

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Хартил®-Д, 5 мг/25 мг, таблетки № 06 2024 № 895

рамиприл/гидрохлоротиазид № 4 от 28. 05. 2024 г.

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

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникнут 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:

- Что из себя представляет препарат Хартил®-Д и для чего его применяют
- О чем следует знать перед приемом препарата Хартил®-Д
- Прием препарата Хартил®-Д
- Возможные нежелательные реакции
- Хранение препарата Хартил®-Д
- Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат Хартил®-Д и для чего его применяют

Препарат Хартил®-Д содержит комбинацию двух действующих веществ рамиприла и гидрохлоротиазида.

Показания к применению

Сочетание рамиприла и гидрохлоротиазида применяется для лечения повышенного артериального давления. Эта комбинация оказывает более выраженное антигипертензивное действие, и применяется в случаях, когда принимаемые по отдельности лекарства, являющиеся компонентами этой комбинации, недостаточно эффективны.

Способ действия

Рамиприл является ингибитором АПФ (ангиотензин превращающего фермента) и обладает следующими эффектами:

- подавляет выработку веществ, которые способны повышать артериальное давление в Вашем организме;
- расслабляет стенки сосудов и расширяет их;
- облегчает работу сердца по циркуляции крови в организме.

Гидрохлоротиазид является мочегонным средством тиазидной группы. Он стимулирует выведение мочи почками и также снижает артериальное давление.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Хартил®-Д

Противопоказания

Не принимайте препарат Хартил®-Д:

- если у Вас аллергия на рамиприл, гидрохлоротиазид или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;

- если у Вас аллергия на лекарственные препараты, похожие на Хартил®-Д (то есть содержащие другие ингибиторы АПФ или лекарства группы сульфонамидов). Симптомами аллергических реакций могут быть кожные высыпания, затрудненное глотание или дыхание, отек губ, языка, лица или горла;
- если у Вас ранее наблюдалась тяжелая аллергическая реакция, называемая ангионевротический отек, признаками которой могут быть зуд, крапивница, красные пятна на руках, ногах или в горле, отек горла, кожи вокруг глаз или губ, затрудненное глотание или дыхание;
- если Вы принимаете препарат, состоящий из двух компонентов – сакубитрила и валсартана (препарат для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых), так как при этом повышается риск развития ангионевротического отека (быстро нарастающий отек лица, губ, языка или горла);
- если Вы получаете лечение гемодиализом или любые другие виды фильтрации крови. В зависимости от применяемой аппаратуры Хартил®-Д может оказаться для Вас неподходящим;
- если у Вас имеются тяжелые нарушения функции печени;
- если у Вас в крови изменено содержание некоторых солей (кальция, калия, натрия);
- если у Вас заболевание почек, при котором нарушается снабжение почек кровью (сужение почечных артерий);
- в последние 6 месяцев беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- в период грудного вскармливания (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если Вы больны сахарным диабетом, нарушением функции почек или, если Вам назначено лечение препаратами, понижающими артериальное давление, которые содержат алискирен;

Если Вы не уверены, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом, прежде, чем начать принимать Хартил®-Д.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Хартил®-Д проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Обязательно сообщите врачу или работнику аптеки о наличии перечисленных состояний до начала лечения:

- если после приема гидрохлоротиазида у Вас ранее наблюдалось нарушение дыхания или было заболевание легких (включая воспаление или скопление жидкости в легких). Немедленно обратитесь к врачу, если после приема препарата Хартил®-Д у Вас развивается тяжелая одышка или затруднение дыхания;
- если у Вас имеются нарушения функции сердца, печени или почек;
- если у Вас были значительные потери жидкости или солей, связанные с сильной рвотой, диареей, потением, диетой с низким содержанием соли, длительным приемом мочегонных средств, или с лечением гемодиализом (искусственная почка);
- при проведении десенсибилизирующей терапии после укуса ос или пчел с целью уменьшения аллергической реакции на яд насекомых;
- если у Вас запланирована хирургическая операция с наркозом, в том числе при обезболивании стоматологических процедур. Хартил®-Д следует отменить за один день до планируемого вмешательства. Проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом;
- если при лабораторном исследовании крови выявлено повышение уровня калия;

- если Вы принимаете любой препарат или страдаете заболеванием, которое может привести к понижению уровня натрия в крови. В данном случае Ваш лечащий врач может назначить Вам проведение регулярных анализов крови с целью контроля уровня натрия. Это особенно важно для пожилых пациентов;
- если Вы принимаете так называемые ингибиторы mTOR (темсиролимус, эверолимус, сиролимус), а также вилдаглиптин, ингибиторы неприлизина (рацекадотрил), а также сакубитрил/валсартан – может повыситься риск развития тяжелой аллергической реакции – анионевротического отека. Информация о препарате сакубитрил/валсартан представлена в разделе «Не принимайте препарат Хартил®-Д»;
- если у Вас имеется так называемое коллагенозное сосудистое заболевание, например склеродерма или системная красная волчанка;
- сообщите Вашему лечащему врачу, если Вы предполагаете, что беременны (или имеется вероятность беременности). Применение препарата Хартил®-Д не рекомендуется в первые 3 месяца беременности, а после первых трех месяцев он может вызвать тяжелые нарушения развития плода (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если у Вас ухудшилось зрение или Вы ощущаете боль в глазах, это могут быть симптомы скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидный выпот) или симптомы повышения внутриглазного давления (глаукомы), и могут развиться в течение нескольких часов или одной недели после приема рамиприла/гидрохлоротиазида. Без лечения это может привести к полной потере зрения. Если ранее у Вас была аллергия на пенициллин или сульфонамид, то у Вас может быть повышен риск развития этих состояний;
- если Вы принимаете любой из нижеприведенных препаратов, понижающих артериальное давление:
 - блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА-II), также известные как сартаны, например валсартан, телмисартан, ирбесартан особенно, если Вы страдаете почечными заболеваниями, связанными с диабетом;
 - алискрирен.

Возможно, Ваш лечащий врач будет регулярно проверять функцию почек, измерять Ваше артериальное давление и уровень электролитов (калия) в крови.

Также ознакомьтесь с информацией, приведенной в разделе «Не принимайте таблетки Хартил®-Д в следующих случаях»;

- если ранее у Вас был рак кожи или если у Вас возникли изменения кожи во время лечения. Лечение гидрохлоротиазидом, особенно длительное и с применением высоких доз, может повысить риск развития некоторых типов рака кожи или губ (немеланомный рак кожи). Защищайте Вашу кожу от солнца и ультрафиолетовых лучей во время лечения препаратом Хартил®-Д.

Если у Вас имеется какое-либо из вышеприведенных состояний (или Вы не уверены в этом), проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом, перед приемом препарата Хартил®-Д.

Дети

Не давайте препарат Хартил®-Д детям и подросткам младше 18 лет в связи с отсутствием клинического опыта.

Другие препараты и препарат Хартил®-Д

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

Это важно, потому что Хартил®-Д может повлиять на эффект ряда препаратов и наоборот, другие лекарственные средства могут повлиять на действие препарата Хартил®-Д.

Возможно, у лечащего врача возникнет необходимость изменить дозу препарата или принять иные меры предосторожности, если Вы принимаете:

- блокаторы рецепторов ангиотензина (БРА-II) или
- алискирен (см. также информацию в разделах «Не принимайте таблетки Хартил®-Д в следующих случаях» и «Особые указания и меры предосторожности»).

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете какие-либо из нижеперечисленных лекарственных препаратов, так как они могут понизить эффективность препарата Хартил®-Д:

- обезболивающие и противовоспалительные средства (нестероидные противовоспалительные средства, например ибупрофен, индометацин, ацетилсалициловая кислота);
- препараты для лечения низкого артериального давления, шока, сердечной недостаточности, астмы или аллергических состояний, таких как эфедрин, норадреналин или адреналин. Ваш лечащий врач должен периодически контролировать Ваше артериальное давление.

Также сообщите Вашему лечащему врачу, если Вы принимаете какие-либо из нижеперечисленных лекарственных средств, так как при их одновременном применении с препаратом Хартил®-Д может повыситься вероятность развития нежелательных реакций:

- препарат, содержащий два действующих вещества: сакубитрил и валсартан (для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых) (см. раздел «Не принимайте препарат Хартил®-Д»);
- обезболивающие и противовоспалительные средства (нестероидные противовоспалительные средства, например ибупрофен, индометацин, ацетилсалициловая кислота);
- препараты, понижающие уровень калия в крови, среди которых встречаются лекарства от запора, мочегонные средства, амфотерицин Б (для лечения грибковых инфекций) и АКТГ (гормон, который используется для определения, насколько хорошо функционируют надпочечники);
- противоопухолевые препараты (химиотерапевтические препараты);
- лекарства для лечения заболеваний сердца (включая нарушения сердечного ритма);
- препараты, предотвращающие отторжение пересаженных органов, например циклоспорин;
- мочегонные препараты, например фуросемид;
- лекарственные средства, повышающие уровень калия в крови, например спиронолактон, триамтерен, амилорид, соли калия, триметоприм или его комбинация с сульфаметоксазолом (антибиотик для лечения некоторых бактериальных инфекций), гепарин (средство для разжижения крови);
- противовоспалительные стероиды, например преднизолон;
- препараты для восполнения недостатка кальция;
- аллопуринол (для понижения уровня мочевой кислоты в крови);
- проканамид (для лечения нарушений сердечного ритма);
- холестирамин (для понижения уровня липидов в крови);
- карbamазепин (для лечения эпилепсии).

Совместный прием с приведенными ниже препаратами может повысить риск развития антионевротического отека:

- темсиролимус (препарат для лечения рака);
- сиролимус, эверолимус (для предотвращения отторжения пересаженных органов);
- вилдаглиптин (для лечения сахарного диабета 2-го типа);
- рацекадотрил (препарат для лечения диареи).

Также сообщите Вашему лечащему врачу, если Вы принимаете какие-либо из нижеперечисленных лекарственных средств, так как при их одновременном применении с Хартил®-Д последний может повлиять на эффективность этих препаратов:

- препараты для лечения сахарного диабета (препараты, понижающие уровень сахара в крови, предназначенные для приема внутрь, а также инсулин). Хартил®-Д может понизить уровень сахара в крови. Регулярно контролируйте уровень сахара в крови, если Вы принимаете Хартил®-Д;
- литий (для лечения психиатрических заболеваний). Хартил®-Д может повысить уровень лития в крови. Ваш лечащий врач должен регулярно определять уровень лития в крови;
- препараты, расслабляющие мышцы;
- хинин (для лечения малярии);
- препараты, содержащие йод (применяются в стационарах для рентгенологических исследований и других методов визуализации);
- пенициллин (антибиотик для лечения инфекций);
- препараты для приема внутрь с целью разжижения крови (например варфарин).

Если что-то из вышеприведенного относится к Вам (или Вы не уверены), проконсультируйтесь с лечащим врачом прежде, чем начать прием препарата.

Результаты лабораторных анализов

Проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом или работником аптеки по следующим вопросам:

- если у Вас запланировано обследование щитовидной железы, так как Хартил®-Д может повлиять на результаты обследования;
- если Вы спортсмен и Вам планируют провести допинговый тест – Хартил®-Д может дать ложно - положительный результат теста.

Прием препарата Хартил®-Д с алкоголем

- при применении препарата Хартил®-Д со спиртными напитками может возникнуть головокружение или чувство неуверенности. Если Вы не уверены, сколько спиртного Вы употребили при одновременном приеме таблеток Хартил®-Д, проконсультируйтесь с лечащим врачом, так как препараты, понижающие артериальное давление, и алкоголь могут взаимно усиливать эффекты друг друга.

Беременность и грудное вскармливание

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

Беременность

Применение Хартил®-Д не рекомендуется в первые 12 недель беременности, а начиная с 13 недели беременности Хартил®-Д противопоказан, так как он может вызвать тяжелые нарушения развития плода.

Немедленно сообщите Вашему лечащему врачу, если Вы забеременели во время лечения препаратом Хартил®-Д. При запланированной беременности рекомендуется избрать альтернативный метод лечения.

Период грудного вскармливания

Не принимайте Хартил®-Д в период грудного вскармливания.

При необходимости применения препарата следует прекратить грудное вскармливание.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Хартил®-Д может вызывать головокружение, особенно в начале лечения и при повышении дозы. При головокружении не управляйте автотранспортом и не выполняйте опасных видов деятельности.

Препарат Хартил®-Д содержит 50 мг лактозы (лактозы моногидрат) в каждой таблетке.

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

3. Прием препарата Хартил®-Д

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

Рекомендуемая доза

Для лечения высокого артериального давления

Ваш лечащий врач может изменить дозы препарата с целью достижения соответствующего артериального давления.

Дозы для пожилых пациентов

Рекомендуемые начальные дозы для пожилых, как правило, ниже обычных. Начальные и поддерживающие дозы должны быть подобраны врачом индивидуально, в ходе лечения.

Применение у детей и подростков

Детям и подросткам младше 18 лет не рекомендуется препарат Хартил®-Д за отсутствием данных по эффективности и безопасности рамиприла в этой возрастной группе.

Продолжительность терапии

Продолжительность курса лечения определяется врачом.

Если Вы приняли препарата Хартил®-Д больше, чем следовало

Немедленно обратитесь в отделение экстренной помощи ближайшей больницы. Не управляйте автотранспортом – попросите, чтобы Вас отвезли или вызовите скорую помощь. Возьмите с собой эту инструкцию и оставшиеся таблетки, чтобы врач точно знал, какие таблетки Вы приняли.

Если Вы забыли принять препарат Хартил®-Д

- примите следующую таблетку в обычное время приема следующей таблетки;
- не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Путь и способ введения

- Внутрь ежедневно один раз в день, предпочтительно утром.
- Таблетки следует принимать, запивая жидкостью.
- Таблетки Хартил®-Д можно принимать вне зависимости от приема пищи: их можно принимать натощак, во время или после еды, не разжевывая.
- Таблетки можно разделить на две одинаковые дозы, разламывая по риске.

Принимайте Хартил®-Д, строго соблюдая назначения врача.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите прием препарата и немедленно обратитесь за медицинской помощью в случае возникновения у Вас признаков перечисленных ниже тяжелых нежелательных реакций:

- отек лица, губ или горла (в связи с чем может развиться затруднение глотания или дыхания), зуд, или кожные высыпания – это может быть признаками тяжелой аллергической реакции на препарат Хартил®-Д;
- тяжелые кожные реакции, такие как высыпания, образование язв во рту, ухудшение течения имеющихся кожных заболеваний, покраснение кожи, образование пузырьков или отслоение кожи (так называемый синдром Стивена-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз или болезнь, называющаяся мультиформная эритема).

Немедленно сообщите Вашему лечащему врачу, если Вы наблюдаете любое из нижеприведенных состояний:

- учащенный или нерегулярный сердечный ритм, интенсивное, учащенное сердцебиение, боль или ощущение сдавления в груди, тяжелое заболевание сердца, в том числе инфаркт миокарда или кровоизлияние в мозг;
- ощущение нехватки воздуха или кашель, температура на протяжении 2-3 дней, понижение аппетита – все это может быть признаком нарушения функции легких (включая воспаление легких);
- легко образующиеся кровоподтеки, длительные кровотечения или любые признаки, указывающие на кровотечение (например кровоточащие десны), синеватые точки на коже размером с булавочную головку, развивающиеся чаще, чем обычно, инфекционные заболевания, боль в горле, лихорадка, утомляемость, слабость, головокружение или бледность. Это могут быть признаки нарушения кроветворения и функции костного мозга;
- резкая боль в области желудка, иррадиирующая в спину – это может быть признаком панкреатита (воспаления поджелудочной железы);
- лихорадка, озноб, утомляемость, отсутствие аппетита, тошнота, желтоватый оттенок кожи или глаз. Это могут быть признаки гепатита (воспаление печени) или печеночной недостаточности;
- боль в глазах или размытость зрения вследствие повышения внутриглазного давления (возможные признаки скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидный выпот) или острой закрытоугольной глаукомы. Появление светящихся контуров вокруг источников света, головная боль, сильное слезотечение, тошнота или рвота – все эти симптомы также могут указывать на развитие глаукомы. Ухудшение зрения и близорукость – состояние, которое называется миопия.

Кроме вышеприведенных, могут развиваться и другие нежелательные реакции:

Обратитесь к лечащему врачу, если приведенные ниже нежелательные реакции не проходят в течение нескольких дней или становятся тяжелыми.

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

- головная боль или ощущение слабости, или утомляемости;
- головокружение. Чаще развивается в начале лечения препаратом Хартил®-Д или при повышении его дозы;
- сухой, раздражающий кашель или бронхит;
- результаты анализа крови указывают на повышение сахара в крови. Если Вы страдаете сахарным диабетом, то его течение может ухудшиться;
- результаты анализа крови указывают на повышение уровня мочевой кислоты или липидов в крови;
- болезненные, покрасневшие, отечные суставы.

Нечастые (могут возникнуть не более чем у 1 человека из 100):

- кожные высыпания, возвышающиеся или не возвышающиеся над поверхностью кожи;

- покраснение кожи лица, слабость, гипотония (ненормальное понижение артериального давления) особенно, если Вы быстро встаете или быстро садитесь;
- нарушения равновесия (ощущение вращения – вертиго);
- зуд или ненормальные ощущения в коже, например онемение, покалывание, ощущение жжения или покалывания и чувство мурашек (нарушение функции периферических нервов);
- потеря или изменение вкусовых ощущений;
- нарушения сна;
- состояние депрессии, тревоги или беспокойства;
- заложенность носа, воспаление придаточных пазух носа, удушье;
- воспаление десен (гингивит), отечность рта;
- покраснение, зуд или отек глаз;
- нечеткость зрения;
- звон в ушах;
- выпадение волос;
- боль в грудной клетке;
- мышечная боль;
- запор, боль в желудке или кишечнике;
- проблемы переваривания пищи, тошнота;
- повышенное мочеиспускание;
- повышенное, по сравнению с привычным, потоотделение;
- пониженный аппетит или отсутствие аппетита (анорексия), пониженное чувство голода;
- учащенный или неправильный ритм сердца;
- отечность рук и ног. Это может быть признаком повышенной задержки жидкости в организме;
- лихорадка;
- нарушение сексуальной функции у мужчин;
- результаты анализа крови, указывающие на понижение количества красных клеток крови или гемоглобина, понижение количества белых клеток крови или кровяных пластинок;
- результаты анализа крови, указывающие на изменение функции печени, поджелудочной железы или почек;
- результаты анализа крови, указывающие на понижение, по сравнению с нормальным, уровня калия в крови.

Очень редкие (могут возникнуть не более чем у 1 человека из 10 000):

- острое нарушение дыхания, признаками которого могут быть тяжелая одышка, слабость и спутанность сознания;
- тошнота, начинающаяся диарея или ощущение жжения в желудке;
- покрасневший, отечный язык, сухость во рту;
- результаты анализа крови, указывающие на повышение, по сравнению с нормальным, уровня калия в крови.

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- рак кожи или губ (немеланомный рак кожи);
- нарушение концентрации внимания, беспокойство или спутанность сознания;
- цвет пальцев рук и ног на холодае изменяется, а когда конечности вновь согреваются, то появляется ощущение покалывания или болезненности (болезнь Рейно);
- увеличение молочных желез у мужчин;

- тромбоз (образование сгустков крови);
- нарушение слуха;
- сухость глаз;
- зрительное восприятие предметов в желтом цвете;
- обезвоживание;
- болезненная припухлость на шее с покраснением кожи (воспаление слюнной железы);
- отек кишечника, называемый ангионевротическим отеком тонкой кишки, который сопровождается болью в животе, тошнотой и диареей;
- повышенная чувствительность к солнечному свету;
- выраженное отслоение или шелушение кожи, пустулезная (узелковая) сыпь или иные кожные реакции, например высыпания красного цвета на коже лица или на лбу;
- кожные высыпания или появление кровоподтеков, синяков;
- пятнистость кожи и холодные конечности;
- проблемы со стороны ногтей (размягчение или отслоение от ногтевого ложа);
- ригидность (жесткость) мышц и суставов или невозможность движений челюсти (тетания);
- мышечная слабость или спазм;
- понижение либido у мужчин и женщин;
- появление крови в моче, что может указывать на заболевание почек (интерстициальный нефрит);
- повышение уровня сахара в моче;
- повышение количества некоторых форменных элементов крови (эозинофилия) при анализе крови;
- результаты анализа крови указывают на резкое понижение количества форменных элементов крови (панцитопения);
- результаты анализа крови указывают на изменение уровня калия в крови;
- результаты анализа крови указывают на изменение уровня некоторых солей в крови (кальция, калия, натрия, магния);
- выведение концентрированной мочи (темного цвета), тошнота, мышечные спазмы, спутанность сознания, что может развиться в результате неадекватной секреции антидиуретического гормона. При появлении таких симптомов немедленно обратитесь к врачу;
- замедление или нарушение реакций;
- изменение обоняния;
- затруднение дыхания или ухудшение астмы.

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 в информационную базу данных по нежелательным реакциям на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории Республики Беларусь.

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

Республика Беларусь

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

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»
 Телефон: +375 (17) 242-00-29
 Факс: +375 (17) 242-00-29
 Электронная почта: rcpl@rceth.by
 Сайт: <https://www.rceth.by>

5. Хранение препарата Хартил®-Д

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на блистере или картонной пачке после «Годен до:». Датой истечения срока годности является последний день месяца, указанного на упаковке.

Храните при температуре не выше 25 °C.

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

Условия отпуска из аптек

Отпускается по рецепту врача.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Хартил®-Д содержит

Действующими веществами являются рамиприл и гидрохлоротиазид.
 Каждая таблетка содержит 5 мг рамиприла и 25 мг гидрохлоротиазида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются лактозы моногидрат, гипромеллоза, кросповидон (тип А), целлюлоза микрокристаллическая, натрия стеарилфумарат.

Внешний вид таблеток Хартил®-Д и содержимое упаковки

Белые овальные таблетки с риской на обеих сторонах, на одной стороне таблетки – гравировка чисел «5» и «25» по разные стороны от риски.

Таблетки можно разделить на равные дозы, разламывая по риске.

Упаковка:

По 14 таблеток в блистере из ПВХ/ПХТФЭ/алюминиевой фольги. 2 блистера помещены в картонную пачку вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата для пациентов (листком-вкладышем).

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ЗАО «Фармацевтический завод ЭГИС»
 1106 Будапешт, ул. Керестури, 30-38
 Телефон: (36-1) 803-5555
 Электронная почта: mailbox@egis.hu
 Венгрия

Все претензии потребителей следует направлять представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения

Республика Беларусь

Представительство ЗАО «Фармацевтический завод ЭГИС» (Венгрия) в Республике
Беларусь
220053, г. Минск, пер. Ермака, д. 6А
Контактные телефоны: (017) 380-00-80, (017) 227-35-51(52)
Факс: (017) 227-35-53
Электронная почта: info@cgis.by

НД РБ

9321 - 2024

Листок-вкладыш пересмотрен

<ММ/ТТГГ>

