

1863 - 2020
 ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: информация для пациента

**КОНКОР®
(CONCOR®)**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг, 10 мг

Действующее вещество: бисопролол фумарат

Внимательно прочтите этот листок-вкладыш до конца перед тем, как начать прием данного лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.

- Сохраните данный листок-вкладыш. Вам может понадобиться прочитать его снова.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу или фармацевту.
- Данное лекарственное средство выписано для Вас. Не передавайте его другим лицам, это может навредить им, даже если симптомы их заболеваний схожи с Вашими.
- Если у Вас наблюдаются какие-либо побочные реакции, обратитесь к своему лечащему врачу или фармацевту. Это касается также любых побочных реакций, не перечисленных в данном листке-вкладыше (см. раздел 4).

В этом листке-вкладыше содержится следующая информация:

1. Что такое лекарственное средство Конкор®, и в каких случаях оно применяется.
2. Что необходимо знать перед тем, как начать прием лекарственного средства Конкор®.
3. Как принимать лекарственное средство Конкор®.
4. Возможные побочные реакции.
5. Как хранить лекарственное средство Конкор®.
6. Содержимое упаковки и дополнительная информация.

1. Что такое лекарственное средство Конкор®, и в каких случаях оно применяется.

Лекарственное средство Конкор® содержит действующее вещество бисопролол. Бисопролол представляет собой высокоселективный бета-адреноблокатор. Данное лекарственное средство оказывает влияние на реакцию организма на некоторые нервные импульсы, особенно в сердце. В результате бисопролол замедляет сердечный ритм и повышает способность сердца перекачивать кровь по сосудам организма. В то же время потребность клеток сердца в кровоснабжении снижается, и потребление кислорода уменьшается.

Лекарственное средство Конкор® назначается при:

- артериальной гипертензии (повышенном артериальном давлении),
- ишемической болезни сердца (стабильной стенокардии),
- хронической сердечной недостаточности.

Сердечная недостаточность развивается при снижении сократительной способности (слабости) сердечной мышцы. В этом случае сердце неспособно перекачивать достаточное количество крови для снабжения органов тела человека. Лекарственное средство Конкор® используется для лечения стабильной хронической сердечной недостаточности.

Оно применяется в комбинации с другими лекарственными средствами (такими как ингибиторы АПФ, мочегонные средства и сердечные гликозиды).

2. Что необходимо знать перед тем, как начать прием лекарственного средства Конкор®.

Не принимайте лекарственное средство Конкор®, если у Вас наблюдаются следующие симптомы (состояния):

- повышенная чувствительность к действующему веществу (бисопролола фумарат) либо к вспомогательным веществам лекарственного средства Конкор® (см. раздел 6);
- острая сердечная недостаточность либо ухудшение течения (декомпенсация) сердечной недостаточности, требующее внутривенного введения лекарственных средств, увеличивающих силу сердечных сокращений;
- кардиогенный шок - острое состояние, сопровождающееся падением артериального давления и развитием недостаточности кровообращения;
- атриовентрикулярная блокада II-III степени (нарушение проводимости между предсердиями и желудочками), без электрокардиостимулятора;
- синдром слабости синусового узла;
- синоатриальная блокада (нарушение проводимости между синусовым узлом и предсердиями);
- брадикардия (уменьшение частоты сердечных сокращений менее 50 в минуту), выявленная до начала лечения;
- пониженное артериальное давление (системическое давление менее 90 мм рт. ст.);
- тяжелая бронхиальная астма;
- поздние стадии заболеваний кровеносных сосудов, при которых нарушается кровообращение в сосудах верхних или нижних конечностей (заболевание периферических артерий);
- серьезные нарушения кровообращения в сосудах верхних или нижних конечностей (синдром Рейно), сопровождающиеся чувством покалывания, побледнением либо посинением пальцев на руках или ногах;
- нелеченая феохромоцитома, редкая опухоль надпочечников;
- метаболический ацидоз – увеличение кислотности (снижение pH) крови;
- заболевания сердца, сопровождающиеся уменьшением частоты сердечных сокращений или аритмиями.

Пожалуйста, обсудите возможность приема лекарственного средства Конкор® с врачом, если Вы считаете, что у Вас присутствуют какие-либо из этих симптомов.

Предупреждения и меры предосторожности

Проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом перед началом приема лекарственного средства Конкор®, если у Вас наблюдаются перечисленные ниже состояния (симптомы); возможно, Ваш лечащий врач примет ряд необходимых мер (например, назначит Вам дополнительное лечение или будет контролировать Ваше состояние более часто):

- сахарный диабет со значительными колебаниями концентрации глюкозы в крови; симптомы гипогликемии (такие как тахикардия, сердцебиение или повышенная потливость) могут маскироваться;

- строгий пост/голодание;
- проведение десенсибилизирующей терапии (например, для предотвращения аллергического ринита/сенной лихорадки).

Как и другие бета-адреноблокаторы, бисопролол может повышать чувствительность организма к аллергенам и усиливать выраженность возможных анафилактических реакций (т.е. острых аллергических реакций). Если у Вас развивается аллергическая реакция, сообщите врачу о том, что Вы принимаете лекарственное средство Конкор®. Ваш лечащий врач примет данную информацию во внимание при купировании аллергической реакции.

- атриовентрикулярная блокада I степени (нарушение проводимости между предсердиями и желудочками);
- нарушения кровообращения сердечной мышцы, вызванные сужением (спазмом) коронарных артерий (стенокардия Принцметала);
- нарушения кровообращения в сосудах верхних или нижних конечностей (симптомы могут усиливаться, особенно в начале терапии);
- псориаз или псориазоподобная сыпь в анамнезе (бета-блокаторы назначают после тщательной оценки соотношения пользы и риска);
- патология щитовидной железы; симптомы тиреотоксикоза могут маскироваться на фоне приема бисопролола;
- опухоль надпочечников (феохромоцитома); лекарственное средство Конкор® можно применять после предварительного назначения блокаторов альфа-адренорецепторов.

Если Вам планируется проведение общей анестезии (например, в ходе хирургического вмешательства), анестезиолог должен быть проинформирован о том, что Вы получаете терапию бета-блокаторами. В настоящее время рекомендуется продолжение поддерживающей бета-блокады в период операционного периода, поскольку она может способствовать профилактике нарушений ритма и улучшать кровоснабжение сердца. Если необходимо отменить терапию бета-блокаторами перед хирургическим вмешательством, отмена должна быть проведена постепенно и завершена примерно за 48 часов до проведения общей анестезии.

Если у Вас хроническое заболевание легких или бронхиальная астма, и Вы испытываете затрудненное дыхание, кашель, одышку после физической активности на фоне приема лекарственного средства Конкор® – Вам следует немедленно проинформировать об этом Вашего лечащего врача. В некоторых случаях пациентам с бронхиальной астмой показано одновременное применение бронхорасширяющих лекарственных средств. У пациентов с бронхиальной астмой также может наблюдаться увеличение сопротивления дыхательных путей, что может потребовать повышения дозы бета-2-симпатомиметиков.

- тяжелые нарушения функции почек;
- тяжелые нарушения функции печени.

Прием других лекарственных средств совместно с лекарственным средством Конкор®
Сообщите своему лечащему врачу или фармацевту, если Вы принимаете, недавно принимали или могли принимать любые другие лекарственные средства.

Не рекомендуется прием **нижеу перечисленных лекарственных средств одновременно с лекарственным средством Конкор®:**

- Лекарственные средства, используемые для лечения артериальной гипертензии, стенокардии или нарушений сердечного ритма (антагонисты кальция, такие как верапамил и дилтиазем). При одновременном приеме данных лекарственных средств и лекарственного средства Конкор® наблюдалось выраженное снижение артериального давления, задержка проведения импульса от предсердий к желудочкам и уменьшение силы сокращения сердечной мышцы. В частности, внутривенное введение антагонистов кальция (например, верапамила) на фоне приема лекарственного средства Конкор® может привести к выраженной гипотензии и развитию атриовентрикулярной блокады (нарушения предсердно-желудочковой проводимости).
- Лекарственные средства центрального действия, используемые для лечения артериальной гипертензии, такие как клонидин, метилдопа, моксонидин, резерпин, при одновременном приеме с лекарственным средством Конкор® могут приводить к снижению частоты сердечных сокращений, уменьшению объема сердечного выброса и расширению кровеносных сосудов. Кроме того, после прекращения приема клонидина может произойти существенное повышение артериального давления.

Прием **нижеу перечисленных лекарственных средств одновременно с лекарственным средством Конкор®** возможен при определенных условиях и с особой осторожностью:

- Антагонисты кальция дигидропиридинового ряда (например, нифедипин) могут привести к повышению артериального давления и, у пациентов с сердечной недостаточностью, к дальнейшему снижению сократительной способности сердечной мышцы.
- Лекарственные средства, назначаемые для лечения аритмий (антиаритмические средства, например, хинидин, дизопирамид, лидокаин, фенитоин; флексанид, пропафенон, амиодарон), при совместном применении с лекарственным средством Конкор® могут приводить к усилению кардиодепрессивного действия в отношении времени проведения импульса и сократительной способности сердечной мышцы.
- Лекарственные средства, назначаемые для лечения заболеваний центральной нервной системы (парасимпатомиметики), при совместном применении с лекарственным средством Конкор® могут увеличивать время проведения импульса и повышать риск снижения частоты сердечных сокращений.
- Бета-адреноблокаторы для местного применения (например, глазные капли для лечения глаукомы) могут усиливать действие лекарственного средства Конкор®.
- Инсулин и другие средства для снижения уровня глюкозы в крови (пероральные антидиабетические лекарственные средства). Действие данных лекарственных средств при одновременном назначении с лекарственным средством Конкор® может усиливаться. Характерные признаки низкого уровня глюкозы в крови (гипогликемии), в частности, учащенный пульс (тахикардия), могут маскироваться или ослабляться.
- Лекарственные средства для проведения общей анестезии (например, во время хирургического вмешательства) могут привести к выраженному снижению артериального давления. При этом могут быть нарушены механизмы обратной регуляции, например, увеличение частоты сердечных сокращений (рефлекторная

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

тахикардия). Продолжение приема бета-блокаторов снижает риск возникновения аритмий в период операционного периода. Врача-анестезиолога следует проинформировать о приеме лекарственного средства Конкор®.

- Сердечные гликозиды (препараты наперстянки), применяемые для лечения сердечной недостаточности, могут привести к более выраженному замедлению сердцебиения и проводимости сердца.
- Нестероидные противовоспалительные средства (НПВС), используемые для лечения артритов, болевого синдрома или воспаления (например, ацетилсалициловая кислота), могут снизить антигипертензивный эффект лекарственного средства Конкор®.
- Одновременный прием лекарственного средства Конкор® и некоторых лекарственных средств, применяемых для экстренной помощи (симпатомиметики, например, орципреналин, добутамин, адреналин, норадреналин), может ослабить терапевтическое действие этих препаратов. При этом может повышаться артериальное давление и ухудшаться кровообращение нижних конечностей (перемежающаяся хромота).
- Лекарственные средства для лечения депрессии или психических заболеваний, лекарственные средства для лечения эпилепсии или снотворные (трициклические антидепрессанты, фенотиазины, барбитураты), а также другие гипотензивные препараты могут усиливать действие лекарственного средства Конкор®.

Необходимо соблюдать осторожность при одновременном приеме нижеперечисленных лекарственных средств и лекарственного средства Конкор®:

- Мефлохин, лекарственное средство для профилактики и лечения малярии, способствует замедлению сердцебиения.
- Лекарственные средства для лечения депрессии: ингибиторы моноаминооксидазы (МАО) (за исключением ингибиторов МАО-В) могут оказывать влияние на артериальное давление, как в сторону снижения, так и чрезмерного повышения.
- Гипотензивный эффект лекарственного средства Конкор® может усиливаться при одновременном употреблении алкоголя.
- Прием лекарственного средства Конкор® может послужить причиной получения положительных результатов при прохождении допинг-контроля.

Беременность и кормление грудью

Перед приемом любых лекарственных средств во время беременности следует проконсультироваться с врачом или фармацевтом.

Прием лекарственного средства Конкор® во время беременности возможен только после тщательной оценки соотношения пользы и риска.

Прием бета-блокаторов может снижать уровень кровоснабжения плаценты и влиять на развитие плода. Следует контролировать кровоснабжение плаценты, осуществлять мониторинг состояния плода и при необходимости рассмотреть альтернативные методы лечения.

Необходимо тщательное наблюдение за состоянием новорожденных сразу после родов. Симптомы снижения уровня глюкозы в крови и уменьшения частоты сердечных сокращений обычно проявляются в течение первых 3 дней жизни.

Кормление грудью

Информации о выделении бисопролола в грудное молоко нет. Поэтому прием бисопролола не рекомендуется женщинам в период кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Бисопролол не влияет на способность управлять автотранспортом, согласно результатам исследования, проведенного у пациентов с ишемической болезнью сердца. Однако вследствие индивидуальных реакций пациента на прием бисопролола способность управлять автотранспортом или работать с машинами и механизмами может быть нарушена. Следует соблюдать особую осторожность в начале лечения бисопрололом, при повышении дозы лекарственного средства, изменении схемы терапии, а также при одновременном употреблении алкоголя.

3. Как принимать лекарственное средство Конкор®.

Всегда принимайте лекарственное средство Конкор® именно так, как рекомендовал Ваш лечащий врач. Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь за консультацией к своему лечащему врачу или фармацевту.

Прием лекарственного средства Конкор® обычно начинают с минимальной дозы, которая постепенно повышается до необходимой дозы. Режим приема и дозу лекарственного средства врач подбирает каждому пациенту индивидуально, учитывая частоту сердечных сокращений и реакцию пациента на изменение дозы.

Рекомендуемая дозировка

Артериальная гипертензия

Рекомендуемая доза лекарственного средства Конкор® составляет 5 мг один раз в сутки. При артериальной гипертензии легкой степени (диастолическое артериальное давление составляет до 105 мм рт. ст.) для адекватного контроля заболевания может оказаться достаточной доза 2,5 мг один раз в сутки. При необходимости дозу можно увеличить до 10 мг один раз в сутки. Дальнейшее увеличение дозы оправдано только в исключительных случаях. Максимальная рекомендованная доза составляет 20 мг один раз в сутки.

Ишемическая болезнь сердца (стабильная стенокардия)

Рекомендуемая доза лекарственного средства Конкор® составляет 5 мг один раз в сутки. При необходимости дозу можно увеличить до 10 мг один раз в сутки. Дальнейшее увеличение дозы оправдано только в исключительных случаях. Максимальная рекомендованная доза составляет 20 мг один раз в сутки.

Хроническая сердечная недостаточность

Лечение хронической сердечной недостаточности бисопрололом обычно начинают с постепенного повышения дозы по следующей схеме:

1863 - 2020

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

- 1,25 мг один раз в сутки в течение 1 недели,
- 2,5 мг один раз в сутки в течение следующей недели;
- 3,75 мг один раз в сутки в течение следующей недели,
- 5 мг один раз в сутки в течение 4 следующих недель,
- 7,5 мг один раз в сутки в течение 4 следующих недель,
- 10 мг один раз в сутки в качестве поддерживающей (постоянной) терапии.

Максимальная рекомендуемая доза составляет 10 мг бисопролола в сутки.

В зависимости от того, как Вы переносите прием лекарственного средства, Ваш лечащий врач может принять решение об увеличении временного интервала между нарастающими дозами. В случае ухудшения Вашего состояния или плохой переносимости лекарственного средства может потребоваться снижение дозы или перерыв в лечении.

Для некоторых пациентов поддерживающая доза бисопролола может быть меньше 10 мг. Следуйте рекомендациям Вашего лечащего врача в период лечения.

Нарушения функций печени и/или почек

У пациентов с легкой или умеренной степенью печеночной или почечной недостаточности коррекция дозы обычно не требуется. У пациентов с тяжелой почечной недостаточностью (клиренс креатинина <20 мл/мин) и у пациентов с тяжелой печеночной недостаточностью не следует превышать суточную дозу бисопролола 10 мг.

Пожилые пациенты

У пожилых пациентов коррекция дозы не требуется.

Дети и подростки

Назначение лекарственного средства Конкор[®] пациентам младше 18 лет не рекомендуется, поскольку безопасность и эффективность для данной группы пациентов не изучались.

Способ применения

Принимать таблетки лекарственного средства Конкор[®] следует утром (независимо от приема пищи), запивая небольшим количеством жидкости. Не следует измельчать либо разжевывать таблетку.

Лекарственное средство Конкор[®] обычно принимается в течение длительного времени. Продолжительность приема зависит от тяжести заболевания.

Не изменяйте дозировку лекарственного средства Конкор[®] самостоятельно, не проконсультировавшись с лечащим врачом.

Во избежание ухудшения Вашего состояния не прекращайте прием лекарственного средства Конкор[®] без консультации с лечащим врачом.

Пациенты, принимающие лекарственное средство Конкор[®], должны находиться под постоянным наблюдением врача. Решение о продолжительности терапии принимает лечащий врач.

1863 - 2020

Если Вы чувствуете, что лекарственное средство Конкор® оказывает слишком сильное либо недостаточное действие, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом или фармацевтом.



Если Вы приняли больше таблеток лекарственного средства Конкор®, чем назначено
Если Вы по ошибке приняли большую дозу лекарственного средства, чем Вам было рекомендовано, Вам следует незамедлительно связаться с Вашим лечащим врачом. Врач примет решение о необходимости принятия адекватных мер.

При передозировке лекарственного средства Конкор® у Вас могут развиться следующие симптомы: замедление сердечного ритма (брадикардия), затрудненное дыхание (бронхоспазм), артериальная гипотензия (снижение артериального давления), острыя сердечная недостаточность, гипогликемия (снижение уровня глюкозы в крови).

В случае передозировки прием лекарственного средства Конкор® следует прекратить, предварительно проконсультировавшись с лечащим врачом.

Если Вы забыли принять лекарственное средство Конкор®

Не принимайте двойную дозу для восполнения пропущенной. Примите рекомендованную Вам следующую дозу в обычное время (утром) на следующий день.

Прекращение приема лекарственного средства Конкор®

Во избежание ухудшения Вашего состояния не прекращайте прием лекарственного средства Конкор® самостоятельно, не проконсультировавшись с Вашим лечащим врачом.

Прием лекарственного средства Конкор® не следует прекращать внезапно, особенно у пациентов с нарушениями коронарного кровообращения (ишемическая болезнь сердца, стенокардия). Доза лекарственного средства должна снижаться постепенно (например, уменьшение дозы в два раза через недельные интервалы). Резкая отмена лекарственного средства Конкор® может привести к острому нарушению состояния пациента.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы по применению лекарственного средства Конкор®, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом или фармацевтом.

4. Возможные побочные реакции.

Как и все лекарственные средства, Конкор® может вызывать побочные реакции у некоторых пациентов.

Наиболее серьезные побочные реакции, которые могут развиваться при приеме лекарственного средства Конкор®, перечислены ниже.

Частота нежелательных реакций расценивается следующим образом:

Очень часто: $\geq 1/10$.

Часто: $\geq 1/100, < 1/10$.

Нечасто: $\geq 1/1\,000, < 1/100$.

Редко: $\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$.

Очень редко: $< 1/10\,000$.

1863 - 2020

Частота неизвестна (не может быть установлена на основании доступных данных).

Лабораторные и инструментальные данные:

Редко: повышение концентрации триглицеридов и активности ферментов печени в крови: аспартатаминотрансферазы (АСТ), аланинаминотрансферазы (АЛТ).

Нарушения со стороны сердечно-сосудистой системы:

Очень часто: брадикардия (снижение частоты сердечных сокращений) у пациентов с хронической сердечной недостаточностью.

Часто: усугубление ранее наблюдавшихся симптомов сердечной недостаточности (у пациентов с хронической сердечной недостаточностью).

Нечасто: брадикардия (снижение частоты сердечных сокращений) у пациентов с артериальной гипертензией или ИБС, атриовентрикулярная блокада (нарушение проводимости импульса из предсердий в желудочки), усугубление ранее наблюдавшихся симптомов сердечной недостаточности (у пациентов с артериальной гипертензией или ИБС).

Нарушения со стороны нервной системы:

Часто: головокружение*, головная боль*.

Редко: потеря сознания (обмороки).

Нарушения со стороны органа зрения:

Редко: уменьшение слезоотделения (следует учитывать при ношении контактных линз).

Очень редко: конъюнктивит.

Нарушения со стороны органа слуха и лабиринта:

Редко: нарушения слуха.

Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:

Нечасто: бронхоспазм у пациентов с бронхиальной астмой или обструктивным заболеванием дыхательных путей в анамнезе.

Редко: аллергический ринит.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:

Часто: жалобы со стороны желудочно-кишечного тракта, такие как тошнота, рвота, диарея, запор.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:

Редко: реакции гиперчувствительности, такие как кожный зуд, сыпь, гиперемия кожных покровов, ангионевротический отек.

В случае возникновения серьезных аллергических реакций, таких как отек лица, горлани, языка, ротовой полости или горла (в том числе, сопровождающихся затруднением дыхания) следует немедленно обратиться к врачу.

Очень редко: выпадение волос (алопеция). Бета-адреноблокаторы могут способствовать развитию и обострению симптомов псориаза или вызывать псориазоподобную сыпь.

Нарушения со стороны мышечной, скелетной и соединительной ткани:

Нечасто: мышечная слабость, судороги мышц.

Нарушения со стороны сосудов:

Часто: артериальная гипотензия (у пациентов с хронической сердечной недостаточностью), чувство холода или онемения в конечностях.

Нечасто: артериальная гипотензия (у пациентов с артериальной гипертензией или ИБС), ортостатическая гипотензия (у пациентов с хронической сердечной недостаточностью).

Общие нарушения:

Часто: астения (у пациентов с хронической сердечной недостаточностью), повышенная утомляемость*.

Нечасто: астения (у пациентов с артериальной гипертензией или ИБС).

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей:

Редко: гепатит.

Нарушения со стороны репродуктивной системы и молочных желез:

Редко: нарушения потенции.

Психические нарушения:

Нечасто: нарушения сна, депрессия.

Редко: ночные кошмары, галлюцинации.

* Особенno часто данные симптомы появляются в начале курса лечения пациентов с артериальной гипертензией или ИБС. Обычно они носят легкий характер и проходят, как правило, в течение 1-2 недель после начала лечения.

Сообщение о побочных реакциях

Если у Вас наблюдаются какие-либо побочные реакции, обратитесь к Вашему лечащему врачу или фармацевту. Это также относится к проявлению любых возможных побочных реакций, не перечисленных в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о побочных реакциях (включая сообщения о неэффективности лекарственных средств) в информационную базу данных по нежелательным реакциям на лекарственные средства УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», <http://www.rceth.by>.

Сообщая о побочных реакциях, Вы помогаете собрать больше информации о безопасности данного лекарственного средства.

5. Как хранить лекарственное средство Конкор®.

Храните лекарственное средство Конкор® в недоступном для детей месте.

Хранить при температуре не выше 30°C.

Срок годности: 5 лет.

Не используйте данное лекарственное средство после истечения срока годности, указанного на упаковке. Срок годности истекает в последний день месяца, указанного на упаковке.

6. Содержимое упаковки и дополнительная информация.

Что содержат таблетки лекарственного средства Конкор®

Действующее вещество лекарственного средства Конкор®: бисопролола фумарат. Каждая таблетка содержит: 5 мг или 10 мг бисопролола фумарата.

Вспомогательные вещества:

1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 5 мг содержит:

Ядро: кальция гидрофосфат, безводный – 132,0 мг; кукурузный крахмал, мелкий порошок - 14,5 мг; кремния диоксид коллоидный, безводный - 1,5 мг; целлюлоза микрокристаллическая - 10,0 мг; кросповидон - 5,5 мг; магния стеарат - 1,5 мг.

Пленочная оболочка: гипромеллоза 2910/15 - 2,20 мг, макрогол 400 - 0,53 мг, диметикон 100 - 0,11 мг, краситель железа оксид желтый (Е 172) - 0,02 мг, титана диоксид (Е 171) - 0,97 мг.

1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 10 мг содержит:

Ядро: кальция гидрофосфат, безводный – 127,5 мг; кукурузный крахмал, мелкий порошок - 14,0 мг; кремния диоксид коллоидный, безводный - 1,5 мг; целлюлоза микрокристаллическая - 10,0 мг; кросповидон - 5,5 мг; магния стеарат - 1,5 мг.

Пленочная оболочка: гипромеллоза 2910/15 - 2,200 мг, макрогол 400 - 0,530 мг, диметикон 100 - 0,220 мг, краситель железа оксид желтый (Е 172) - 0,120 мг, краситель железа оксид красный (Е 172) - 0,002 мг, титана диоксид (Е 171) - 0,850 мг.

Внешний вид таблеток лекарственного средства Конкор® и содержимое упаковки

Дозировка 5 мг: светло-желтые, сердцевидные, двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, с риской на обеих сторонах.

Дозировка 10 мг: светло-оранжевые, сердцевидные, двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, с риской на обеих сторонах.

Упаковка: По 10 таблеток в ПВХ/Ал блистере, по 3 блистера или 5 блистеров вместе с листком-вкладышем (информация для пациента) в картонной пачке.

По 25 таблеток в ПВХ/Ал блистере, по 2 блистера вместе с листком-вкладышем (информация для пациента) в картонной пачке.

По 30 таблеток в ПВХ/Ал блистере, по 1 блистеру вместе с листком-вкладышем (информация для пациента) в картонной пачке.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Производитель

Мерк Хелскеа КГА

Адрес: Франкфуртер Штрассе 250, 64293 Дармштадт, Германия.

НД РБ

1863 - 2020

Владелец регистрационного удостоверения
ООО «Мерк»
Адрес: 35, ул. Валовая, 115054 Москва, Россия.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Адрес организации, принимающей претензии от потребителей по качеству продукции (товара) на территории Республики Беларусь, Республики Армения, Грузии:
Представительство акционерного общества «Acino Pharma AG» (Швейцарская Конфедерация) в Республике Беларусь
пр-т Победителей, 104-20, 220062, г. Минск, Республика Беларусь
тел. + 375 (17) 319-91-41; + 375 (29) 700-65-90, факс + 375 (17) 319-91-40
Адрес эл. почты: Safety_BY@acino.swiss.