

Листок-вкладыш – информация для пациента**Лизирет, 10 мг + 12,5 мг, таблетки****Лизирет, 20 мг + 12,5 мг, таблетки**

лизиноприл + гидрохлоротиазид

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

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

Препарат Лизирет применяется для лечения повышенного артериального давления (артериальной гипертензии) у взрослых с 18 лет.

Лизирет содержит два действующих вещества: лизиноприл и гидрохлоротиазид.

Лизиноприл относится к группе ингибиторов АПФ (ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента). Он останавливает выработку ангиотензина II, повышающего артериальное давление, в результате чего артериальное давление снижается. Гидрохлоротиазид относится к группе диуретиков (мочегонных препаратов). Он способствует выведению из организма воды и соли с мочой. Это способствует снижению артериального давления.

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

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ЛИЗИРЕТ

Не принимайте препарат Лизирет, если:

- у Вас аллергия на действующие вещества (лизиноприл и гидрохлоротиазид), или на любое из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6 листка-вкладыша, или на любой другой ингибитор АПФ, или на другое производное сульфонида;
- у Вас в прошлом возникал отек лица, губ, рта, языка или горла, вызывающий затруднение глотания или дыхания (ангионевротический отек), причина которого неизвестна или носит наследственный характер;
- Вы принимали или в настоящее время принимаете сакубитрил/валсартан – лекарство, используемое для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых, так как повышается риск развития ангионевротического отека (быстрого отека под кожей в такой

- области, как горло);
- у Вас сахарный диабет или нарушена функция почек и Вы принимаете лекарственный препарат для снижения артериального давления, в котором содержится алискирен;
 - Вы беременны и срок беременности составляет более 3 месяцев (на ранних сроках беременности применения препарата Лизирет также лучше избегать – см. подраздел «Беременность и грудное вскармливание»);
 - Вы кормите грудью;
 - у Вас тяжелое заболевание печени;
 - у Вас тяжелое заболевание почек;
 - у Вас нарушено мочевыделение;
 - Ваш возраст младше 18 лет.

Если что-либо из перечисленного выше имеет к Вам отношение, Вам не следует принимать данный препарат. Если у Вас имеются сомнения, то, прежде чем принимать данный лекарственный препарат, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Лизирет проконсультируйтесь с лечащим врачом, если:

- у Вас есть заболевания сердца (увеличение толщины сердечной мышцы, известное как гипертрофическая кардиомиопатия);
- у Вас есть нарушения со стороны почек или Вы находитесь на диете с ограничением соли, принимаете калиевые добавки, калийсберегающие препараты или калийсодержащие заменители поваренной соли или другие препараты, которые могут повышать уровень калия в крови (например, гепарин, используемый для предотвращения образования тромбов, триметоприм-содержащие препараты, такие как ко-тримоксазол, используемый для лечения бактериальных инфекций). Это может стать причиной повышения уровня калия в крови, что может привести к серьезным нарушениям. Может возникнуть необходимость проведения лечащим врачом коррекции дозы препарата Лизирет или контроля уровня калия в крови (см. подраздел «Другие препараты и препарат Лизирет»);
- у Вас была операция по пересадке почки (так как опыт применения препарата у таких пациентов ограничен и не рекомендован);
- Вы принимаете мочегонные препараты (диуретическая терапия). За 2–3 дня до начала приема препарата Лизирет диуретическую терапию необходимо остановить;
- у Вас был рак кожи или если у Вас неожиданно возникло поражение кожи во время лечения. Лечение гидрохлоротиазидом, особенно длительное в высоких дозах, может увеличить риск развития некоторых типов рака кожи (немеланомный рак кожи). Во время приема препарата Лизирет необходимо защищать кожу от воздействия солнца и УФ-лучей;
- Вы испытываете снижение остроты зрения или боль в глазах. Это могут быть симптомы скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или повышения внутриглазного давления, которые, как правило, проявляются в течение нескольких часов или недель после начала приема препарата. При отсутствии лечения это может привести к необратимой потере зрения. Если у Вас в анамнезе имеется аллергическая реакция на пенициллин или сульфонамид, риск развития нежелательной реакции повышается;
- у Вас есть нарушения со стороны печени. Это увеличивает риск развития тяжелых нежелательных реакций;
- у Вас сахарный диабет. Вам необходимо контролировать уровень глюкозы в крови;
- Вы принимаете какие-либо из следующих лекарств, риск ангионевротического отека (быстрый отек под кожей в области, например, горла) увеличивается:
 - темсиролиму, сиролиму, эверолиму и другие лекарства, относящиеся к классу mTOR (используются для предотвращения отторжения пересаженных органов и при

раке).

- рацекадотрил, лекарство, используемое для лечения диареи;
 - вилдаглиптин, лекарство, используемое для лечения диабета;
 - препараты, содержащие тканевой активатор плазминогена.
- Вы принимаете один из перечисленных далее лекарственных препаратов для лечения повышенного артериального давления:
- блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА) (также известные как сартаны – например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), особенно, если у Вас есть нарушения со стороны почек, связанные с сахарным диабетом;
 - алискирен.

Возможно, врач примет решение о необходимости регулярного контроля функции почек, артериального давления, количества электролитов (например, калия) в крови через определенные промежутки времени (см. подраздел «Не принимайте препарат Лизирет»);

- у Вас когда-либо были аллергические реакции, сопровождавшиеся отеком лица, губ, языка или горла, что привело к затруднению дыхания или глотания. Следует учитывать, что у темнокожих пациентов имеется повышенный риск развития таких реакций на прием ингибиторов АПФ;
- Вы страдаете заболеванием кровеносных сосудов, относящимся к группе коллагеновых сосудистых заболеваний. У Вас может повышаться риск развития тяжелых инфекций. Вам может потребоваться более частый контроль анализов крови;
- у Вас недавно была чрезмерная диарея или рвота;
- у Вас имеются заболевания кровеносных сосудов головного мозга;
- у Вас есть нарушения со стороны крови, например, снижение количества лейкоцитов или их отсутствие (нейтропения/агранулоцитоз), снижение количества тромбоцитов (тромбоцитопения), или снижение количества эритроцитов (анемия);
- в прошлом у Вас были проблемы с дыханием или легкими (включая воспаление или жидкость в легких) после приема гидрохлоротиазида. Если после приема препарата Лизирет у Вас разовьется сильная одышка или затрудненное дыхание, немедленно обратитесь за медицинской помощью;
- у Вас низкое кровяное давление. Вы можете чувствовать головокружение или предобморочное состояние, особенно когда Вы встаете;
- Вы представитель негроидной расы. Данный препарат может быть менее эффективным, и у Вас может быть более высокий риск развития тяжелой аллергической реакции, называемой ангионевротический отек (см. раздел 4).

Следует обязательно сообщить врачу о том, что Вы беременны (или можете быть беременны). Препарат Лизирет не рекомендован на ранних сроках беременности и его не следует принимать, если срок беременности превысил 3 месяца, поскольку в случае приема существует серьезная опасность нанесения вреда ребенку (см. подраздел «Беременность и грудное вскармливание»).

Препарат Лизирет может вызывать кашель или серьезные нежелательные реакции, которые требуют немедленного оказания медицинской помощи. Очень важно, чтобы Вы прочитали раздел 4 «Возможные нежелательные реакции».

Если Вам предстоит медицинская процедура

Сообщите своему врачу о том, что Вы принимаете препарат Лизирет, если Вам предстоит какая-либо из перечисленных ниже процедур:

- любые хирургические вмешательства или введение анестетиков (даже у стоматолога);
- процедура удаления холестерина из крови, называемая «аферез ЛПНП»;
- диализ;
- десенсибилизирующая терапия для уменьшения аллергических проявлений при укусах

пчел или ос;

- антидопинговый тест (препарат может привести к получению положительного результата);
- функциональный тест парашитовидной железы;

Если у Вас имеет место что-либо из вышеперечисленного, скажите об этом своему врачу или стоматологу перед началом проведения процедуры.

Дети и подростки

Безопасность и эффективность применения препарата Лизирет у детей и подростков младше 18 лет не установлена.

Другие препараты и препарат Лизирет

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

Это связано с тем, что препарат Лизирет может оказывать влияние на действие других лекарственных препаратов. В свою очередь, некоторые другие лекарственные препараты могут оказывать влияние на действие препарата Лизирет.

Может возникнуть необходимость проведения лечащим врачом коррекции дозы и/или принятия других мер предосторожности.

Препараты, усиливающие действие препарата Лизирет

- мочегонные препараты (диуретики) и другие препараты, снижающие артериальное давление. Они также могут иногда снижать уровни солей в крови;
- антидепрессанты и антипсихотики (для лечения депрессии и других психических заболеваний);
- анестетики (препараты, уменьшающие чувствительность);
- барбитураты (успокаивающие и снотворные препараты);
- алкоголь.

Препараты, снижающие действие препарата Лизирет

- симпатомиметики (часто используются для лечения астмы, сердечных заболеваний, заболеваний глаз и заложенности носа);
- нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), такие как аспирин, ибупрофен и диклофенак. Они также могут уменьшить количество выделяемой мочи.

Препараты, которые могут оказать влияние на кроветворную систему

- аллопуринол (препарат для лечения подагры);
- прокаинамид (применяется для лечения нарушений сердечного ритма);
- цитотоксические препараты (используются для лечения рака);
- иммунодепрессанты (препараты, предотвращающие отторжение трансплантатов органов или костного мозга). Существует также большой риск чрезмерного повышения уровня калия в крови.

Препараты, которые изменяют уровни солей в крови

- амфотерицин В (препарат для лечения грибковых инфекций);
- карбенексолон (применяется при язвах и воспалении пищевода);
- глюкокортикостероиды;
- адренотропный гормон (применяется для проверки функции надпочечников);
- слабительные препараты;
- препараты калия (включая заменители соли), калийсберегающие мочегонные препараты и другие препараты, которые могут увеличить уровень калия в крови (например, гепарин – препарат для разжижения крови; ко-тримоксазол и триметоприм – для лечения инфекций, вызванных бактериями; циклоспорин – иммунодепрессант, используемый для

- предотвращения отторжения трансплантата органов);
- антиаритмические препараты и некоторые препараты для лечения психоза;
 - ловастатин (препарат для снижения высокого уровня холестерина в крови);
 - соли кальция.

Блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА) и алискирен

- Если Вы принимаете блокатор рецепторов ангиотензина II (БРА) или алискирен Ваш лечащий врач может изменить дозу препарата Лизирет и/или предпринять другие меры предосторожности (см. подразделы «Не принимайте препарат Лизирет» и «Особые указания и меры предосторожности»).

Другие препараты, о приеме которых необходимо сообщить врачу:

- колестирамин или колестипол (препараты для лечения высокого уровня холестерина). Эти препараты могут влиять на всасывание гидрохлоротиазида в организме. Вы должны принимать препарат Лизирет за 1 час до или через 4–6 часов после приема колестирамина или колестипола;
- препараты, снижающие уровень глюкозы в крови. Лечащий врач будет контролировать дозу (см. подраздел «Особые указания и меры предосторожности»);
- дигоксин (препарат для лечения нарушений сердечного ритма или сердечной недостаточности). Существует риск серьезного влияния на сердечный ритм;
- литий (препарат для лечения психических расстройств). Уровень лития в крови может повышаться и вызывать нежелательные реакции;
- соталол (бета-адреноблокатор). Повышается риск развития аритмии;
- препараты, которые используются для предотвращения отторжения пересаженных органов (сиролимус, эверолимус и другие препараты, относящиеся к классу mTOR) (см. подраздел «Особые указания и меры предосторожности»). Может увеличиться риск развития ангионевротического отека – жизнеугрожающее состояние;
- тубокурарин (препарат, расслабляющий скелетные мышцы). Действие препарата может быть усилено препаратом Лизирет;
- препараты золота (например, ауротиомалат натрия). Совместный прием с препаратом Лизирет может привести к нитритоидной реакции (симптомы расширения сосудов, включая покраснение лица, тошноту, головокружение, гипотензию);
- амантадин (противовирусный и противопаркинсонический препарат). Может увеличить риск развития нежелательных реакций амантадина.

Если Вы не уверены, относится ли к Вам что-либо из перечисленного, перед началом приема препарата Лизирет проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Препарат Лизирет с пищей, напитками и алкоголем

Препарат Лизирет принимают независимо от приема пищи.

Употребление алкоголя во время приема препарата Лизирет может усилить эффект снижения артериального давления. Вы можете почувствовать головокружение при перемене положения тела.

Беременность и грудное вскармливание

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

Беременность

При предполагаемой беременности (или вероятной беременности) необходимо немедленно сообщить об этом лечащему врачу. Как правило, врач порекомендует Вам прекратить прием препарата Лизирет до того, как Вы забеременеете, или сразу после наступления беременности, и назначит другой лекарственный препарат. Лизирет не рекомендуется

принимать на раннем сроке беременности и его не следует принимать на сроках беременности, превышающих 3 месяца, поскольку это может нанести серьезный вред Вашему ребенку.

Грудное вскармливание

Сообщите врачу, если Вы кормите ребенка грудью или планируете начать грудное вскармливание. Прием препарата Лизирет не рекомендован женщинам, которые кормят грудью. Ваш врач может подобрать для Вас другое подходящее лечение, если Вы желаете продолжить кормление грудью, особенно если у Вас новорожденный ребенок или если ребенок родился недоношенным.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Способность к управлению транспортными средствами и работе с механизмами может быть снижена в начале курса лечения или при изменении дозы, но подверженность этим нарушениям зависит от индивидуальных особенностей организма.

Препарат Лизирет содержит лактозу

Препарат Лизирет содержит лактозу. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

Препарат Лизирет (дозировка 10 мг + 12,5 мг) содержит краситель желтый закат (E110)

Препарат Лизирет (дозировка 10 мг + 12,5 мг) содержит краситель желтый закат (E110), который может вызывать аллергические реакции.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ЛИЗИРЕТ

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

Рекомендуемая доза

Препарат Лизирет следует принимать 1 раз в сутки, желательно в одно и то же время, независимо от приема пищи.

Взрослые

Обычная доза составляет 1 таблетка 1 раз в сутки «Лизирет, 10 мг + 12,5 мг». В случае отсутствия желаемого терапевтического эффекта доза может быть увеличена до 1 таблетки «Лизирет, 20 мг + 12,5 мг» 1 раз в сутки.

Пациенты с нарушением функции почек

Если у Вас имеются нарушения функции почек, то Ваш лечащий врач назначит Вам более низкую дозу и будет контролировать функцию почек. Препарат Лизирет не следует принимать, если у Вас серьезные нарушения функции почек.

Предшествующее лечение мочегонными препаратами (диуретиками)

Если Вы переходите с приема мочегонного препарата на прием препарата Лизирет, то врач может порекомендовать Вам прекратить прием мочегонного препарата за 2–3 дня до начала приема препарата Лизирет.

Пациенты пожилого возраста

Корректировка дозы для пациентов пожилого возраста не требуется.

Дети и подростки

Безопасность и эффективность применения препарата Лизирет у детей и подростков младше 18 лет не установлена.

Способ применения

Препарат принимают внутрь независимо от приема пищи.

Риска на таблетке предназначена исключительно для облегчения проглатывания.

Если Вы приняли препарата Лизирет больше, чем следовало

Если Вы приняли препарата Лизирет больше, чем следовало, немедленно обратитесь к врачу или в ближайшее отделение скорой помощи/больницы. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

Наиболее частым симптомом передозировки является головокружение или предобморочное состояние (это происходит из-за падения артериального давления) и изменение солевого баланса в организме.

При сильном падении артериального давления следует принять противошоковое положение (лежа на спине с поднятыми ногами).

Если Вы забыли принять препарат Лизирет

Если Вы забыли принять дозу препарата, пропустите забытый прием. Примите следующую дозу препарата в обычное время приема. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

Если Вы прекратили прием препарата Лизирет

Не прекращайте принимать препарат, пока врач не скажет Вам об этом.

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

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Серьезные нежелательные реакции

Немедленно прекратите применение препарата Лизирет и обратитесь к врачу, если возникли:

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

- сердечный приступ, который может вызвать сильную боль в груди;
- инсульт, который может вызвать слабость или паралич конечностей, мышц лица или затруднение речи.

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

- если у Вас появились красная и бугристая кожная сыпь, отек лица, век, губ, языка и/или горла, начинается зуд или возникают трудности с дыханием или глотанием, головокружение (это симптомы аллергической реакции);
- нарушение мочеиспускания, что также может сопровождаться высокой температурой (лихорадкой), тошнотой, усталостью, болью в боку, отеком ног, лодыжек, стоп, лица и рук или кровью в моче. Это происходит из-за нарушения работы почек (острая почечная недостаточность).

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

- тяжелая или зудящая кожная сыпь, особенно при шелушении или образовании волдырей на коже или возникновении язв в области глаз, рта или половых органов;
- сильная боль в животе и спине, вызванная воспалением поджелудочной железы;
- пожелтение кожи и белков глаз (желтуха), лихорадка, озноб, усталость, потеря аппетита, боль в животе, тошнота, вызванная нарушением функции печени;
- постоянные или частые простуды, боль в горле, лихорадка, кровоподтеки и

- продолжительные кровотечения, бледность кожи, слабость или одышка (это может быть проявлением снижения количества кровяных клеток);
- острый респираторный дистресс-синдром – жизнеугрожающее состояние, при котором легкие не могут нормально функционировать.

Другие возможные нежелательные реакции лизиноприла

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

- головокружение, головная боль, обморок;
- снижение давления при вставании (обычно сопровождается головокружением или обмороком);
- кашель;
- диарея, рвота;
- нарушение функции почек.

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

- изменения настроения, депрессия;
- ощущение покалывания и онемения в руках и ногах, ощущение вращения, изменение вкуса, нарушение сна;
- ощущение сердцебиения, повышение частоты сердечных сокращений;
- синдром Рейно (спазм сосудов кистей в ответ на воздействие холода или эмоционального напряжения, вызывающий дискомфорт и изменение цвета кожи пальцев);
- насморк или заложенность носа, чихание;
- тошнота, боли в животе, расстройство желудка;
- повышение уровня ферментов печени и билирубина;
- сыпь, зуд;
- импотенция;
- усталость, упадок сил;
- повышение уровня мочевины, сывороточного креатинина и калия в крови.

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

- снижение уровня гемоглобина, снижение гематокрита;
- синдром неадекватной секреции антидиуретического гормона (симптомы включают увеличение веса, тошноту, рвоту, мышечные судороги, спутанность сознания и припадки);
- спутанность сознания;
- нарушение обоняния;
- сухость во рту;
- крапивница, облысение, псориаз;
- нарушение функции почек;
- увеличение размера груди у мужчин (гинекомастия);
- снижение уровня натрия в крови.

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

- нарушение кроветворения костным мозгом, снижение количества белых кровяных клеток (лейкоцитов) в крови, снижение количества нейтрофилов в крови, снижение количества гранулоцитов в крови, снижение количества пластинчатых кровяных клеток (тромбоцитов) в крови, снижение количества гранулоцитов в крови, снижение содержания гемоглобина или количества эритроцитов в крови (анемия, в том числе с разрушением эритроцитов), увеличение размеров периферических лимфатических узлов, аутоиммунные заболевания (связаны с повышенным иммунным ответом);
- снижение уровня глюкозы в крови;
- бронхоспазм, воспаление околоносовых пазух (синусит), затруднение дыхания с хрипами

- и кашлем;
- потливость, пузырьчатка;
- нарушение или отсутствие мочеиспускания.

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

- галлюцинации;
- приливы (характеризуются ощущением жара и покраснения лица, шеи, груди).

Другие возможные нежелательные реакции гидрохлоротиазида

- воспаление слюнной железы;
- немеланомный рак кожи;
- снижение количества белых кровяных клеток (лейкоцитов) в крови, снижение количества нейтрофилов в крови, снижение количества гранулоцитов в крови, снижение количества пластинчатых кровяных клеток (тромбоцитов) в крови, снижение содержания гемоглобина или количества эритроцитов из-за разрушения эритроцитов, нарушение кроветворения костным мозгом;
- потеря веса, повышение уровня глюкозы в крови, присутствие глюкозы в моче, повышение уровня мочевой кислоты в крови, снижение уровня натрия и калия в крови, повышение уровня холестерина и триглицеридов в крови, подагра (заболевание, сопровождающееся болезненностью и отечностью суставов);
- беспокойство, депрессия, расстройство сна;
- потеря аппетита, ощущение покалывания и онемения в руках и ногах, головокружение;
- ксантопсия (нарушение зрения, при котором все предметы видятся в желтом цвете), нечеткость зрения, острая близорукость (плохое зрение вдаль) и острая закрытоугольная глаукома (повышение внутриглазного давления), хориоидальный выпот (скопление жидкости в сосудистой оболочке глаза);
- снижение давления при вставании (обычно сопровождается головокружением или обмороком);
- воспаление кровеносных сосудов, часто с кожной сыпью;
- респираторный дистресс (состояние, сопровождающееся кашлем, затруднением дыхания, хрипами, вызванными воспалением легких и жидкостью в легких);
- раздражение слизистой желудка, диарея, запор, панкреатит;
- желтуха;
- повышенная чувствительность к свету, сыпь, сыпь с розово-красными пятнами, крапивница;
- мышечный спазм, мышечная слабость;
- нарушение функции почек;
- лихорадка, слабость.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон: +375 (17) 242-00-29

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛИЗИРЕТ

Храните при температуре не выше 25°C.

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Срок годности указан на упаковке.

Не принимайте препарат после истечения срока годности. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

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

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Лизирет содержит в качестве действующих веществ лизиноприл (в виде лизиноприла дигидрата) и гидрохлоротиазид.

Лизирет, 10 мг + 12,5 мг:

Каждая таблетка содержит 10 мг лизиноприла (в виде лизиноприла дигидрата) и 12,5 мг гидрохлоротиазида.

Вспомогательные вещества: лактоза моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, маннит, кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, краситель желтый закат (E110).

Лизирет, 20 мг + 12,5 мг:

Каждая таблетка содержит 20 мг лизиноприла (в виде лизиноприла дигидрата) и 12,5 мг гидрохлоротиазида.

Вспомогательные вещества: лактоза моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, маннит, кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат.

Внешний вид препарата Лизирет и содержимое упаковки

Таблетки.

Лизирет, 10 мг + 12,5 мг:

Оранжевые таблетки с возможным наличием мраморности, круглые, плоские, с риской на одной стороне, гладкие с другой стороны. Риски на таблетке предназначена лишь для разламывания с целью облегчения проглатывания, а не для деления на равные дозы.

Лизирет, 20 мг + 12,5 мг:

Белые или почти белые таблетки с возможным наличием мраморности, круглые, плоские, с риской на одной стороне, гладкие с другой стороны. Риски на таблетке предназначена лишь для разламывания с целью облегчения проглатывания, а не для деления на равные дозы.

По 10 или 15 таблеток в контурной ячейковой упаковке из фольги алюминиевой и пленки поливинилхлоридной.

Каждые 3 контурные ячейковые упаковки по 10 таблеток или каждые 2 контурные ячейковые упаковки по 15 таблеток вместе с листком-вкладышем помещены во вторичную упаковку (пачку) из картона.

Держатель регистрационного удостоверения

Республика Беларусь

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД» (СП ООО «ФАРМЛЭНД»)

222603, Минская область, р-н Несвижский, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124, ком. 3

Электронная почта: mail@pharmland.by

Производитель

Республика Беларусь

2169 Б-2021



Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД» (СП ООО «ФАРМЛЭНД»)

222603, Минская область, р-н Несвижский, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124

Электронная почта: mail@pharmland.by

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

Условия отпуска

По рецепту.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте www.rceth.by.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.