

ЛИСТОВКА

Листовка: информация за пациентта

Разрешение №

БГ/ИИКМР-58580-2

30-03-2022

Ко-Пренеса 2 mg/0,625 mg таблетки

Ко-Пренеса 4 mg/1,25 mg таблетки

Ко-Пренеса 8 mg/2,5 mg таблетки

терт-бутиламинос периндоприл/индапамид

Co-Prenessa 2 mg/0.625 mg tablets**Co-Prenessa 4 mg/1.25 mg tablets****Co-Prenessa 8 mg/2.5 mg tablets**

perindopril tert-butylamine/indapamide

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаките на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани лекарствени реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Ко-Пренеса и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ко-Пренеса
3. Как да приемате Ко-Пренеса
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ко-Пренеса
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Ко-Пренеса и за какво се използва**Какво представлява Ко-Пренеса?**

Ко-Пренеса е комбинация от две активни съставки, периндоприл и индапамид. Ко-Пренеса е антихипертензивно лекарство и се употребява за лечение на високо кръвно налягане (хипертония).

За какво се използва Ко-Пренеса?

Периндоприл принадлежи към клас лекарствени средства, наречени инхибитори на аngiotenzin конвертирация ензим (ACE инхибитори). Те действат чрез разширяване на кръвоносните съдове, което улеснява изпомпването на кръв от сърцето през тях. Индапамид е диуретик. Диуретиците увеличават количеството урина, отделена от бъбреците. Индапамид, обаче, се различава от другите диуретици, тъй като той предизвиква леко увеличаване на количеството отделена урина. Всяко от активните вещества понижава кръвното налягане и те действат заедно за контролиране на кръвното Ви налягане.

Ko-Пренеса 8 mg/2,5 mg

Ко-Пренеса е показан за пациенти, които получават отделно таблетки от 8 mg периндоприл и 2,5 mg индапамид. Вместо това тези пациенти могат да приемат по една таблетка Ко-Пренеса 8 mg/2,5 mg, която съдържа двете активни вещества.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ко-Пренеса**Не приемайте Ко-Пренеса**

- ако Вие сте алергични към периндоприл или други ACE инхибитори; или към индапамид, или към други сулфонамиди, или към някоя от другите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако Вие сте изпитвали симптоми, като например свиркащо дишане, отичане на лицето или езика, силен сърбеж или тежки кожни обриви при предшестващо лечение с ACE инхибитор, или ако Вие или член на семейството Ви е имал такива симптоми при други обстоятелства (състояние, наречено ангионевротичен оток),
- ако Вие имате тежко чернодробно заболяване или страдате от състояние, наречено чернодробна енцефалопатия (дегенеративно заболяване на мозъка),
- ако Вие имате тежко бъбречно заболяване, при което снабдяването на Вашите бъбреци с кръв е намалено (стеноза на бъбречната артерия),
- ако сте на диализно лечение или някакъв друг вид филтрация на кръвта. В зависимост от апарат, които се използва, Ко-Пренеса може да не е подходяща за Вас,
- ако Вие имате ниски или високи стойности на калий в кръвта,
- ако има съмнение, че страдате от нелекувана декомпенсирана сърдечна недостатъчност (симптомите могат да включат тежко задържане на течности и затруднения в дишането),
- ако сте бременна след 3-тия месец (също така, добре е да избягвате Ко-Пренеса в началото на бременността – вж. „Бременност и кърмене“),
- ако имате диабет или нарушена бъбречна функция и се лекувате с лекарство, за понижаване на кръвното налягане, съдържащо алискирен.
- ако сте приемали или в момента приемате сакубитрил/валсартан, лекарство, използвано за лечение на вид хронична сърдечна недостатъчност при възрастни, тъй като има повишен риск от ангиоедем (бързо образуване на оток под кожата в област като напр. гърлото).

Само Ко-Пренеса 8 mg/2,5 mg

- ако Вие имате умерено по тежест бъбречно заболяване

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Ко-Пренеса:

- ако Вие имате аортна стеноза (стеснение на главния кръвоносен съд, излизаш от сърцето) или хипертрофична кардиомиопатия (заболяване на сърдечния мускул), или стеноза на бъбречните артерии (стеснение на артерията, снабдяваща бъбрека с кръв),
- ако Вие имате сърдечна недостатъчност или какъвто и да е друг сърден проблем,
- ако Вие имате проблеми с бъбреците или сте на диализа,
- ако имате необично повищени нива на хормон, наречен алдостерон в кръвта (първичен алдостеронизъм),
- ако Вие имате проблеми с черния дроб,
- ако Вие страдате от заболявания на съединителната тъкан (заболяване на кожата), като например системен лупус еритематодес (вид форма на хронично възпаление) или склеродермия,
- ако Вие имате атеросклероза (втвърдяване на артериите),
- ако Вие страдате от хиперпаратиреоидизъм (състояние, при което парашитовидните жлези не функционират правилно),
- ако Вие страдате от подагра,
- ако Вие имате диабет,
- ако Вие сте на диета с ограничен прием на готварска сол или употребявате заместители на готварската сол, които съдържат калий,
- ако Вие приемате литий или калий-съхраняващи диуретици (спиронолактон, триамтерен), тъй като употребата им с Ко-Пренеса трябва да се избягва (вж. точка "Други лекарства и Ко-Пренеса"),
- ако сте в старческа възраст,
- ако сте имали реакции на фоточувствителност,
- ако имате тежка алергична реакция с подуване на лицето, устните, устата, езика и/или гърлото, което може да причини затруднено прегълъдане или затруднено дишане (ангиоедем). Това може да се случи по всяко време на лечението. Ако развиете такива симптоми, трябва да спрете лечението и незабавно да отидете на лекар.
- ако приемате някое от следните лекарства, използвани за лечение на високо кръвно налягане:



- ангиотензин II-рецепторен блокер (ARB) (известни също като сартани – например валсартан, телмисартан, ирбесартан), особено ако имате бъбречни проблеми, свързани с диабета,
- алискириен.

Вашият лекар може периодично да проверява бъбречната Ви функция, кръвното налягане и количеството на електролитите (напр. калий) в кръвта Ви.

Вижте също информацията, озаглавена “Не приемайте Ко-Пренеса”.

- ако сте от чернокож произход може да имате по-висока честота на риск от ангиоедем и това лекарство може да бъде по-малко ефективно при понижаване на кръвното Ви налягане, в сравнение с пациенти от нечернокож произход,
- ако сте пациент на хемодиализа с мембрани с висок поток (high flux мембрани),
- ако приемате някое от следните лекарства, рисъкът от ангиоедем (бързо подуване в областта на гърлото) се повишава:

- рацекадотрил (използван за лечение на диария),
- сиролимус, еверолимус, темсиролимус и други лекарства, принадлежащи към клас лекарствени продукти, наречени mTOR инхибитори (използвани, за да се избегне отхвърляне на трансплантирани органи или за лечение на някои видове рак).
- линглиптин, саксаглиптин, ситаглиптин, вилдаглиптин и други лекарства, принадлежащи към класа на така наречените глиптини (използвани за лечение на диабет)

Ангиоедем

Ангиоедем (тежка алергична реакция, изразена с подуване на лицето, устните, езика или гърлото със затруднено прегълъщане или дишане) се съобщава при пациенти, лекувани с ACE инхибитори, включително Ко-Пренеса. Това може да се случи по всяко време на лечението.

Ако развиете такива симптоми, трябва да спрете приема на Ко-Пренеса и незабавно да посетите Вашия лекар. Вижте също точка 4.

Кажете на Вашия лекар, ако мислите, че може да забременеете или сте бременна.

Ко-Пренеса не се препоръчва при ранна бременност и не трябва да се приема, ако сте бременна след 3-тия месец, тъй като може да навреди сериозно на Вашето бебе, ако се използва през този период (вж. „Бременност и кърмене“).

Когато приемате Ко-Пренеса, трябва също да информирате Вашия лекар или медицинския персонал:

- ако Ви предстои прилагане на упойка и/или операция,
- ако накоре сте страдали от диария или повръщане, или ако сте обезводнени,
- ако Ви предстои диализа или LDL-холестеролова афереза (което представлява метод за отстраняване на холестерола от Вашата кръв със специална апаратура),
- ако Ви предстои десенсибилизиращо лечение за намаляване на ефектите от алергия към ужилване от пчела или оса,
- ако Ви предстои медицинско изследване, което включва инжектиране на йод-контрастно средство (вещество, което прави видими на рентгенови лъчи органи, като бъбреците или стомаха),
- ако почувстввате, че зрението Ви намалява или болка в окото. Това могат да бъдат симптоми на натрупване на течност в съдовия слой на окото (хороидален излив) или увеличаване на налягането във Вашето око и могат да се появят в рамките на часове до седмици от приема на Ко-Пренеса. Ако не се лекува, това може да доведе до трайна загуба на зрението. Ако преди сте имали алергия към пенициллини или сулфонамиди, можете да бъдете изложени на по-висок рисък от развитие на това събитие. Трябва да преустановите лечението с Ко-Пренеса и да потърсите лекарска помощ.

Спортистите трябва да знаят, че Ко-Пренеса съдържа активна съставка (индапамид), която може да даде положителна допинг-проба.

Деца и юноши

Ко-Пренеса не трябва да се употребява при деца и юноши.



Други лекарства и Ко-Пренеса

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Трябва да избягвате употребата на Ко-Пренеса заедно с:

- литий (използва се за лечение на депресия),
- алискирен (лекарство, използвано за лечение на хипертония), ако нямате захарен диабет или проблеми с бъбреците,
- калиеви добавки (включително заместители на солта), калий-съхраняващи диуретици (спиронолактон, триамтерен), калиеви соли, други лекарства, които могат да повишат нивата на калий във Вашия организъм (като хепарин, лекарство използвано за предотвратяване на образуването на тромби; триметоприм и ко-тримоксазол, известен също като триметоприм/сулфаметоксазол, използвани за лечение на инфекции, предизвикани от бактерии; циклоспорин, лекарство, потискащо имунията система, което се използва за предотвратяване на отхвърлянето на органен трансплантат),
- естрамустин (използван в лечението на рак),
- други лекарства, използвани за лечение на високо кръвно налягане: инхибитори на ангиотензин-конвертиращия ензим и блокери на ангиотензиновите рецептори.

Лечението с Ко-Пренеса може да бъде повлияно от други лекарства. Непременно съобщете на Вашия лекар, ако приемате някое от следните лекарства, тъй като може да са необходими специални мерки:

- други лекарства за лечение на високо кръвно налягане, включително ангиотензин II рецепторни блокер (ARB), алискирен (вижте също информацията, озаглавена "Не приемайте Ко-Пренеса" и "Предупреждения и предпазни мерки") или диуретици (лекарства, които увеличават количеството на образуваната в бъбреците урина),
- калий-съхраняващи лекарства, използвани при лечението на сърдечна недостатъчност: еplerенон и спиронолактон в дози между 12,5 mg до 50 mg на ден,
- сакубитрил/валсартан (използван за лечение на продължителна сърдечна недостатъчност). Вижте точки "Не приемайте Ко-Пренеса" и "Предупреждения и предпазни мерки".
- анестезиологични лекарствени продукти,
- прокаинамид (за лечение на неритмично биене на сърцето),
- алопуринол (за лечение на подагра),
- терфенадин, астемизол, мизоластин (антихистаминови лекарства за лечение на сенна хрема или алергии),
- кортикоステроиди, употребявани за лечение на различни състояния, включително тежки форми на астма и ревматоиден артрит,
- имуносупресивни средства, които се използват за лечение на автоимунни заболявания или след трансплантация с цел потискане на реакцията на отхвърляне на органа (напр. циклоспорин, такролимус),
- лекарства за лечение на рак,
- еритромицин за инжекционно приложение, моксифлоксацин, спарфлоксацин (антибиотики),
- халофантрин (използва се за лечение на някои видове малария),
- пентамидин (използва се при лечение на пневмония),
- винкамин (използва се за лечение на клинично проявени познавателни нарушения в старческа възраст, включително загуба на паметта),
- бепридил (използва се за лечение на гръден жаба, стенокардия),
- лекарства, прилагани при проблеми със сърдечния ритъм (напр. хинидин, хидрохинидин, дизопирамид, амиодарон, сotalол, ибутилид, дофетилид, бретилиум),
- цизаприд, дифеманил (използван за лечение на стомашни и храносмилателни проблеми),
- дигоксин или други сърдечни гликозиди (за лечение на сърдечни заболявания),
- баклофен (за лечение на мускулна ригидност, настъпваща при заболявания като множествена склероза),
- лекарства за лечение на диабет, като инсулин, метформин или глиптини,



- калций, включително калциеви добавки,
- слабителни средства със стимулиращо действие (напр. сена),
- нестероидни противовъзпалителни средства (напр. ибупрофен) или високи дози салицилати (напр. ацетилсалицилова киселина),
- инжекционен амфотерицин В (за лечение на тежки гъбични инфекции),
- лекарства за лечение на психически разстройства, като депресия, тревожност, шизофрения (напр. трициклични антидепресанти и невролептици (като амисулприд, сулпирид, султоприд, тиаприд, халоперидол, дроперидол),
- тетракозактид (за лечение на болест на Крон),
- вазодилататори, включително нитрати (лекарства, които разширяват кръвоносните съдове),
- инжекционни златни препарати (използвани за лечение на ревматоидни полиартрити),
- лекарство, които най-често се използват за лечение на диария (рацеекадотрил)
- лекарства, които най-често се използват за да се избегне отхвърляне на трансплантирани органи (сиролимус, еверолимус, темсиролимус и други лекарства, принадлежащи към клас лекарствени продукти, наречени mTOR инхибитори). Вижте точка „Предупреждения и предпазни мерки“.
- лекарства, използвани за лечение на ниско кръвно налягане, шок или астма (например ефедрин, норадреналин или адреналин).

Може да се наложи Вашият лекар да промени дозата Ви и/или да вземе други предпазни мерки:

- ако приемате ангиотензин II-рецепторен блокер (ARB) или алискирен (вижте също информацията озаглавена “Не приемайте Ко-Пренеса” и “Предупреждения и предпазни мерки”).

Ко-Пренеса с храни и напитки

За предпочтение е Ко-Пренеса да се приема преди хранене.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с

Вашия лекар или фармацевт преди употреба на това лекарство.

Бременност

Кажете на Вашия лекар, ако сте бременна (или мислите, че може да забременеете). Обикновено Вашият лекар ще Ви посъветва да спрете приема на Ко-Пренеса, преди да забременеете или веднага щом разберете, че сте бременна, и ще Ви посъветва да вземате друго лекарство вместо Ко-Пренеса. Ко-Пренеса не се препоръчва при ранна бременност и не трябва да се приема, ако сте бременна след 3-тия месец, тъй като това може да причини сериозно увреждане на Вашето бебе, ако се използва след третия месец от бременността.

Кърмене

Кажете на Вашия лекар, ако кърмите или мислите да започнете да кърмите. Ко-Пренеса е противопоказан при кърмещи жени и Вашият лекар може да избере друго лечение за Вас, ако искате да кърмите.

Шофиране и работа с машини

Ко-Пренеса обикновено не засяга вниманието, но при някои пациенти могат да настъпят различни реакции, като виене на свят или слабост, свързани с понижението на кръвното налягане. При появата им способността Ви за шофиране или работа с машини могат да бъдат нарушени.

Ко-Пренеса съдържа лактоза и натрий.

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него преди да използвате този лекарствен продукт.



Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да приемате Ко-Пренеса

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е една таблетка веднъж дневно.

Вашият лекар може да реши да промени режима на дозиране, ако страдате от бъбречна недостатъчност.

За предпочтение е таблетките да се вземат сутрин и преди хранене.

Поглъщайте таблетките с чаша вода.

Ако сте приемали повече от необходимата доза Ко-Пренеса

Ако сте приемали прекалено голямо количество таблетки, свържете се незабавно с Вашия лекар или с най-близкото лечебно заведение за спешна помощ. Най-вероятният ефект в случай на предозиране е понижаване на кръвното налягане. При значително понижение на кръвното налягане (свързано с гадене, повръщане, спазми, замаяност, сънливост, психическа обърканост, промяна в количеството урина, отделена от бъбреците) може да получите облекчение, ако заемете хоризонтално положение с повдигнати долни крайници.

Ако сте пропуснали да приемете Ко-Пренеса

Важно е да приемате Вашето лекарство всеки ден, тъй като редовното лечение е по-ефективно.

Ако, обаче, забравите да приемете една доза от таблетките Ко-Пренеса, вземете следващата доза по обичайното време. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приема на Ко-Пренеса

Тъй като лечението на високо кръвно налягане продължава през целия живот, Вие трябва да се посъветвате с Вашия лекар, преди да спрете приема на този лекарствен продукт.

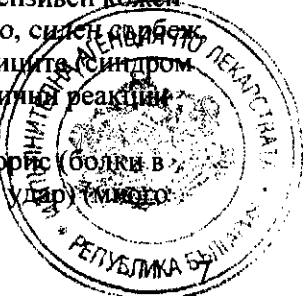
Ако имате никакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Спрете приема на лекарствения продукт и незабавно се обърнете към лекар, ако получите някоя от следните нежелани реакции, които могат да бъдат сериозни:

- Тежко замайване или припадък поради ниско кръвно налягане (Чести - може да засегнат до 1 на 10 души),
- Бронхоспазъм (стягане в гърдите, хрипове и задух (Нечести - може да засегнат до 1 на 100 души),
- Подуване на лицето, устните, устата, езика или гърлото, затруднено дишане (ангиоедем) (вижте Точка 2 "Предупреждение и предпазни мерки") (Нечести - може да засегнат до 1 на 100 души),
- Тежки кожни реакции, включително мултиформен еритем (кожен обрив, който често започва с червени сърбящи петна по лицето, ръцете или краката) или интензивен кожен обрив, копривна треска (уртикария), зачеряване на кожата на цялото тяло, синън сърбящ образуване на мехури, белене и подуване на кожата, възпаление на лигавицата (синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза) или други алергични реакции (много редки - може да засегнат до 1 на 10 000 души),
- Сърдечносъдови нарушения (неравномерен сърден ритъм, ангина пекторис (болка в гърдите, челюстта и гърба, предизвикани от физическо усилие), сърден удар (миокард), редки - може да засегнат до 1 на 10 000 души),



- Слабост в ръцете или краката, или проблеми с говора, които могат да бъдат признак за възможен инсулт (много редки - може да засегнат до 1 на 10 000 души),
- Възпаление на панкреаса, което може да предизвика силни болки в корема и гърба, придружени с усещане на тежко неразположение (много редки) (може да засегне до 1 на 10 000 души),
- Пожълтяване на кожата или очите (жълтеница), което може да е признак за хепатит (много редки - може да засегне до 1 на 10 000 души),
- Животозастрашаващ неритмичен сърден ритъм (С неизвестна честота),
- Заболяване на мозъка, причинено от чернодробно увреждане (чернодробна енцефалопатия) (С неизвестна честота),
- Мускулна слабост, крампи, чувствителност или болка и особено, ако в същото време се чувствате зле или имате висока температура, това може да се дължи на аномален мускулен разпад (С неизвестна честота).

Нежеланите реакции могат да включват:

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- реакции на свръхчувствителност, най-вече кожни реакции при хора, предразположени към алергични и астматични реакции, главоболие, виене на свят, замайване, изтръпване на крайниците, нарушение на зрението, шум в ушите (усещане за шум в ушите), кашлица, недостиг на въздух, стомашно-чревни нарушения (гадене, анорексия, повръщане, коремна болка, променен вкус, лошо храносмилане или затруднено храносмилане, диария, запек, силно потиснат апетит, сухота в устата), алергични реакции (такива като кожни обриви, сърбеж), мускулни спазми, чувство на умора, ниски нива на калий в кръвта.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- променливо настроение, нарушения на съня, депресия, пурпура (червен точковиден обрив по кожата), групирани мехури по кожата, проблеми с бъбреците, импотенция (невъзможност за получаване или поддържане на ерекция), еректилна дисфункция, повишен брой на еозинофили (вид бели кръвни клетки), промяна в лабораторните показатели: високо ниво на калий в кръвта (обратимо при прекратяване на лечението), ниски нива на натрий в кръвта, което може да доведе до обезводняване и понижаване на кръвното налягане, безсъние, припадък, сърцевиене (усещане на собствения пулс), тахикардия (ускорен сърден ритъм), хипогликемия (много ниско ниво на кръвната захар), васкулит (възпаление на кръвоносните съдове), реакции на фоточувствителност (повищена чувствителност на кожата към слънчева светлина), уртикария (копривна треска), артralгия (ставни болки), миалгия (болки в мускулите), болка в гърдите, общо неразположение, периферен оток, повищена температура, повишени нива на urea в кръвта, повищени нива на креатинин в кръвта, падане, изпотяване (хиперхидроза).
- ако страдате от системен лупус еритематодес (вид заболяване на съединителната тъкан), той може да се влоши.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души):

- влошаване на псориазис, промени в лабораторните показатели: повищено ниво на чернодробни ензими, високо ниво на серумен билирубин, повищени нива на калций в кръвта, ниско съдържание на хлорид в кръвта, ниско съдържание на магнезий в кръвта. умора, намалено или липсващо отделяне на урина, зачервяване, остра бъбречна недостатъчност,
- тъмна на цвят урина, гадене или повръщане, мускулни крампи, състояние на обърканост и припадъци. Това може да са симптоми на състояние, наречено СНАДХ (синдром на неадекватна секреция на антидиуретичен хормон),

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души):

- обърканост, пневмония от еозинофилен тип (рядък вид пневмония), ринит (запушен нос или хрема), промени в кръвните параметри, като намален брой на белите и червените



кръвни клетки, понижен хемоглобин и хематокрит, намален брой на тромбоцитите, абнормна чернодробна функция.

С неизвестна честота (честотата не може да бъде определена от наличните данни):

- абнормна електрокардиограма, промени в лабораторните показатели: високи нива на пикочна киселина, високи нива на кръвна захар, късогледство (миопатия), замъглено зрение, нарушено зрение, намаляване на зрението или болка във окото поради високо налягане (възможни признания за натрупване на течност в съдовия слой на окото (хороидален излив) или остра закритоъгълна глаукома),
- промяна в цвета, изтърпване и болка в пръстите на ръцете или краката (феномен на Рейно).

Могат да настъпят нарушения на кръвната система, бъбреците, черния дроб или панкреаса и промени в лабораторните показатели (изследванията на кръвта). Може да се наложи Вашият лекар да Ви назначи изследвания на кръвта за проследяване на Вашето състояние.

В случаи на чернодробна недостатъчност (чернодробни проблеми) има възможност за развитие на чернодробна енцефалопатия (дегенеративно заболяване на мозъка).

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

тел.: +35 928903417

уебсайт: www.bda.bg.

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Ко-Пренеса

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелаян върху картонената опаковка и блистера. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Ко-Пренеса 2 mg/0,625 mg таблетки

Ко-Пренеса 4 mg/1,25 mg таблетки

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от влага.

Ко-Пренеса 8 mg/2,5 mg таблетки

Да се съхранява под 30°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от влага.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърлят лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Ко-Пренеса



- Активните съставки са терт-бутиламинов периндоприл (*perindopril tert-butylamine*) и индапамид (*indapamide*).

Ко-Пренеса 2 mg/0,625 mg таблетки
 Всяка таблетка съдържа 2 mg терт-бутиламинов периндоприл, еквивалентен на 1,67 mg периндоприл и 0,625 mg индапамид.

Ко-Пренеса 4 mg/1,25 mg таблетки
 Всяка таблетка съдържа 4 mg терт-бутиламинов периндоприл, еквивалентен на 3,34 mg периндоприл и 1,25 mg индапамид.

Ко-Пренеса 8 mg/2,5 mg таблетки
 Всяка таблетка съдържа 8 mg терт-бутиламинов периндоприл, еквивалентен на 6,68 mg периндоприл и 2,5 mg индапамид.
- Другите съставки са калциев хлорид хексахидрат, лактозаmonoхидрат, кросповидон, микрокристална целулоза, натриев хидроген карбонат, силициев диоксид, колоиден безводен, магнезиев стеарат (вижте точка 2). Вижте точка 2 „Ко-Пренеса съдържа лактоза и натрий“.

Как изглежда Ко-Пренеса и какво съдържа опаковката

Ко-Пренеса 2 mg/0,625 mg таблетки

Този лекарствен продукт представлява бели до почти бели, кръгли, леко двойноизпъкнали таблетки със скосени ръбове, гравирани с къса линия от едната страна.

Ко-Пренеса 4 mg/1,25 mg таблетки

Този лекарствен продукт представлява бели до почти бели, кръгли, леко двойноизпъкнали таблетки, с делителна черта от едната страна със скосени ръбове. Делителната черта е само за улесняване на счупването за по-лесно погълъщане, а не за да разделя на равни дози.

Ко-Пренеса 8 mg/2,5 mg таблетки

Този лекарствен продукт представлява бели до почти бели, кръгли, леко двойноизпъкнали таблетки, с делителна черта от едната страна. Делителната черта е само за улесняване на счупването за по-лесно погълъщане, а не за да разделя на равни дози.

Тези таблетки са налични в кутии по 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 100 таблетки в блистери. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба и производител
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Словения

Това лекарство е разрешено за употреба в държавите — членки на Европейското икономическо пространство под следните имена:

(2 mg/0,625 mg, 4 mg/1,25 mg)

Име на страната членка	Име на лекарствения продукт
България	Ко-Пренеса
Естония	Co-Prenessa
Унгария, Латвия, Литва, Румъния, Словакия	Co-Perineva
Чехия	Perindopril/Indapamid Krka
Словения	Percombi

(8 mg/2,5 mg)

Име на страната членка	Име на лекарствения продукт
България	Ко-Пренеса
Естония, Румъния, Словакия	Co-Prenessa
Унгария	Co-Perineva
Латвия, Литва	Prenewel
Чехия	Perindopril/Indapamid Krka



Словения

Percombi

Дата на последно преразглеждане на листовката:

13 Януари 2022

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Изпълнителна Агенция по Лекарствата (ИАЛ) <http://www.bda.bg>.

