включают в себя зуд, сыпь, крапивницу), потеря сознания.

У пациентов с предшествующей стенокардией может наблюдаться повышение частоты, продолжительности или степени тяжести этих приступов на фоне применения препарата ЛеркаНАН и других препаратов той же группы. В отдельных случаях может иметь место инфаркт миокарда.

### **Другие возможные нежелательные реакции:**

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

- головная боль, тахикардия, нарушение сердцебиения (неупорядоченное или ускоренное сердцебиение), внезапное покраснение лица, шеи и верхней части грудной клетки, отек лодыжек.

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

- головокружение, падение артериального давления, изжога, тошнота, боль в животе, сыпь, зуд, боль в мышцах, выделение большого количества мочи, чувство слабости или усталости.

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

- сонливость, рвота, диарея, крапивница, учащение мочеиспускания, боль в груди.

*Частота неизвестна (частоту нельзя оценить по имеющимся данным):*

- отечность десен, изменения функции печени (определяется по анализу крови), помутнение жидкостей (обнаруживается при проведении диализа через катетер в области живота), отек лица, губы, языка или горла, которые могут вызвать затруднение дыхания или глотания.

### **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 и на не перечисленные в листке-вкладыше.

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



## 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛЕРКАНАН

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от действия влаги и света при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

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

## 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

**Препарат ЛеркаНАН содержит**

*Действующее вещество – лерканидипина гидрохлорид. Каждая таблетка содержит 10 мг лерканидипина гидрохлорида (что соответствует 9,4 мг лерканидипина).*

*Вспомогательные вещества:*

- ядро таблеток: лактозы моногидрат, кросповидон, магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая;
- оболочка таблеток: поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), полиэтиленгликоль (макрогол), тальк, оксид железа желтый (E172), краситель желтый «Солнечный закат» (E110), оксид железа черный (E172).

### **Внешний вид препарата ЛеркаНАН и содержимое упаковки**

Таблетки круглые двояковыпуклые, покрыты пленочной оболочкой оранжево-желтого цвета.

По 15 таблеток в контурной ячейковой упаковке из светонепроницаемой пленки двухслойной (ПВХ/ПВДХ). Две контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в картонную пачку.

### **Условия отпуска**

По рецепту врача.

### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Государственное 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 представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

Государственное предприятие «АКАДЕМФАРМ»

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

тел./факс 8(017) 268-63-64

e-mail: info@academpharm.by

### **Листок-вкладыш пересмотрен**

### **Прочие источники информации**

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)