



Листок-вкладыш – информация для потребителя

АМПРИЛАН® НЛ таблетки 2,5 мг/12,5 мг
Рамиприл/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 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 Амприлан® НЛ, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед приемом препарата Амприлан® НЛ
3. Применение препарата Амприлан® НЛ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Амприлан® НЛ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ АМПРИЛАН® НЛ, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Амприлан® НЛ представляет собой комбинацию двух активных веществ, рамиприла и гидрохлоротиазида.

Рамиприл относится к группе препаратов, называемых ингибиторами АПФ (ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента) и обладает следующими эффектами:

- подавляет выработку в вашем организме веществ, которые повышают артериальное давление;
- расслабляет и расширяет кровеносные сосуды;
- облегчает работу сердца по продвижению крови по всему организму.

Гидрохлоротиазид относится к группе препаратов, называемых тиазидные диуретики или мочегонные таблетки. Он стимулирует увеличение выработки количества жидкости (мочи) организмом, что снижает ваше кровяное давление.

Амприлан® НЛ используется для лечения повышенного артериального давления. Комбинация оказывает более выраженное антигипертензивное действие и применяется в случаях, когда принимаемые отдельно компоненты препарата недостаточно эффективны.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА АМПРИЛАН® НЛ

Не принимайте Амприлан® НЛ, если у вас:

- аллергия на рамиприл, гидрохлоротиазид или любой другой вспомогательный ингредиент препарата (см. раздел 6);
 - аллергия (гиперчувствительность) на препараты, похожие на Амприлан® НЛ (другие ингибиторы АПФ или производные сульфонамида);
- Симптомы аллергической реакции могут включать сыпь, затрудненное дыхание или дыхание, отек губ, лица, горла или языка.

- когда-либо наблюдалась серьезная аллергическая реакция, называемая ангионевротический отек. Ее признаки включают зуд, крапивницу, красные пятна на руках, ногах и горле, отек горла и языка, отек вокруг глаз и губ, затрудненное дыхание и глотание;
- вы подвергаетесь диализу или любым другим типам фильтрации крови. В зависимости от используемой аппаратуры, Амприлан® НЛ может оказаться неподходящим для вашего лечения;
- тяжелые нарушения функции печени;
- в крови нарушен уровень некоторых солей (кальций, калий, натрий);
- заболевания почек, при которых нарушается кровоснабжение почек (стеноз почечной артерии);
- в течение последних 6 месяцев беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- вы кормите грудью (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если у вас диабет или нарушение функции почек, и вы принимаете препараты для снижения артериального давления, содержащие алискирен;
- если вы принимали или в настоящее время принимаете комбинацию сакубитрил/валсартан, используемую для лечения продолжительной (хронической) сердечной недостаточности у взрослых, т. к. повышается риск развития ангионевротического отека (быстро развивающийся отек под кожей в области горла).

Не принимайте Амприлан® НЛ, если к вам относится что-либо из вышеперечисленного. Если вы не уверены, проконсультируйтесь с лечащим врачом, прежде чем принимать Амприлан® НЛ.

Особые указания и меры предосторожности

Проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, прежде чем принимать Амприлан® НЛ:

- если у вас нарушена функция сердца, печени или почек;
- если у вас были значительные потери жидкости или солей (по причине рвоты, диареи, повышенной потливости, при соблюдении диеты с низким содержанием соли, длительном приеме диуретиков (мочегонные таблетки) или лечения диализом);
- если у вас планируется лечение с целью уменьшения аллергической реакции на укусы пчел или ос (десенсибилизация);
- если у вас запланирована анестезия, которая может понадобиться при хирургических операциях или любых стоматологических процедурах. Возможно, вам придется прекратить прием Амприлана® НЛ за день до планируемого вмешательства. Проконсультируйтесь с лечащим врачом!
- если у вас повышенный уровень калия в крови (по результатам анализа крови);
- если вы принимаете препараты или соблюдаете условия, приводящие к снижению уровня натрия в крови. Врач может назначать анализы крови через регулярные промежутки времени для проверки уровня натрия в крови, особенно если вы пожилой человек;
- если вы принимаете лекарственные препараты, перечисленные ниже, то риск развития ангионевротического отека может быть повышен:
 - рацекадотрил, препарат, используемый для лечения диареи,
 - лекарственные препараты, используемые для лечения опухолевых заболеваний или для предотвращения отторжения трансплантата (например, темезиролимус, сиролимус, эверолимус),
 - вилдаглиптин, препарат, используемый для лечения диабета.
- если вы испытываете снижение остроты зрения или боль в глазах (это могут быть симптомы скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или повышения

внутrigлазного давления, и могут появиться в течение нескольких часов или недель после начала приема Амприлан® НЛ. При отсутствии лечения это может привести к необратимой потере зрения. Если у вас в анамнезе имеется аллергическая реакция на пенициллин или сульфонамид, риск развития данной нежелательной реакции повышается;

- если у вас коллагенозное заболевание, например, склеродермия или системная красная волчанка;
- если вы принимаете какие-либо из следующих препаратов, используемых для лечения повышенного артериального давления:

- блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА) (также известные как сартаны - например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), в частности, если у вас заболевания почек, связанные с диабетом;
- алискирен.

Ваш врач может регулярно проверять функцию почек, артериальное давление и количество электролитов (например, калия) в вашей крови.

См. также информацию под заголовком «Не принимайте Амприлан® НЛ».

- активный ингредиент гидрохлоротиазид может вызвать необычную реакцию, приводящую к снижению остроты зрения и боли в глазах. Это могут быть симптомы увеличения давления в глазах, что может произойти в течение нескольких часов или недель после приема препарата Амприлан® НЛ. Без лечения данное состояние может привести к ухудшению зрения.

- если у вас был рак кожи или неожиданно появилось поражение кожи во время лечения. Применение гидрохлоротиазида, особенно длительный прием высоких доз, может повышать риск развития некоторых видов рака кожи и губ (немеланомный рак кожи). Если вы принимаете Амприлан® НЛ, необходимо защищать кожу от воздействия солнечных и ультрафиолетовых лучей.

- если у вас ранее при приеме гидрохлоротиазида наблюдались проблемы с дыханием или легкими (в том числе, воспаление или наличие жидкости в легких). При сильной одышке или затруднении дыхания после приема препарата Амприлан® НЛ следует немедленно обратиться к врачу.

Вы должны сообщить своему врачу, если считаете, что беременны (или есть вероятность беременности). Амприлан® НЛ не рекомендуется в первые 3 месяца беременности и может нанести серьезный вред вашему ребенку после 3 месяцев беременности (см. раздел «Беременность и кормление грудью»).

Дети и подростки

Амприлан® НЛ не рекомендуется для детей и подростков в возрасте до 18 лет. Это связано с отсутствием клинического опыта в этих возрастных группах.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к вам (или вы не уверены), проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать Амприлан® НЛ.

Другие препараты и Амприлан® НЛ

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или могли принимать какие-либо другие препараты, включая безрецептурные (в том числе, растительные препараты), поскольку Амприлан® НЛ может повлиять на эффект некоторых других препаратов, а другие препараты могут повлиять на эффект Амприлана® НЛ.

Если вы принимаете какие-либо из следующих препаратов, сообщите лечащему врачу. Они могут ухудшить эффект Амприлана® НЛ:

- препараты, используемые для облегчения боли и уменьшения воспаления (например, нестероидные противовоспалительные лекарственные средства (НПВС), такие как ибупрофен, или индометацин, и аспирин);
- препараты для лечения низкого артериального давления, шока, сердечной недостаточности, астмы или аллергий, такие как эфедрин, норадреналин или адреналин. Ваш врач будет контролировать ваше артериальное давление.

Если вы принимаете какие-либо из следующих препаратов, сообщите лечащему врачу. Они могут увеличить вероятность возникновения побочных реакций при совместном применении с Амприланом® НЛ:

- препараты, используемые для облегчения боли и уменьшения воспаления (например, нестероидные противовоспалительные лекарственные средства (НПВС), такие как ибупрофен, или индометацин, и аспирин);
- препараты, понижающие уровень калия в крови. К ним относятся лекарственные препараты от запоров, мочегонные препараты, амфотерицин В (используется для лечения грибковых инфекций) и АКТГ (используется для проверки эффективности функции надпочечников);
- противоопухолевые препараты (химиотерапия);
- лекарства для лечения нарушений функции сердца, включая нарушения сердечного ритма;
- препараты, предотвращающие отторжение органов после трансплантации, такие как циклоспорин;
- диуретики (мочегонные средства), например, фуросемид;
- добавки калия (включая заменители соли), калийсберегающие диуретики и другие препараты, которые могут повышать уровень калия в вашей крови, такие как спиронолактон, триамтерен, амилорид, триметоприм и ко-тримоксазол, также известный как триметоприм / сульфаметоксазол, для лечения инфекций, вызванных бактериями, а также циклоспорин, иммуносупрессоры, назначаемые для предотвращения отторжения органов после трансплантации, и гепарин - препарат для разжижения крови с целью предотвращения образования сгустков;
- противовоспалительные стероиды, такие как преднизолон;
- препараты для восполнения недостатка кальция;
- аллопуринол (используется для снижения уровня мочевой кислоты в крови);
- прокаинамид (для лечения нарушений сердечного ритма);
- холестирамин (для уменьшения количества липидов в крови);
- карбамазепин (для лечения эпилепсии);
- триметоприм и ко-тримоксазол (для лечения инфекций, вызванных бактериями);
- ингибиторы mTOR (например, темсиролимус, эверолимус, сиролимус) или вилдаглиптин (для лечения диабета), поскольку они могут увеличить риск развития ангионевротического отека, тяжелой аллергической реакции.

Если вы принимаете какие-либо из следующих препаратов, сообщите лечащему врачу. Амприлан® НЛ может повлиять на эффективность этих препаратов:

- препараты для лечения сахарного диабета, понижающие уровень сахара в крови, предназначенные для приема внутрь, и инсулин. Амприлан® НЛ может снизить уровень сахара в крови. Регулярно контролируйте уровень сахара в крови, принимая Амприлан® НЛ;
- литий (для лечения психиатрических заболеваний). Амприлан® НЛ может повысить уровень лития в крови. Лечащий врач должен регулярно определять уровень лития в крови.
- лекарства для расслабления мышц;
- хинин (для лечения малярии);
- лекарственные препараты, содержащие йод (могут использоваться для рентгенологических исследований и других методов визуализации в стационаре);
- пенициллин (для лечения инфекций);



- препараты для разжижения крови для приема внутрь (пероральные антикоагулянты), такие как варфарин.

Врач может изменить дозу и/или принять другие меры предосторожности, если вы принимаете блокатор рецепторов ангиотензина II (БРА) или алискирен (см. также информацию под заголовками «Не принимайте Амприлан® НЛ» и «Особые указания и меры предосторожности»).

Если что-либо из вышеперечисленного относится к вам (или вы не уверены), проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать Амприлан® НЛ.

Результаты исследований

Проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, прежде чем принимать данный препарат:

- Если у вас запланировано исследование функции паратитовидной железы. Амприлан® НЛ может повлиять на результаты теста.
- Если вы спортсмен и планируете пройти антидопинговый тест. Амприлан® НЛ может дать ложно-положительный результат.

Амприлан® НЛ с пищей, напитками и алкоголем

- Употребление алкоголя совместно с препаратом Амприлан® НЛ может вызвать головокружение или состояние умственного расстройства. Если вы не уверены в том, сколько алкоголя вы можете выпить, когда принимаете Амприлан® НЛ, обсудите это с лечащим врачом, т.к. препараты, используемые для снижения артериального давления, и алкоголь могут усиливать эффекты друг друга.

- Амприлан® НЛ можно принимать независимо от приема пищи.

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны, или думаете, что беременны, или есть вероятность беременности, сообщите об этом лечащему врачу.

Применение препарата Амприлан® НЛ не рекомендуется в первые 12 недель беременности, а после 13-й недели препарат принимать нельзя, так как он может вызвать тяжелые нарушения развития плода.

Если вы забеременели, находясь на лечении Амприланом® НЛ, немедленно сообщите об этом врачу. При запланированной беременности рекомендуется выбирать альтернативные методы лечения.

Вы не должны принимать Амприлан® НЛ во время грудного вскармливания.

Проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки прежде, чем принимать какие-либо препараты.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Не садитесь за руль и не управляйте механизмами, пока не определите, как на вас влияет Амприлан® НЛ. Вы можете почувствовать головокружение при приеме Амприлана® НЛ. Возникновение данного эффекта наиболее вероятно в начале лечения или при увеличении дозы. Если это происходит, не водите автомобиль и не работайте с механизмами.

Амприлан® НЛ содержит лактозу и натрий

Если ваш врач сообщил, что у вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к врачу, прежде чем принимать препарат.

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

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА АМПРИЛАН® НЛ

Всегда принимайте Амприлан® НЛ в точном соответствии с указаниями лечащего врача или работника аптеки. Проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если вы не уверены.

Способ применения

- Препарат принимайте внутрь в одно и то же время, каждый день, обычно утром.
- Глотайте таблетки, запивая жидкостью.
- Не раздавливайте и не разжевывайте таблетки.

Сколько таблеток нужно принимать

Лечение повышенного артериального давления

Ваш врач может регулировать дозу препарата с целью достижения соответствующего давления.

Пожилые пациенты

Врач начнет лечение с минимальной дозы и будет постепенно корректировать ваше лечение.

Если вы приняли препарата Амприлан® НЛ больше, чем следовало

Немедленно сообщите врачу или отправляйтесь в ближайшее отделение скорой помощи. Не садитесь за руль, попросите, чтобы вас отвезли или вызовите скорую помощь. Возьмите с собой упаковку от препарата, чтобы врач точно знал, что вы приняли.

Если вы забыли принять препарат Амприлан® НЛ

Если вы забыли принять препарат в нужное время, следуйте своему обычному графику дозирования, приняв следующую дозу в назначенное время.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

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

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Прекратите принимать Амприлан® НЛ и немедленно обратитесь к врачу, если вы заметили какие-либо из следующих серьезных побочных эффектов - вам может потребоваться срочная медицинская помощь:

- отек лица, губ или горла, которые затрудняют глотание или дыхание, а также зуд и высыпания. Это может быть признаком серьезной аллергической реакции на Амприлан® НЛ.
- тяжелые кожные реакции, в том числе сыпь, язвы во рту, ухудшение течения имеющегося заболевания кожи, покраснение, образование волдырей или отслоение кожи (т.н. синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз или мультиформная эритема).

Немедленно сообщите врачу, если у вас наблюдается любое из нижеприведенных состояний:

- ускорение сердечного ритма, нерегулярное или учащенное сердцебиение (ощущение сердцебиения), боль в груди, ощущение сдавления в груди или более серьезные нарушения, включая сердечный приступ и инсульт;
- одышка, кашель, продолжающийся 2 - 3 дня, снижение аппетита. Это могут быть признаки нарушения функции легких, включая воспаление;
- легко образующиеся кровоподтеки, длительные кровотечения или любые признаки кровотечения (например, кровоточащие десна), фиолетовые пятна на коже, развивающиеся чаще, чем обычно, инфекционные заболевания, боль в горле, лихорадка, чувство усталости, слабость, головокружение или бледность кожи. Это могут быть признаки нарушения кроветворения или функции костного мозга;
- сильная боль в области желудка, иррадиирующая в спину. Это может быть признаком панкреатита (воспаление поджелудочной железы);
- лихорадка, озноб, утомляемость, потеря аппетита, боль в желудке, тошнота, пожелтение кожи или глаз (желтуха). Это могут быть признаки заболеваний печени, таких как гепатит (воспаление печени) или повреждения печени.

Другие побочные эффекты

Пожалуйста, сообщите своему врачу, если что-либо из нижеперечисленного становится серьезным или длится дольше нескольких дней.

Частые (могут возникнуть у менее чем 1 из 10 человек):

- головная боль, ощущение слабости, утомляемость;
- ощущение головокружения. Возникновение данного эффекта более вероятно в начале лечения или при повышении дозы препарата Амприлан® НЛ;
- сухой раздражающий кашель или бронхит;
- анализ крови, показывает повышение количества сахара в крови. Если у вас сахарный диабет, его течение может ухудшиться;
- анализ крови показывает повышение уровня мочевой кислоты или липидов в вашей крови;
- болезненные, покрасневшие или отечные суставы.

Нечастые (могут возникнуть у менее чем 1 из 100 человек):

- кожные высыпания, выступающие или невыступающие над поверхностью кожи;
- покраснение кожи лица, слабость, гипотензия (аномально низкое артериальное давление), особенно, если вы быстро встаете или садитесь;
- нарушение равновесия (вертиго);
- зуд и такие необычные ощущения на коже, как онемение, покалывание, ощущение жжения или мурашек на коже (парестезия);
- потеря или изменение вкусовых ощущений;
- нарушение сна;
- состояние депрессии, беспокойства, чувство необычной нервозности или тревоги;
- заложенность носа, воспаление пазух (синусит), одышка;
- воспаление десен (гингивит), отечность рта;
- покраснение, зуд, отечность или слезоточивость глаз;
- звон в ушах;
- помутнение зрения;
- выпадение волос;
- боль в груди;
- боль в мышцах;
- запор, боль в желудке или кишечнике;
- расстройство желудка или тошнота;
- повышение потребления жидкости и учащение мочеиспускания в течение дня;
- повышенная потливость или чувство жажды;



- потеря или снижение аппетита (анорексия), пониженное чувство голода;
- учащенное или нерегулярное сердцебиение;
- отечность рук и ног. Это может быть признаком задержки жидкости в организме.
- лихорадка;
- нарушение сексуальной функции у мужчин;
- анализы крови, показывающие уменьшение количества эритроцитов, лейкоцитов, тромбоцитов или гемоглобина;
- анализы крови, показывающие нарушения функции печени, поджелудочной железы или почек;
- анализы крови, показывающие понижение уровня калия в крови.

Очень редкие (могут возникнуть у менее чем 1 из 10000 человек):

- тошнота, начинающаяся диарея или изжога;
- покрасневший отечный язык или сухость во рту;
- анализы крови, показывающие повышение уровня калия в крови;
- острый респираторный дистресс-синдром (симптомы включают сильную одышку, лихорадку, слабость и спутанность сознания).

Частота не известна (частота не может быть оценена по имеющимся данным):

- концентрированная моча (темный цвет), чувствительность или болезненное состояние, мышечные судороги, спутанность сознания и судороги, которые могут быть вызваны неадекватной секрецией АДГ (антидиуретический гормон). Если у вас возникли данные симптомы, свяжитесь с лечащим врачом как можно скорее.
- рак кожи и губы (немеланомный рак кожи).

Другие побочные эффекты

Пожалуйста, сообщите своему врачу, если что-либо из нижеперечисленного становится серьезным или длится дольше нескольких дней:

- нарушение концентрации внимания, ощущение беспокойства или спутанность сознания;
- пальцы рук и ног меняют цвет на холде, при согревании ощущается покалывание или болезненность. Это может быть синдром Рейно;
- увеличение молочных желез у мужчин;
- сгущение крови;
- нарушение слуха;
- сухость глаз;
- зрительное восприятие объектов в желтом цвете;
- ухудшение зрения и боль в глазах (возможные признаки скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидального выпота), острой миопии или закрытоугольной глаукомы);
- обезвоживание;
- отек, боль и покраснение на шее (воспаление слюнной железы);
- отек в кишечнике, называемый «ангинаевротический отек кишечника», с такими симптомами, как боль в животе, рвота и диарея;
- повышенная светочувствительность;
- выраженное шелушение кожи, зуд, пустулезная сыпь или другие кожные реакции, такие как красная сыпь на коже лица или на лбу;
- кожные высыпания или кровоизлияния;
- пятна на коже и холодные конечности;
- изменения со стороны ногтей (например, размягчение или отслоение ногтя);
- скелетно-мышечная скованность или невозможность двигать челюстью (тетания);
- слабость или судороги в мышцах;
- снижение сексуального либido у мужчин или женщин;



- кровь в моче. Это может быть признаком заболевания почек (интерстициальный нефрит);
- повышение уровня сахара в моче;
- повышение уровня определенных лейкоцитов (эозинофилия), обнаруженных во время анализа крови;
- анализ крови указывает на понижение количества форменных элементов в вашей крови (панцитопения);
- анализ крови, показывающий изменение уровня таких солей, как натрий, кальций, магний и хлориды, в крови;
- замедление или нарушение реакций;
- изменение обоняния;
- затруднение дыхания или обострение астмы;
- сильная боль в глазах, помутнение зрения или зрение с ореолами света, головная боль, усиленное слезоотделение, тошнота и рвота, которые могут указывать на состояние, называемое глаукомой.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о любых подозреваемых нежелательных реакциях напрямую через национальную систему сообщения о нежелательных реакциях и неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА АМПРИЛАН® НЛ

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°С.

Срок годности 2 года.

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

Состав препарата Амприлан® НЛ

- Активные ингредиенты: рамиприл и гидрохлоротиазид.
1 таблетка содержит 2,5 мг рамиприла и 12,5 мг гидрохлоротиазида.
- Вспомогательные ингредиенты: натрия гидрокарбонат, лактозы моногидрат, кроскармеллоза натрия, крахмал прежелатинизированный, натрия стеарилфумарат.
См. раздел 2 «Амприлан® НЛ содержит лактозу и натрий».

Внешний вид препарата Амприлан® НЛ и содержимое упаковки

НД РБ

6591 - 2018

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Плоские, 4,0 x 8,0 мм, капсуловидные, со скосенными краями белые или почти белые таблетки, с риской с одной стороны и маркировкой «12.5» с другой стороны. Риска на одной стороне таблетки предназначена для облегчения приема препарата, но не обеспечивает деления таблетки на две равные части.

7 таблеток в блистере (ОПА/Аl/ПВХ пленка и алюминиевая фольга). 4 или 12 блистеров с листком-вкладышем в картонной пачке.

10 таблеток в блистере (ОПА/Аl/ПВХ пленка и алюминиевая фольга). 3 блистера с листком-вкладышем в картонной пачке.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Условия отпуска

По рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель
КРКА д.д., Ново место, Шмарешка цеста 6, 8501 Ново место, Словения.

