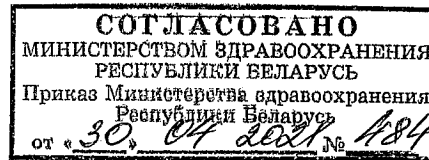


НД РБ

1863 - 2020

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: информация для пациента



**КОНКОР®
(CONCOR®)**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг, 10 мг

Действующее вещество: бисопролола 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.

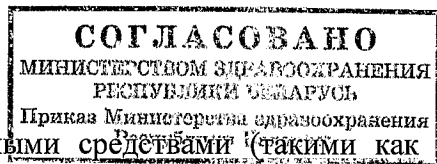
1. Что такое лекарственное средство Конкор®, и в каких случаях оно применяется.

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):

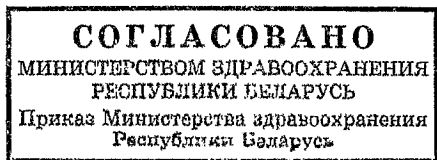
- повышенная чувствительность к действующему веществу (бисопролола фумарат) либо к вспомогательным веществам лекарственного средства Конкор® (см. раздел 6);
- острая сердечная недостаточность либо ухудшение течения (декомпенсация) сердечной недостаточности, требующее внутривенного введения лекарственных 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 (систолическое 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 периоперационном периоде, 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 нижеперечисленных 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 нижеперечисленных 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; флекаинид, 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

тахикардия). Продолжение приема бета-блокаторов снижает риск возникновения аритмий в периоперационном периоде. 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 моноаминоксидазы (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:

- 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 развиваться следующие симптомы: замедление сердечного ритма (брадикардия), затрудненное дыхание (бронхоспазм), артериальная гипотензия (снижение артериального давления), острая 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: аспаратаминотрансферазы (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, гортани, 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.

* Особенно 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 (E 172) - 0,02 мг, титана диоксид (E 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 (E 172) - 0,120 мг, краситель железа оксид красный (E 172) - 0,002 мг, титана диоксид (E 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 КГаА

Адрес: Франкфуртер Штрассе 250, 64293 Дармштадт, Германия.

НД РБ

1863 - 2020

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Владелец регистрационного удостоверения

ООО «Мерк»

Адрес: 35, ул. Валовая, 115054 Москва, Россия.

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.