

ТЕЛ САРТАН

ТЕПЕРЬ В НОВОЙ УПАКОВКЕ!



40 мг

80 мг



40 мг + 5 мг 10 мг

80 мг + 5 мг 10 мг



40 мг + 12,5 мг

80 мг + 12,5 мг

ДЛИТЕЛЬНЫЙ КОНТРОЛЬ АД И КОМПЛЕКСНАЯ ЗАЩИТА ПАЦИЕНТОВ ВЫСОКОГО СС РИСКА^{1,2,3}

Самый длительный контроль АД в классе — до 48 ч^{1,2}

Самая выраженная защита органов-мишеней АГ в классе*²

Улучшение углеводного и липидного профиля пациента^{3,4}

Единственный сартан, снижающий смертность
и СС заболеваемость⁵

* обусловленная эффектами телмисартана по данным исследования ONTARGET по сравнению телмисартана с другими сартанами.

1. Neutel et al. Telmisartan/Hydrochlorothiazide in Comparison with Losartan/Hydrochlorothiazide in Managing Patients with Mild-to-Moderate Hypertension. *Hypertens Res* 2005; 28: 555-563. 2. Benson S.C. et al. Identification of Telmisartan as a Unique Angiotensin II Receptor Antagonist With Selective PPAR-Modulating Activity. *Hypertension* 2004; 43:993-1002. 3. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Телсартан® от 03.06.2020. 4. Benson S.C. et al. *Hypertension* 2004;43:993-1002. 5. Song J.C. & White C.M. *Formulary* 2001;36:487-499. Asmar R., *Int J Clin Pract.* 2006;60:315-320. Israili Z.H., *J Hum. Hypertens.* 2000;14 Suppl 1:S73-S86.



ООО "Эбботт Лабораториз" Москва 125171,
Ленинградское шоссе, 16А. Строение 1,
БЦ «Метрополис»
Тел.: (495) 258-4280, факс: (495) 258-4281.

www.ru.abbott

Информация исключительно для медицинских и фармацевтических работников. Подлежит распространению только в рамках мероприятий, связанных с повышением профессионального уровня медицинских и фармацевтических работников, включая специализированные выставки, конференции, симпозиумы.

RUS2170950 (v1.0)

Телсартан®. Регистрационный номер: ЛПН-004161. Международное непатентованное или группировочное наименование: телмисартан. Лекарственная форма: таблетки.

Показания для применения: - артериальная гипертензия; - снижение сердечно-сосудистой заболеваемости и смертности у пациентов в возрасте 55 лет и старше с высоким риском сердечно-сосудистой заболеваемости. Противопоказания: - повышенная чувствительность к действующему веществу или вспомогательным компонентам препарата; - беременность и период грудного вскармливания; - обструктивные заболевания желчевыводящих путей; - тяжелые нарушения функции почек (класс C по классификации Чайлд-Пью); - одновременное применение с алискиреном и препаратами, содержащими алискирен, у пациентов с сахарным диабетом и/или умеренными или тяжелыми нарушениями функции почек (скорость клубочковой фильтрации (СКФ) менее 60 мл/мин/1,73 м² площади поверхности тела); - одновременное применение с ингибиторами ангиотензин-превращающего фермента у пациентов с диабетической нефропатией; - возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены). С осторожностью: - двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки; легкие и умеренные нарушения функции печени и/или почек; снижение объема циркулирующей крови (ОЦК) вследствие предшествующей диуретической терапии, ограничения приема поваренной соли, диареи или рвоты; гипотония; гиперкалиемия; хроническая сердечная недостаточность. Способ применения и дозы*: Внутри, независимо от приема пищи, 1 раз в сутки. Альтернативная дозировка: 40 мг/сутки. Максимальная рекомендуемая доза препарата Телсартан® – 1 таблетка 40 мг в сутки. Некоторым пациентам эффективной может оказаться доза 20 мг в сутки (1/2 таблетки 40 мг). В случаях, когда терапевтический эффект не достигается, максимальная рекомендуемая доза препарата Телсартан® может быть увеличена до 80 мг (1 таблетка 80 мг или 2 таблетки 40 мг) один раз в сутки. При решении вопроса об увеличении дозы следует принимать во внимание, что максимальный антигипертензивный эффект обычно достигается в течение 4-8 недель после начала лечения. Снижение сердечно-сосудистой заболеваемости и смертности. Рекомендованная доза препарата Телсартан® – 1 таблетка 80 мг один раз в сутки. В начальный период лечения может потребоваться дополнительная коррекция АД. Нарушения функции почек. Существует ограниченный опыт применения телмисартана у пациентов с тяжелой формой почечной недостаточности, поэтому применение телмисартана не рекомендуется. Влияние на способность к управлению автомобилем и другим механизмами. У пациентов с легкими и умеренными нарушениями функции печени суточная доза препарата Телсартан® не должна превышать 40 мг. Побочное действие*: инфекции верхних дыхательных путей, в том числе фарингит и синусит, инфекции мочевыводящих путей (включая цистит); анемия; депрессия; бессонница; синкопе, вертиго; брадикардия; выраженное снижение АД*; одышка, кашель; боль в животе, диарея, диспепсия, метеоризм, рвота; гипертироз; кожный зуд, сыпь; миалгия; боль в спине (например, ишиас), мышечные спазмы; почечная недостаточность, в том числе острая почечная недостаточность; гиперкалиемия; боль в груди, астения (слабость); повышение концентрации креатинина в крови. Перечень всех побочных действий представлен в инструкции по медицинскому применению. Предосторожности*: Симптомы: наиболее значимые - выраженное снижение АД и тахикардия, также могут наблюдаться брадикардия, головокружение, повышение концентрации креатинина в сыворотке крови и острая почечная недостаточность. Лечение: симптоматическое и поддерживающее. Взаимодействие с другими лекарственными средствами*: Возможно лекарственное взаимодействие с дигоксином; калийсберегающими диуретиками и заменителями соли, содержащими калий; литием; нестероидными противовоспалительными препаратами; рамирилом; петлевыми и тиазидными диуретиками; другими гипотензивными средствами; системными кортикостероидами. Особые указания*: при применении у пациентов с сахарным диабетом, получающих инсулин или гипогликемические средства для приема внутрь, возможно развитие гипогликемии. Рекомендовано регулярно контролировать концентрацию глюкозы крови и при необходимости проводить коррекцию дозы гипогликемических средств. Пациенты с первичным гипералдостеронизмом резистентны к гипотензивным препаратам, влияющим на РААС, поэтому такая пациентам применение телмисартана не рекомендуется. Влияние на способность к управлению автомобилем и другими механизмами*: при управлении автомобилем и занятиях опасными видами деятельности следует принимать во внимание возможность развития головокружения и сонливости, что требует соблюдения осторожности. Условия отпуска: Отпускают по рецепту. * Полная информация представлена в инструкции по медицинскому применению. СИП от 14.10.2020 г. на основании ИМП от 03.06.2020 г.

Телсартан® AM. Регистрационный номер: ЛПН-004550. Группировочное наименование: амлодипин/телмисартан. Лекарственная форма: таблетки, 5 мг+40 мг; 10 мг+40 мг; 5 мг+80 мг; 10 мг+80 мг. Показания для применения: артериальная гипертензия (пациенты, которым показана комбинированная терапия). Противопоказания: повышенная чувствительность к действующим или вспомогательным веществам препарата; повышенная чувствительность к другим производным дигидропиридина; - беременность; период грудного вскармливания; обструктивные заболевания желчевыводящих путей; тяжелая артериальная гипотензия (систолическое АД менее 90 мм рт.ст.); обструкция выходящего тракта желудка (в том числе и высокая степень рефлюкса аортального стеноза), гемодинамически нестабильная сердечная недостаточность пост-перенесенного острого инфаркта миокарда; тяжелые нарушения функции печени (класс C по классификации Чайлд-Пью); шок (включая кардиогенный шок); - одновременное применение с алискиреном у пациентов с сахарным диабетом или нарушением функции почек (скорость клубочковой фильтрации менее 60 мл/мин/1,73 м²); одновременное применение с ингибиторами ангиотензин-превращающего фермента у пациентов с диабетической нефропатией; возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены). С осторожностью: двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки; легкие и умеренные нарушения функции почек (класс C по классификации Чайлд-Пью); снижение объема циркулирующей крови (ОЦК) вследствие предшествующей диуретической терапии, ограничения приема поваренной соли, диареи или рвоты; гипотония; гиперкалиемия; хроническая сердечная недостаточность. Способ применения и дозы*: Внутри, 1 раз в сутки, вне зависимости от времени приема пищи. Препарат Телсартан® AM может назначаться пациентам, получающим те же дозы амлодипина и телмисартана в виде отдельных таблеток, для удобства терапии и увеличения приверженности лечению. Препарат Телсартан® AM может назначаться пациентам, у которых применение одного амлодипина или одного телмисартана не приводит к адекватному контролю АД. Пациенты, принимающие амлодипин в дозе 10 мг, у которых отмечены нежелательные реакции, ограничивающие прием препарата, например, периферические отеки, могут перейти на прием комбинации амлодипина и телмисартана в дозе 1 раз в сутки. При этом рекомендуется использовать минимальную начальную дозу телмисартана 20 мг, что обеспечивает лечение артериальной гипертензии у пациента может начинаться с применения препарата Телсартан® AM в том случае, когда предполагается, что достижение контроля АД с помощью какого-либо одного препарата маловероятно. Обычная начальная доза препарата Телсартан® AM – 5 мг + 40 мг 1 раз в сутки. Пациенты, у которых необходимо более значительное снижение АД, могут начинать прием препарата Телсартан® AM в дозе 5 мг + 80 мг 1 раз в сутки. Если, по крайней мере, через 2 недели лечения потребуется дополнительное снижение АД, доза препарата может быть постепенно увеличена до максимальной дозы 80 мг + 10 мг 1 раз в сутки. Препарат Телсартан® AM может применяться вместе с другими гипотензивными препаратами. Нарушения функции почек. Опыт применения телмисартана у пациентов с тяжелой почечной недостаточностью или пациентов, получающих диализ, ограничен. Пациенты с тяжелой почечной недостаточностью или пациентов, получающих диализ, на фоне применения указанного режима дозирования рекомендуется применение монокомпонентных препаратов телмисартана в дозировке 20 мг или 40 мг с риском. Нарушения функции печени. У пациентов с нарушениями функции печени легкой и умеренной степени тяжести (класс A и B по классификации Чайлд-Пью) препарат Телсартан® AM должен применяться с осторожностью. Доза телмисартана не должна превышать 40 мг 1 раз в сутки. Побочное действие: головокружение; периферические отеки. Перечень всех побочных действий представлен в инструкции по медицинскому применению. Предосторожности*: Случаи передозировки не выявлены. Возможные симптомы передозировки складываются из симптомов со стороны отдельных компонентов препарата. Лечение: гемодиализ не эффективен, амлодипин и телмисартан не удаляются из организма при его проведении. Требуется контроль за состоянием пациента, терапия должна быть поддерживающей. Взаимодействие с другими лекарственными средствами*: Оральной контрацепция должна быть усилена этанолом, барбитуратами, наркотическими средствами или антагонистами кальция. Следует соблюдать особую осторожность при применении с ингибиторами изофермента CYP3A4, индукторами изофермента CYP3A4, симвастином, иммуносупрессантами, сифенафилом, такролимусом, альфа-1-адrenoблокаторами, нейролептиками, препаратами лития, трициклическими антидепрессантами, средствами для общей анестезии, антиаритмическими средствами, вызывающими удлинение интервала QT, противорвотными средствами (итонанзавир), препаратами кальция, кортикостероидами (минерал- и глюкокортикостероиды), препаратами, действующими на ренин-ангиотензин-альдостероновую систему, нестероидными противовоспалительными препаратами, калийсберегающими диуретиками и заменителями соли, содержащей калий, петлевыми и тиазидными диуретиками, дигоксином, литием, другими гипотензивными средствами, системными кортикостероидами. Особые указания*: Несмотря на отсутствие у БМКК синдрома Котмана, прием амлодипина и телмисартана может вызвать гиперкалиемию, поэтому рекомендуется контролировать уровень калия в сыворотке крови. Прием алискирена у пациентов с сахарным диабетом и/или умеренными или тяжелыми нарушениями функции почек (скорость клубочковой фильтрации (СКФ) менее 60 мл/мин/1,73 м² площади поверхности тела); одновременное применение с ингибиторами ангиотензин-превращающего фермента (АПФ) у пациентов с диабетической нефропатией; дефицит лактазы, непереносимость лактозы, синдром глюкозо-галактозной мальабсорбции; беременность; период грудного вскармливания; возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены). Способ применения и дозы*: Внутри, независимо от приема пищи. Телсартан® Н необходимо принимать 1 раз в день. Телсартан® Н (12,5 мг + 40 мг) может назначаться пациентам, у которых монотерапия телмисартаном в дозе 40 мг или монотерапия гидрохлоротиазидом не приводит к адекватному контролю АД. Телсартан® Н (12,5 мг + 80 мг) может назначаться пациентам, у которых монотерапия телмисартаном в дозе 40 мг или монотерапия гидрохлоротиазидом не приводит к адекватному контролю АД. Телсартан® Н (12,5 мг + 40 мг) и Телсартан® Н (12,5 мг + 80 мг) могут назначаться пациентам с легкой и умеренной артериальной гипертензией максимальной суточной дозы телмисартана 160 мг/сутки. Нарушения функции почек. Имеющийся ограниченный опыт применения комбинации гидрохлоротиазида и телмисартана у пациентов с небольшими или умеренно выраженными нарушениями функции почек не требует изменений дозы препарата в этих случаях. У таких пациентов следует контролировать функцию почек. (При клиренсе креатинина менее 30 мл/мин см. раздел «Противопоказания»). Нарушения функции печени. У пациентов с легкими и умеренными нарушениями функции печени (класс A и B по классификации Чайлд-Пью) суточная доза препарата Телсартан® Н не должна превышать 12,5 мг + 40 мг в день. Побочное действие: головокружение; интерстициальная болезнь легких. Перечень всех побочных действий представлен в инструкции по медицинскому применению. Предосторожности*: Симптомы передозировки не выявлены. Возможные симптомы передозировки складываются из симптомов со стороны отдельных компонентов препарата. Лечение: симптоматическое и поддерживающее. Взаимодействие с другими лекарственными средствами*: гемодиализ не эффективен. Степень удаления амлодипина и телмисартана при проведении гемодиализа не установлена. Необходим регулярный контроль содержания электролитов и концентрации креатинина в сыворотке крови. Взаимодействие с другими лекарственными средствами*: возможны лекарственные взаимодействия с другими гипотензивными средствами, баклофеном, амифостолом, рамирилом, препаратами лития, нестероидными противовоспалительными препаратами, препаратами, способными вызвать гиперкалиемию, варфарин, глицлабинатом, симвастином, амлодипином, дигоксином, диуретиками (тиазидными или петлевыми), алискиреном, алискиренсодержащими препаратами, глюкокортикостероидами (для системного применения). Особые указания*: Пациенты, принимающие гидрохлоротиазид в качестве монотерапии или в комбинации с другими лекарственными препаратами, должны быть осведомлены о риске развития нежелательных побочных эффектов. Такие пациенты должны регулярно осматривать регулярно осматривать кожные покровы на наличие новых побочных повреждений, а также изменений уже имеющихся поражений кожи. Влияние на способность к управлению автомобилем или другими механизмами*: при управлении автомобилем и занятиях опасными видами деятельности следует принимать во внимание возможность развития головокружения и сонливости, что требует соблюдения осторожности. Условия отпуска: Отпускают по рецепту. * Полная информация представлена в инструкции по медицинскому применению. СИП от 11.11.2019 г. на основании ИМП от 19.06.2019 г.

Телсартан® Н. Регистрационный номер: ЛПН-004256. Международное непатентованное или группировочное наименование: гидрохлоротиазид/телмисартан. Лекарственная форма: таблетки, 12,5 мг+40 мг, 12,5 мг+80 мг. Показания для применения: артериальная гипертензия (в случае неэффективности телмисартана или гидрохлоротиазида в монотерапии). Противопоказания: повышенная чувствительность к активным веществам или вспомогательным компонентам препарата или другим производным сульфаниамидов; обструктивные заболевания желчевыводящих путей. Тяжелые нарушения функции печени (класс C по шкале Чайлд-Пью); тяжелые нарушения функции почек (класс C по классификации Чайлд-Пью); рефлюксная болезнь; гиперкалиемия; беременность; период грудного вскармливания; возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены). С осторожностью: двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки; легкие и умеренные нарушения функции почек (класс C по классификации Чайлд-Пью); снижение объема циркулирующей крови (ОЦК) вследствие предшествующей диуретической терапии, ограничения приема поваренной соли, диареи или рвоты; гипотония; гиперкалиемия; хроническая сердечная недостаточность. Способ применения и дозы*: Внутри, независимо от приема пищи. Телсартан® Н необходимо принимать 1 раз в день. Телсартан® Н (12,5 мг + 40 мг) может назначаться пациентам, у которых монотерапия телмисартаном в дозе 40 мг или монотерапия гидрохлоротиазидом не приводит к адекватному контролю АД. Телсартан® Н (12,5 мг + 80 мг) может назначаться пациентам, у которых монотерапия телмисартаном в дозе 40 мг или монотерапия гидрохлоротиазидом не приводит к адекватному контролю АД. Телсартан® Н (12,5 мг + 40 мг) и Телсартан® Н (12,5 мг + 80 мг) могут назначаться пациентам с легкой и умеренной артериальной гипертензией максимальной суточной дозы телмисартана 160 мг/сутки. Нарушения функции почек. Имеющийся ограниченный опыт применения комбинации гидрохлоротиазида и телмисартана у пациентов с небольшими или умеренно выраженными нарушениями функции почек не требует изменений дозы препарата в этих случаях. У таких пациентов следует контролировать функцию почек. (При клиренсе креатинина менее 30 мл/мин см. раздел «Противопоказания»). Нарушения функции печени. У пациентов с легкими и умеренными нарушениями функции печени (класс A и B по классификации Чайлд-Пью) суточная доза препарата Телсартан® Н не должна превышать 12,5 мг + 40 мг в день. Побочное действие: головокружение; интерстициальная болезнь легких. Перечень всех побочных действий представлен в инструкции по медицинскому применению. Предосторожности*: Симптомы передозировки не выявлены. Возможные симптомы передозировки складываются из симптомов со стороны отдельных компонентов препарата. Лечение: симптоматическое и поддерживающее. Взаимодействие с другими лекарственными средствами*: гемодиализ не эффективен. Степень удаления амлодипина и телмисартана при проведении гемодиализа не установлена. Необходим регулярный контроль содержания электролитов и концентрации креатинина в сыворотке крови. Взаимодействие с другими лекарственными средствами*: возможны лекарственные взаимодействия с другими гипотензивными средствами, баклофеном, амифостолом, рамирилом, препаратами лития, нестероидными противовоспалительными препаратами, препаратами, способными вызвать гиперкалиемию, варфарин, глицлабинатом, симвастином, амлодипином, дигоксином, диуретиками (тиазидными или петлевыми), алискиреном, алискиренсодержащими препаратами, глюкокортикостероидами (для системного применения). Особые указания*: Пациенты, принимающие гидрохлоротиазид в качестве монотерапии или в комбинации с другими лекарственными препаратами, должны быть осведомлены о риске развития нежелательных побочных эффектов. Такие пациенты должны регулярно осматривать кожные покровы на наличие новых побочных повреждений, а также изменений уже имеющихся поражений кожи. Влияние на способность к управлению автомобилем или другими механизмами*: при управлении автомобилем и занятиях опасными видами деятельности следует принимать во внимание возможность развития головокружения и сонливости, что требует соблюдения осторожности. Условия отпуска: Отпускают по рецепту. * Полная информация представлена в инструкции по медицинскому применению. СИП от 11.11.2019 г. на основании ИМП от 19.06.2019 г.

ООО «Эбботт Лэбораториз» Москва 125171,
Ленинградское шоссе, 16А, Строение 1,
БЦ «Метрополис»
Тел.: (495) 258-4280, факс: (495) 258-4281.

Abbott

www.ru.abbott

Информация исключительно для медицинских и фармацевтических работников.
Подлежит распространению только в рамках мероприятий, связанных с повышением профессионального уровня медицинских и фармацевтических работников, включая специализированные выставки, конференции, симпозиумы.

RU52170950 (v.1.0)