

## Листок-вкладыш – информация для пациента

**КОРОНИМ®**, 5 мг, таблетки

**КОРОНИМ®**, 10 мг, таблетки

Действующее вещество: амлодипин

Перед применением 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 Вашему лечащему врачу. Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

### Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат **КОРОНИМ®**, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата **КОРОНИМ®**.
3. Применение препарата **КОРОНИМ®**.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата **КОРОНИМ®**.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

#### 1. Что из себя представляет препарат **КОРОНИМ®**, и для чего его применяют.

Препарат **КОРОНИМ®** содержит действующее вещество амлодипин, которое относится к группе препаратов, называемых блокаторами кальциевых каналов.

**КОРОНИМ®** предназначен для лечения повышенного артериального давления (артериальной гипертензии) у взрослых и детей в возрасте 6–17 лет или определенного типа боли в грудной клетке, называемого стенокардией, а также редкой формы вазоспастической стенокардии, называемой стенокардия Принцметала.

**КОРОНИМ®** у пациентов с артериальной гипертензией расслабляет кровеносные сосуды для более легкого прохождения крови по ним. У пациентов со стенокардией **КОРОНИМ®** улучшает кровоснабжение сердечной мышцы, в результате чего она получает больше кислорода, тем самым предотвращая возникновение боли в грудной клетке. **КОРОНИМ®** не дает немедленного облегчения боли в грудной клетке при стенокардии.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

## 2. О чем следует знать перед применением препарата КОРОНИМ®

### Противопоказания

Не применяйте препарат КОРОНИМ®, если у Вас

- аллергия на амлодипин или любой другой ингредиент этого лекарства (перечисленный в разделе 6), или к каким-либо другим блокаторам кальциевых каналов. Это может включать зуд, покраснение кожи или затруднение дыхания
- аллергия на препараты, являющиеся производными дигидропиридина
- значительное снижение артериального давления ([артериальная гипотензия], систолическое артериальное давление менее 90 мм рт.ст.)
- сужение аортального клапана (стеноз аорты) или кардиогенный шок (состояние, при котором сердце не в состоянии поставлять достаточно крови телу)
- сердечная недостаточность после перенесенного инфаркта миокарда
- детям младше 6 лет

### Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата КОРОНИМ® проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Вам следует сообщить врачу, если у Вас имеются или были следующие состояния:

- недавно перенесенный инфаркт миокарда;
- сердечная недостаточность;
- значительное повышение артериального давления (гипертонический криз);
- заболевание печени;
- если Вы пожилой человек, и Вам необходимо повысить дозу препарата.

### Дети и подростки

Препарат КОРОНИМ® не предназначен для применения у детей до 6 лет. Препарат возможно применять только для лечения артериальной гипертензии у детей и подростков в возрасте от 6 до 17 лет (см. раздел 3).

### Другие препараты и препарат КОРОНИМ®

Сообщите врачу, если Вы принимаете, недавно принимали или можете принимать какие-либо другие лекарства.

КОРОНИМ® может отрицательно влиять или подвергаться отрицательному влиянию других лекарственных препаратов, таких как:

- кетоконазол, итраконазол (противогрибковые лекарственные препараты)
- ритонавир, индинавир, нелфинавир (так называемые ингибиторы протеаз, используемые для лечения ВИЧ-инфекции)
- рифампицин, эритромицин, кларитромицин (антибиотики)
- *Hypericum perforatum* (зверобой продырявленный)
- верапамил, дилтиазем (сердечные препараты)
- дантролен (препарат для внутривенного введения используемый для лечения тяжелых нарушений температуры тела)
- такролимус, сиролимус, темсиролимус и эверолимус (лекарственные препараты, используемые для изменения работы иммунной системы)
- симвастатин (препарат, понижающий содержание холестерина)

- циклоспорин (иммунодепрессант).

КОРОНИМ® может еще более выраженно снижать артериальное давление, если Вы уже принимаете другие лекарственные препараты для лечения повышенного артериального давления.

Препарат КОРОНИМ® с пищей, напитками и алкоголем

Пациентам, принимающим КОРОНИМ® не следует употреблять в пищу грейпфрутовый сок и плоды грейпфрута. Это обусловлено тем, что грейпфруты и грейпфрутовый сок могут повышать концентрацию действующего вещества амлодипина в крови, что может вызвать непредсказуемое усиление действия препарата КОРОНИМ® по снижению артериального давления.

### **Беременность, кормление грудью и фертильность**

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

#### ***Беременность***

Безопасность применения амлодипина у беременных женщин не установлена. Если Вы думаете, что можете быть беременны, или планируете забеременеть, Вам необходимо рассказать об этом врачу перед началом приема препарата КОРОНИМ®.

#### ***Грудное вскармливание***

Амлодипин выделяется в небольших количествах в грудное молоко. Если Вы кормите грудью или собираетесь начать грудное вскармливание, Вам необходимо сообщить об этом врачу перед началом приема препарата КОРОНИМ®.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

КОРОНИМ® может отрицательно повлиять на способность управлять транспортом и работать с механизмами. Если от приема препарата у Вас возникает ощущение тошноты, головокружение или усталость, или у Вас возникает головная боль, не управляйте транспортными средствами и не работайте с механизмами, и немедленно обратитесь к врачу.

### **Препарат КОРОНИМ® содержит натрий**

Препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) на одну таблетку, то есть, по сути, не содержит натрия.

## **3. Применение препарата КОРОНИМ®**

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

### **Рекомендуемая доза**

#### ***Взрослые:***

При артериальной гипертензии и стенокардии обычная доза препарата КОРОНИМ® составляет 5 мг один раз в сутки. В зависимости от индивидуальной реакции пациента на терапию дозу препарата можно повышать до максимальной дозы, составляющей 10 мг. Решение о повышении дозы препарата должен принимать лечащий врач

### *Дети и подростки с артериальной гипертензией в возрасте от 6 до 17 лет*

Рекомендуемая начальная пероральная доза для лечения артериальной гипертензии у детей и подростков в возрасте 6–17 лет составляет 2.5 мг один раз в сутки; если после терапии в течение 4-недель целевое значение артериального давления не достигается, дозу увеличивают путем титрования до 5 мг один раз в сутки. Решение о повышении дозы препарата должен принимать лечащий врач.

### **Путь и (или) способ введения**

Таблетку следует проглатывать целиком, запивая стаканом воды, перед или после приема пищи и напитков. КОРОНИМ® следует принимать в одно и то же время дня.

### **Продолжительность терапии**

Важно не прекращать и не пропускать прием таблеток. Не ждите, пока у Вас закончатся таблетки, чтобы пойти к врачу. Продолжительность лечения препаратом для Вас определит лечащий врач.

### **Если Вы применили препарат КОРОНИМ® больше, чем следовало**

Прием слишком большого количества таблеток может вызвать снижение или даже опасное снижение артериального давления. Вы можете ощущать головокружение, потерять сознание, упасть в обморок или испытывать слабость. При значительном снижении артериального давления возможно развитие шока. Ваша кожа станет холодной и липкой, и Вы можете потерять сознание. Если Вы приняли слишком много таблеток препарата КОРОНИМ®, немедленно обратитесь за медицинской помощью. Избыток жидкости может накапливаться в легких (отек легких), вызывая одышку, которая может развиваться в течение 24–48 часов после приема препарата КОРОНИМ®.

### **Если Вы забыли применить очередную дозу препарата КОРОНИМ®**

Полностью пропустите прием пропущенной дозы. Примите следующую дозу в надлежащее время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать прием пропущенной дозы.

## **4. Возможные нежелательные реакции**

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

**Немедленно обратитесь к врачу**, если у Вас возникнут какие-либо из следующих побочных эффектов после приема этого лекарственного препарата:

- внезапные хрипы, боль в грудной клетке, одышка или затруднение дыхания
- отек век, лица или губ
- отек языка и глотки, которые вызывают сильные затруднения дыхания
- тяжелые кожные реакции, включая сильную кожную сыпь, аллергическую сыпь, покраснение кожи всего тела, сильный зуд, образование пузырей, шелушение и отек кожи, воспаление слизистых оболочек (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз), или другие аллергические реакции
- инфаркт миокарда, аномальное сердцебиение
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит), которое может вызывать сильную боль в животе и спине, сопровождающуюся очень плохим самочувствием

Следующие реакции могут отмечаться при лечении препаратом КОРОНИМ®:

**Очень часто (могут возникать у более чем 1 человека из 10):**

- отеки (задержка жидкости)

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

- сонливость
- головокружение
- головная боль (особенно в начале терапии)
- нарушения зрения (включая двоение в глазах [диплопия])
- ощущение учащенного сердцебиения
- покраснение кожных покровов (гиперемия)
- одышка
- боль в животе
- тошнота
- нарушение пищеварения (диспепсия)
- изменение привычного режима функционирования кишечника (включая понос [диарею] и запор)
- отек лодыжек
- мышечные судороги
- повышенная утомляемость
- общая слабость

**Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):**

- депрессия
- изменения настроения (включая тревожность)
- бессонница
- дрожь (тремор)
- расстройства вкуса (дисгевзия)
- потеря сознания (синкопе)
- снижение чувствительности (гипестезия)
- ощущение мурашек (парестезия)
- звон в ушах
- нарушения ритма сердца (аритмии)
- снижение артериального давления (артериальная гипотензия)
- кашель
- воспаление слизистой оболочки носа (ринит)
- рвота
- сухость во рту
- облысение (алопеция)
- образование сгустков крови по телу (пурпура)
- нарушение пигментации кожи
- повышенное потоотделение (гипергидроз)
- зуд
- сыпь
- высыпания (экзантема)
- крапивница
- боль в суставах (артралгия)
- боль в мышцах (миалгия)
- боль в спине
- нарушение мочеиспускания

- позывы к мочеиспусканию в ночное время (никтурия)
- учащенное мочеиспускание
- нарушение эрекции (эректильная дисфункция [импотенция])
- разрастание железистой ткани молочных желез (гинекомастия)
- боль в грудной клетке
- боль
- общее недомогание
- увеличение массы тела, снижение массы тела.

**Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):**

- спутанность сознания

**Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):**

- уменьшение количества лейкоцитов (лейкоцитопения)
- уменьшение количества тромбоцитов (тромбоцитопения)
- аллергические реакции
- повышенное содержание глюкозы в крови (гипергликемия)
- увеличенный тонус мышц (гипертония)
- нарушение со стороны нервов, которое может вызывать мышечную слабость, покалывающее ощущение в конечностях или онемение (периферическая нейропатия);
- инфаркт миокарда
- воспаление сосудов (васкулит)
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит)
- воспаление желудка (гастрит)
- разрастание (гиперплазия) десен
- воспаление печени (гепатит)
- окрашивание кожи и слизистых в желтый цвет (желтуха)
- повышение активности печеночных ферментов
- ангионевротический отек
- мультиформная эритема, эксфолиативный дерматит
- синдром Стивенса — Джонсона
- отек Квинке
- повышенная восприимчивость к солнечному свету (фоточувствительность)

**Неизвестно, то есть исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно:**

- тяжелая системная аллергическая реакция (токсический эпидермальный некролиз)
- изменения двигательной активности в результате нарушений мышечного тонуса (экстрапирамидное нарушение).

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете собрать больше сведений о безопасности препарата.

Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

г. Астана, 010000, ул. А. Иманова, 13

Тел: +7 (7172) 235-135 (единый call-центр)

Адрес электронной почты: [farm@dari.kz](mailto:farm@dari.kz)

Веб-сайт: [www.ndda.kz](http://www.ndda.kz)

**3. Хранение препарата КОРОНИМ®**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке, блистере после «Годен до:».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С

Не применяйте препарат, если Вы заметили изменение внешнего вида.

Не выбрасывайте препарат в канализацию, водопровод. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

**4. Содержимое упаковки и прочие сведения**

**Препарат КОРОНИМ® содержит:**

Действующим веществом является амлодипин бесилат.

КОРОНИМ, 5 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит амлодипин бесилат 6.935 мг (эквивалентно 5 мг амлодипина).

Вспомогательные вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: натрия крахмал гликолят (Эксплотаб) – 8 мг.

КОРОНИМ, 10 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит амлодипин бесилат 13.87 мг (эквивалентно 10 мг амлодипина).

Вспомогательные вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: натрия крахмал гликолят (Эксплотаб) - 16 мг.

Прочие вспомогательные вещества: кальция гидрофосфат дигидрат, целлюлоза микрокристаллическая РН 102, повидон (РVP К 30), кремния диоксид коллоидный безводный (Аэросил 200), магния стеарат.

**Внешний вид препарата КОРОНИМ® и содержимое его упаковки**

Таблетки.

Круглые таблетки белого цвета.

По 10 или 14 таблеток помещают в контурную ячейковую упаковку из белой пленки

ПВХ/ПЭ/ПВДХ и фольги алюминиевой печатной.  
По 2, 3, 5 (для 10 таблеток) и 2 (для 14 таблеток) контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в картонную пачку.

**Держатель регистрационного удостоверения**

АО «Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика»  
Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Шевченко, 162 Е.  
Номер телефона: (+7 727) 399-50-50  
Адрес электронной почты: [nobel@nobel.kz](mailto:nobel@nobel.kz)

**Производитель**

АО «Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика»  
Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Шевченко, 162 Е.  
Номер телефона: (+7 727) 399-50-50  
Адрес электронной почты: [nobel@nobel.kz](mailto:nobel@nobel.kz)

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Казахстан

АО «Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика»  
Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Шевченко, 162 Е.  
Номер телефона: (+7 727) 399-50-50  
Адрес электронной почты [nobel@nobel.kz](mailto:nobel@nobel.kz)

**Листок-вкладыш пересмотрен**

**Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <https://eec.eaeunion.org/>.

ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫНЫҢ ҚОРҒАМ САЙАСАТ МІНІСТЕРЛІГІ  
ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫНЫҢ ҚОРҒАМ САЙАСАТ МІНІСТЕРЛІГІ

ТІРЛІГЕН, НӨМІРЛЕНГЕН ЖӘНЕ МӨРМЕН  
БЕКІТІЛГЕН /  
ПРОШИТО, ПРОНУМЕРОВАНО И СКРЕПЛЕНО  
ПЕЧАТЬЮ  
(на 8 листах)  
ТАРАҚ / ЛИСТОВ  
КҮНІ / ДАТА 20.11.2025