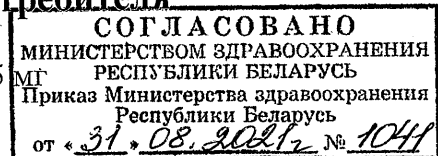


6591 - 2018

Листок-вкладыш – информация для потребителя

АМПРИЛАН® НЛ таблетки 2,5 мг/12,5 мг
Рамирил/ 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 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 чем 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, рамирила и гидрохлоротиазида.

Рамирил относится к группе препаратов, называемых ингибиторы 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.

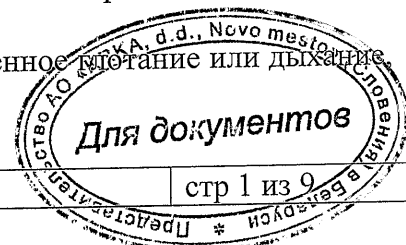
Гидрохлоротиазид относится к группе препаратов, называемых тиазидные диуретики или мочегонные таблетки. Он стимулирует увеличение выработки количества жидкости (мочи) организмом, что снижает ваше кровяное давление.

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



6591 - 2018

- 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 лекарственных средств сакубитрил/валсартан, лекарство, используемое для лечения продолжительной (хронической) сердечной недостаточности у взрослых, т. к. повышается риск развития ангионевротического отека (быстроразвивающийся 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:

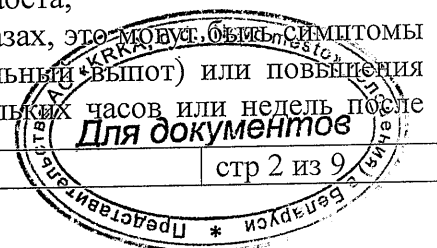
- если у вас нарушена функция сердца, печени или почек;
- если у вас были значительные потери жидкости или солей (по причине рвоты, диареи, повышенной потливости, при соблюдении диеты низким содержанием соли, длительном приеме диуретиков (мочегонные таблетки) или лечения диализом);
- если у вас планируется 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 средства, перечисленные ниже, то риск развития ангионевротического отека может быть повышен:
 - рацекадотрил, лекарство, используемое для лечения диареи,
 - лекарственные средства, используемые для лечения опухолевых заболеваний или для предотвращения отторжения трансплантата (например, темсиролимус, сиролимус, эверолимус),
 - вилдаглиптин, лекарство, используемое для лечения диабета;
- если вы испытываете снижение остроты зрения или боль в глазах, это может быть симптом скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или повышения внутриглазного давления, и могут появиться в течение нескольких часов или недель после

06.04.2021

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

стр 2 из 9



6591 - 2018

начала приема Амприлан® НД. 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:

- блокатор 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 гидрохлортиазид 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 гидрохлортиазид, 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.

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.

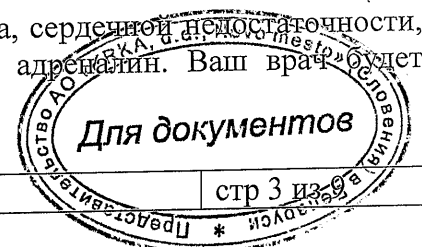
Если вы принимаете какие-либо из следующих препаратов, сообщите лечащему врачу. Они могут ухудшить эффект Амприлана® НЛ:

- препараты, используемые для облегчения боли и уменьшения воспаления (например, нестероидные противовоспалительные лекарственные средства (НПВП), такие как ибупрофен или индометацин и аспирин).

- препараты для лечения низкого артериального давления, шока, сердечной недостаточности, астмы или аллергии, такие как эфедрин, норадrenalин или адреналин. Ваш врач будет контролировать ваше артериальное давление.

06.04.2021

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь



6591 - 2018

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

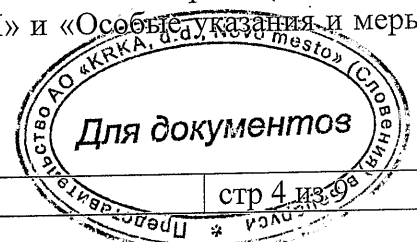
- препараты, используемые для облегчения боли и уменьшения воспаления (например, нестероидные противовоспалительные лекарственные средства (НПВП), такие как ибупрофен или индометацин и аспирин);
- препараты, понижающие уровень калия в крови. К ним относятся лекарственные средства от запоров, мочегонные 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 лекарства, которые могут повышать уровень калия в вашей крови, такие как спиронолактон, триамтерен, амилорид, триметоприм и ко-тримоксазол, используется 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 средства, 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»).

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь



06.04.2021

стр 4 из 9

6591 - 2018

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 парацетивидной 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 вы 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.

Важная информация о некоторых ингредиентах Амприлана® НЛ

Амприлан® НЛ содержит лактозу и натрий.

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

06.04.2021

СОГЛАСОВАНОМИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬПриказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Для документов

стр 5 из 9

6591 - 2018

- Препарат принимайте внутрь в одно и то же время, каждый день, обычно утром.
- Таблетки глотайте целиком, не раздавливая и не разжевывая, запивая жидкостью.

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

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

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

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:

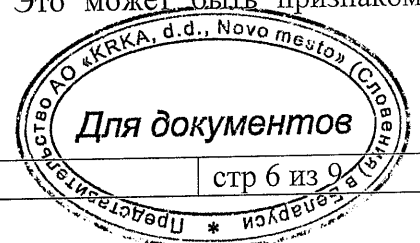
- отек лица, губ или горла, которые затрудняют глотание или дыхание, а также зуд и высыпания. Это может быть признаком серьезной аллергической реакции на Амприлан® НЛ.
- тяжелые кожные реакции, в том числе сыпь, язвы во рту, ухудшение течения имеющегося заболевания кожи, покраснение, образование волдырей 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 кровотока или функции костного мозга;
- сильная боль в области желудка, иррадиирующая в спину. Это может быть признаком панкреатита (воспаление поджелудочной железы);

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

06.04.2021



6591 - 2018

- 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.

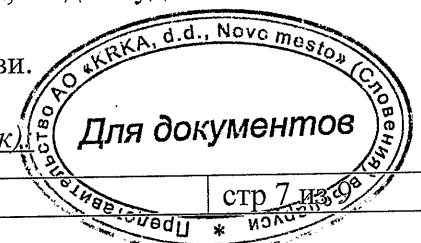
Частые (могут возникнуть у менее чем 1 из 10 человек):

- 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 опухшие суставы.

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

- кожные высыпания, выступающие или невыступающие над поверхностью кожи;
- покраснение кожи лица, слабость, гипотония (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)



06.04.2021

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

стр 7 из 9

6591 - 2018

- тошнота, начинающаяся диарея или изжога;
- покрасневший отечный язык или сухость во рту;
- анализы крови, показывающие повышение уровня калия в крови.

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:

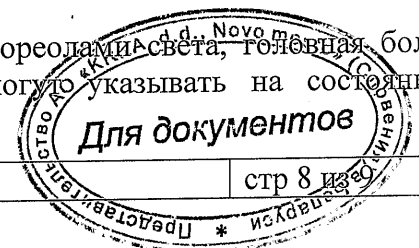
Пожалуйста, сообщите своему врачу, если что-либо из нижеперечисленного становится серьезным или длится дольше нескольких дней.

- нарушение концентрации внимания, ощущение беспокойства или спутанность сознания;
- пальцы рук и ног меняют цвет на холоде, 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 «ангионевротический 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 либидо 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.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

06.04.2021



стр 8 из 8

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

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА АМПРИЛАН® НЛ

Хранить при температуре не выше 30°C. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности 2 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

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: 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

Плоские, 4,0 x 8,0 мм, капсуловидные, со скошенными краями белые или почти белые таблетки, с риской с одной стороны и тиснением «12,5» с другой стороны. Риски на одной стороне таблетки предназначена для облегчения приема препарата, но не обеспечивает деления таблетки на две равные части.

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

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

Условия отпуска

По рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

КРКА д.д., Ново место, Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место, Словения.

