

Листок-вкладыш: информация для пациента

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

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

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



1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ КО-СЕНТОР®, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

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

Каждая таблетка содержит 50 мг лозартана калия и 12,5 мг гидрохлоротиазида.
Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, краситель «солнечный закат» жёлтый (Е 110).

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

Каждая таблетка содержит 100 мг лозартана калия и 12,5 мг гидрохлоротиазида.
Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, краситель «солнечный закат» жёлтый (Е 110).

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

Каждая таблетка содержит 100 мг лозартана калия и 25 мг гидрохлоротиазида.
Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, краситель «солнечный закат» жёлтый (Е 110).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.

Фармакотерапевтическая группа: Средства, влияющие на ренин-ангиотензиновую систему. Антагонисты рецепторов ангиотензина II и диуретики.



1.1. Показания к применению

7632 - 2019

Ко-Сентор® — комбинированный препарат, в состав которого входит блокатор рецепторов ангиотензина II (лозартан) и мочегонное средство (т.е. диуретик — гидрохлоротиазид). Ангиотензин II — вещество, которое вырабатывается в организме и связывается с рецепторами в кровеносных сосудах, вызывая их сужение. Это приводит к повышению артериального давления. Лозартан предотвращает связывание ангиотензина II с рецепторами, способствуя расслаблению кровеносных сосудов, что, в свою очередь, приводит к снижению артериального давления. Гидрохлоротиазид, действуя на почки, увеличивает выведение воды и солей. Это также способствует снижению артериального давления.

Ко-Сентор® применяется для лечения эссенциальной (первичной) артериальной гипертензии (повышенного артериального давления) у пациентов, чье артериальное давление в достаточной степени не контролируется приемом только лозартана или только гидрохлоротиазида.

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

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА КО-СЕНТОР®

2.1. Противопоказания

Не принимайте препарат Ко-Сентор®

- если у Вас аллергия на действующие вещества (лозартан, гидрохлоротиазид) или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас аллергия на другие производные сульфонамида (например, другие тиазиды, некоторые антибиотики, такие как ко-тимоксазол. Если сомневаетесь, проконсультируйтесь с лечащим врачом.);
- если у Вас тяжелая печеночная недостаточность;
- если у Вас низкое содержание калия, натрия или высокое содержание кальция в крови, и эти нарушения не поддаются лечению;
- если у Вас подагра;
- если Вы беременны, и срок беременности превышает 3 месяца. Также не следует принимать препарат Ко-Сентор® на ранних сроках беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если у Вас серьезное нарушение функции почек или почки совсем не вырабатывают мочу;
- если у Вас сахарный диабет или почечная недостаточность и при этом Вы принимаете препарат для снижения артериального давления, содержащий алискирен.

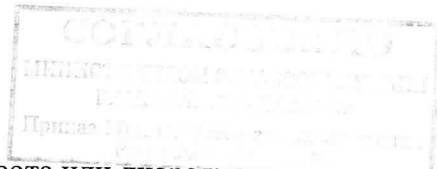
2.2. Особые указания и меры предосторожности

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

Важно сообщить лечащему врачу следующее:

- если у Вас раньше развивался ангионевротический отек (отек лица, губ, горла и/или языка);
- если Вы принимаете диуретики (мочегонные средства);

7632 - 2019



- если Вы соблюдаете диету с ограничением соли;
- если у Вас отмечается или отмечалась ранее чрезмерная рвота или диарея;
- если у Вас хроническая сердечная недостаточность;
- если у Вас печеночная недостаточность (см. также раздел «Не принимайте препарат Ко-Сентор®»);
- если у Вас выявлено сужение кровеносных сосудов, снабжающих почки (стеноз почечных артерий), или у Вас функционирует только одна почка, или Вы недавно перенесли трансплантацию почки;
- если у Вас диагностировано сужение артерий (атеросклероз), стенокардия (боль в грудной клетке в связи с нарушением функции сердца);
- если у Вас выявлен стеноз аортального или митрального клапана или обструктивная гипертрофическая кардиомиопатия (нарушение, вызванное утолщением сердечной мышцы);
- если у Вас сахарный диабет;
- если у Вас подагра;
- если у Вас наблюдаются сейчас или наблюдались ранее проявления аллергии, бронхиальная астма или заболевание, которое сопровождается болью в суставах, сыпью и лихорадкой (системная красная волчанка);
- если у Вас высокие показатели содержания кальция или низкое содержание калия в крови или Вы соблюдаете диету с низким содержанием калия;
- если Вам предстоит анестезия (даже у стоматолога), операция или проверка функции паращитовидных желез, Вы должны сообщить врачу или медицинским работникам, что Вы принимаете таблетки, содержащие лозартан калия и гидрохлоротиазид;
- если у Вас первичный гиперальдостеронизм (синдром, связанный с повышенным выделением гормона альдостерона надпочечниками вследствие патологических изменений этих желез);
- если Вы принимаете какой-либо из следующих препаратов для лечения повышенного артериального давления:
 - ингибитор АПФ (например, эналаприл, лизиноприл, рамиприл), особенно если у Вас сахарный диабет с осложнениями со стороны почек;
 - алискирен;
- если у Вас рак кожи или на фоне лечения у Вас неожиданно появилось очаговое поражение кожного покрова.

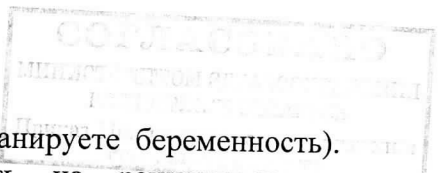
Прием гидрохлоротиазида, особенно в течение долгого времени и в высоких дозах, может повысить риск развития некоторых видов рака кожи и губы (рак кожи, не относящийся к меланому). Во время приема препарата Ко-Сентор® используйте средства защиты кожи от воздействия солнца и УФ-лучей.

Врач может назначить Вам регулярное обследование с целью проверки функции почек, контроля артериального давления и содержания электролитов (например, калия) в крови.

Во время лечения Вы должны незамедлительно сообщить врачу о следующих событиях:

- если у Вас ухудшилось зрение или появилась боль в глазах. Это могут быть симптомы скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидального выпота) или повышения внутриглазного давления. Это может произойти через какое-то время (от нескольких часов до нескольких недель) после приема препарата Ко-Сентор® и привести к полной потере зрения при отсутствии лечения. Если раньше у Вас отмечались проявления аллергии на пенициллин или сульфонамиды, риск развития этого состояния у Вас может быть повышен;

7632 - 2019



- если Вы предполагаете наличие беременности (или планируете беременность). Препарат Ко-Сентор® не рекомендуется принимать на ранних сроках беременности и запрещено принимать, если срок беременности превышает 3 месяца, поскольку он может нанести серьезный вред ребенку (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»).

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

2.3. Дети и подростки

Опыт применения препарата Ко-Сентор® у детей и подростков (младше 18 лет) отсутствует. Поэтому препарат Ко-Сентор® не следует назначать детям и подросткам до 18 лет.

2.4. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

2.4.1. Другие препараты и препарат Ко-Сентор®

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Возможно, лечащему врачу потребуется изменить дозу препарата и/или принять другие меры предосторожности.

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

Препараты, содержащие литий, не следует принимать одновременно с препаратом Ко-Сентор® без тщательного медицинского наблюдения.

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

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

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

Сообщите врачу, если у Вас запланировано рентгенографическое исследование с

применением йодсодержащего контрастного вещества.



2.4.2. Взаимодействие с пищей и напитками

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

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

2.5. Беременность и грудное вскармливание

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

Беременность

Вероятнее всего, лечащий врач посоветует Вам прекратить прием препарата Ко-Сентор® до того, как Вы забеременеете, или сразу же, как только Вы узнаете о том, что беременны; в этом случае Вам будет рекомендован другой препарат вместо препарата Ко-Сентор®. Препарат Ко-Сентор® не рекомендуется принимать на ранних сроках беременности, и применение препарата противопоказано, если срок беременности превышает 3 месяца, поскольку он может нанести серьезный вред ребенку.

Грудное вскармливание

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

2.6. Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами

Когда Вы начнете принимать препарат, Вам следует воздержаться от выполнения задач, требующих повышенной концентрации внимания (например, управление автомобилем или опасными механизмами), до тех пор, пока Вы не убедитесь, что хорошо переносите лечение.

2.7. Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ

Препарат Ко-Сентор® содержит молочный сахар (лактозу)

Если врач ранее отмечал у Вас симптомы непереносимости некоторых сахаров, посоветуйтесь с ним перед началом приема препарата.

Препарат Ко-Сентор® содержит краситель солнечный закат желтый (Е 110)

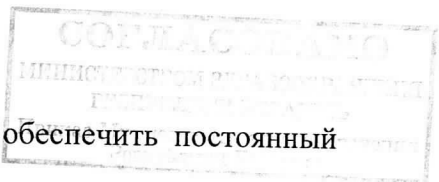
Краситель солнечный закат желтый (Е 110) может вызывать аллергические реакции.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КО-СЕНТОР®

3.1. Доза

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

Врач назначит Вам подходящую дозу препарата Ко-Сентор® с учетом Вашего состояния и других препаратов, которые Вы принимаете. Важно продолжать прием



препарата Ко-Сентор[®] так долго, как назначил врач, чтобы обеспечить постоянный контроль артериального давления на определенном уровне.

Применение при повышенном артериальном давлении

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

Пациенты пожилого возраста

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

Пациенты с нарушением функции почек

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

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

Пациенты с нарушением функции печени

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

3.2. Применение у детей и подростков

Препарат Ко-Сентор[®] не следует назначать детям и подросткам до 18 лет, из-за отсутствия опыта клинического применения.

3.3. Путь и способ введения

Препарат следует принимать внутрь, независимо от приема пищи, запивая стаканом воды.

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

3.4. Продолжительность терапии

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

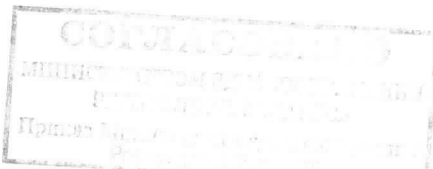
Если Вы приняли препарата Ко-Сентор[®] больше, чем следовало, незамедлительно свяжитесь с Вашим врачом, фармацевтом или позвоните в отделение скорой помощи.

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

Если Вы забыли принять препарат Ко-Сентор[®]

Принимайте препарат Ко-Сентор[®] ежедневно в соответствии с назначением врача.

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



Если Вы прекратили принимать препарат Ко-Сентор®

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

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

4.1. Описание нежелательных реакций

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

Если у Вас появились следующие тяжелые нежелательные реакции, прекратите прием препарата Ко-Сентор® и незамедлительно обратитесь к врачу или в отделение скорой помощи ближайшей больницы.

- Тяжелая аллергическая реакция (сыпь, отек лица, губ, горла и/или языка, что может привести к затруднению глотания или дыхания). Это серьезная, но редкая нежелательная реакция, возникает примерно у 1 из 1000 человек.
- Тяжелая, но нечастая кожная реакция (возникает у 1 из 100 пациентов), которая называется токсический эпидермальный некролиз и характеризуется болезненным покраснением, формированием крупных пузырей и отслоением больших участков кожи, сопровождается лихорадкой, ознобом, болью в мышцах и нарушением общего самочувствия (недомоганием).

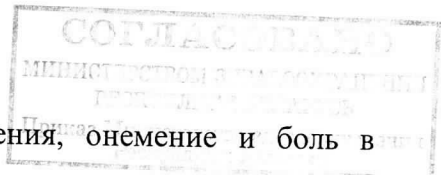
При применении препарата Ко-Сентор® зарегистрированы также следующие нежелательные реакции.

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

- кашель, инфекции верхних дыхательных путей, заложенность носа, синусит, патология пазух носа;
- диарея, боль в животе, тошнота, расстройство пищеварения;
- мышечная боль или судороги, боль в ногах, боль в спине;
- бессонница, головная боль, головокружение;
- слабость, утомляемость, боль в грудной клетке;
- повышение содержания калия в крови (может вызвать нарушение сердечного ритма), снижение уровня гемоглобина;
- нарушение функции почек (включая острую почечную недостаточность);
- гипогликемия (чрезмерно низкий уровень глюкозы в крови).

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

- анемия, красные или коричневатые пятна на коже (иногда, особенно на стопах, ногах, руках и ягодицах, сопровождаются болью в суставах, отеком кистей и стоп и болью в животе), образование синяков, гибель эритроцитов, снижение количества лейкоцитов;
- потеря аппетита, повышение концентрации мочевой кислоты или явная подагра, повышение уровня глюкозы в крови, отклонения содержания электролитов в крови от нормы;
- тревожность, нервозность, паническое расстройство (повторные панические атаки), спутанность сознания, депрессия, патологические сновидения, нарушения сна, сонливость, нарушения памяти;



- пощипывание/покалывание или аналогичные ощущения, онемение и боль в конечностях, дрожь, мигрень, обмороки;
- нечеткость зрения, жжение или покалывание в глазах, конъюнктивит, ухудшения зрения, видение предметов в желтом цвете;
- звон, шум, гул или пощелкивание в ушах, ощущение вращения;
- снижение артериального давления, которое может быть связано с изменением положения тела в пространстве (ощущение головокружения или слабости при вставании), стенокардия (боль в грудной клетке), нарушение сердцебиения, нарушение мозгового кровообращения (транзиторная ишемическая атака (ТИА), «микроинсульт»), инфаркт миокарда, ощущение сердцебиения, аритмия (нарушение сердечного ритма или пульса);
- воспаление стенки кровеносных сосудов, которое часто сопровождается кожной сыпью и образованием синяков;
- боль в горле, раздражение или отек горла, чувство нехватки воздуха, бронхит, пневмония, скопление жидкости в легких (которое вызывает затруднение дыхания), носовое кровотечение, насморк, заложенность носа;
- запор, вплоть до тяжелых случаев, повышенное газообразование, расстройство желудка, гастрит (воспаление и отек слизистой оболочки желудка), спазмы желудка, рвота, сухость во рту, воспаление слюнных желез, зубная боль;
- воспаление поджелудочной железы;
- желтуха (желтушность белков глаз и кожи);
- крапивница, зуд, воспаление кожи, сыпь, покраснение кожи, светочувствительность, сухость кожи, «приливы», потливость, выпадение волос;
- боль в руках, плечах, тазобедренных, коленных и других суставах, припухлость суставов, скованность суставов, мышечная слабость;
- учащенное мочеиспускание, в том числе ночью, нарушение функции почек, в том числе воспаление почек, мочевая инфекция, наличие глюкозы в моче;
- мышечные спазмы;
- снижение полового влечения, импотенция;
- отек лица, локальные отеки, лихорадка.

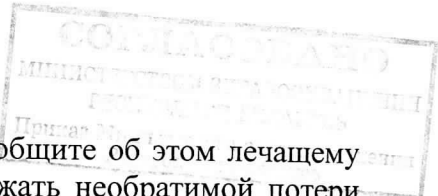
Редко (могут возникать не более чем у 1 из 1000 пациентов):

- гепатит (воспаление печени), отклонение от нормы функциональных проб печени.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- гриппоподобные симптомы;
- необъяснимая мышечная боль с потемнением мочи (чайного цвета) (рабдомиолиз);
- снижение содержания натрия в крови (гипонатриемия);
- общее плохое самочувствие (недомогание), головокружение, которое возникает при вставании или изменении положения тела в пространстве и может пройти при снижении дозы;
- снижение количества тромбоцитов;
- результаты анализов крови, которые указывают на нарушение функции печени;
- извращение вкуса (дисгевзия);
- сыпь, покраснение кожи (кожная красная волчанка);
- рак кожи и губы (рак кожи, не относящийся к меланому);
- снижение остроты зрения или боль в глазах в связи с высоким давлением [возможные признаки скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидального выпота) или острой закрытоугольной глаукомы]. Если у Вас

7632 - 2019



внезапно появилась боль в глазах, незамедлительно сообщите об этом лечащему врачу; Вам может потребоваться лечение, чтобы избежать необратимой потери зрения.

4.2. Сообщение о нежелательных реакциях

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

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220045 г. Минск, пр-т Дзержинского, 83, корпус 15

Отдел фармаконадзора

+375-17-242-00-29

rcpl@rceth.by

<https://rceth.by>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КО-СЕНТОР®

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

5.1. Дата истечения срока годности

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

Этот лекарственный препарат не требует специальных условий хранения.

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

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

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

- Действующее вещество: лозартан калия 50 мг и гидрохлоротиазид 12,5 мг в каждой таблетке, покрытой пленочной оболочкой.

- Вспомогательные вещества:

Ядро таблетки содержит:

магния стеарат, крахмал желатинизированный, лактозы моногидрат (63 мг), целлюлоза микрокристаллическая.

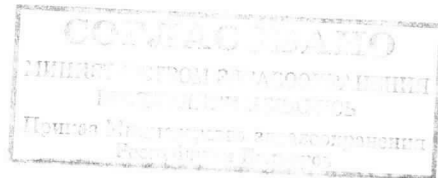
Пленочная оболочка содержит:

Опадрай II 85F23426 оранжевый (железа оксид черный Е 172, солнечный закат желтый Е 110, железа оксид желтый Е 172, тальк, макрогол 3350, титана диоксид Е 171, спирт поливиниловый).

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

оболочкой

7632 - 2019



- Действующее вещество: лозартан калия 100 мг и гидрохлоротиазид 12,5 мг в каждой таблетке, покрытой пленочной оболочкой.

- Вспомогательные вещества:

Ядро таблетки содержит:

магния стеарат, крахмал прежелатинизированный, лактозы моногидрат (126 мг), целлюлоза микрокристаллическая.

Пленочная оболочка содержит:

Опадрай II 85F27044 желтый (железа оксид черный Е 172, солнечный закат желтый Е 110, железа оксид желтый Е 172, тальк, макрогол 3350, титана диоксид Е 171, спирт поливиниловый).

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

- Действующее вещество: лозартан калия 100 мг и гидрохлоротиазид 25 мг в каждой таблетке, покрытой пленочной оболочкой.

- Вспомогательные вещества:

Ядро таблетки содержит:

магния стеарат, крахмал прежелатинизированный, лактозы моногидрат (126 мг), целлюлоза микрокристаллическая.

Пленочная оболочка содержит:

Опадрай II 85F23426 оранжевый (железа оксид черный Е 172, солнечный закат желтый Е 110, железа оксид желтый Е 172, тальк, макрогол 3350, титана диоксид Е 171, спирт поливиниловый).

Описание препарата Ко-Сентор® таблетки, покрытые пленочной оболочкой

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

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

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

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

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

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

Форма выпуска

10 таблеток, покрытых пленочной оболочкой, в блистере из ОПА/АЛ/ПВХ-пленки и фольги алюминиевой. 3 блистера в картонной коробке с приложенной инструкцией по применению.

Срок годности

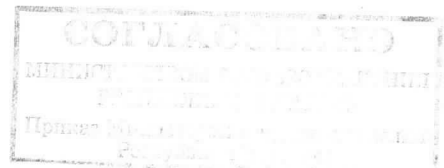
4 года.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

НД РБ

Условия отпуска
По рецепту.

7632 - 2019



Держатель регистрационного удостоверения

ОАО «Гедеон Рихтер»
Венгрия,
H-1103, Будапешт,
ул. Дёмреи, 19-21.

Производитель

ООО «Гедеон Рихтер Польша»
ул. Кн. Ю. Понятовского, 5,
05-825 Гродзиск Mazовецкий,
Польша

Телефон горячей линии (звонок бесплатный): 7-800-555-00777
Электронный адрес: drugsafety@g-richter.ru

Представитель держателя регистрационного удостоверения

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