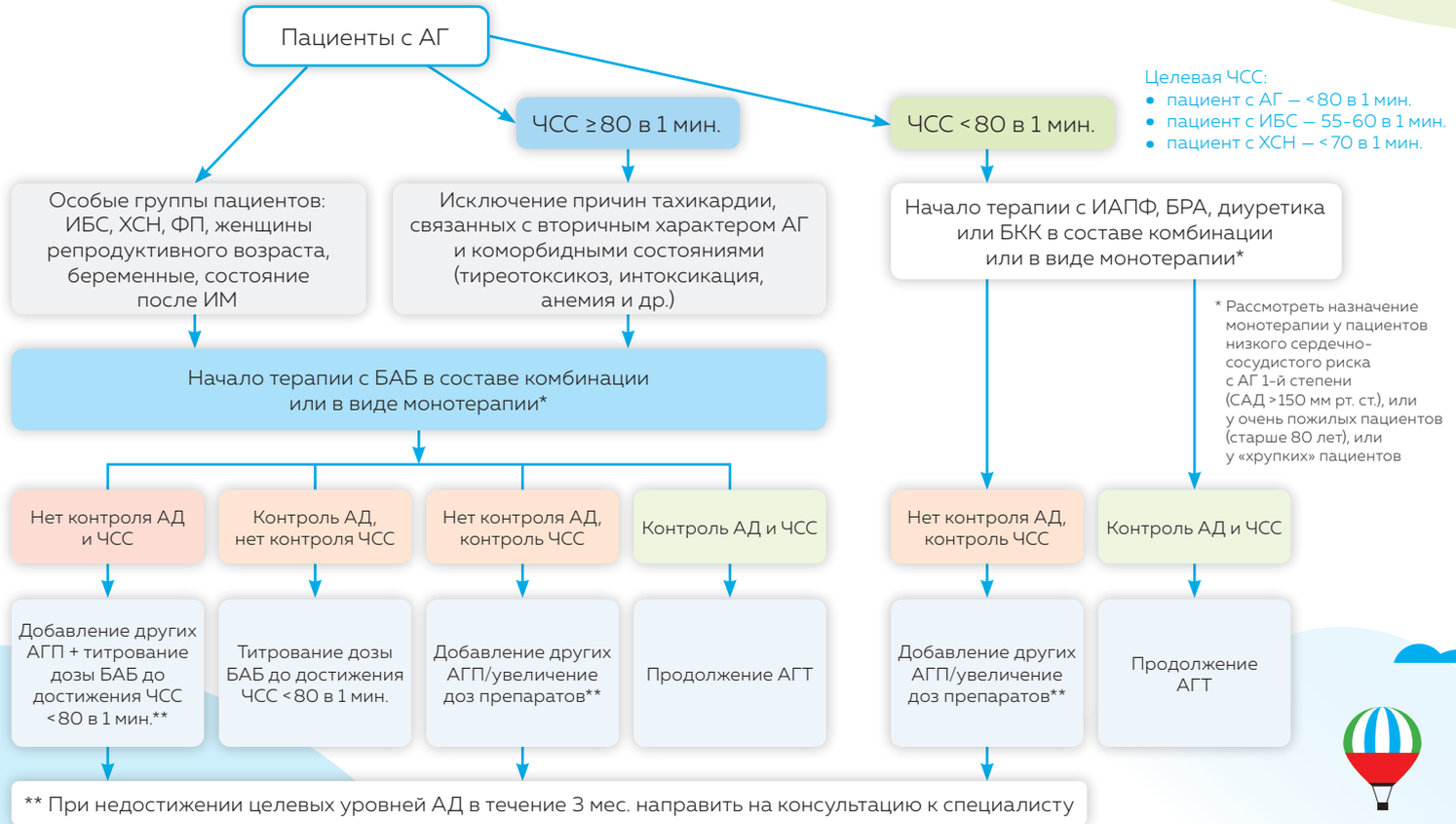


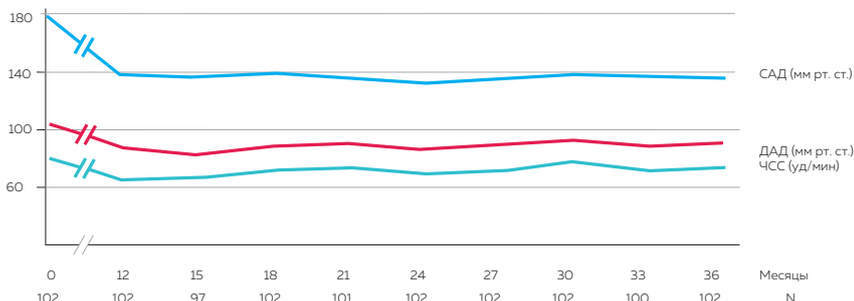


Алгоритм назначения БАБ при АГ для достижения целевых уровней АД и ЧСС¹





Бисопролол – высокоселективный бета-адреноблокатор, обеспечивающий контроль АД и ЧСС



Giesecke HG, Buchner-Möll D. J Cardiovasc Pharmacol 1990;16(Suppl 5):S175-178; Giesecke HG, Buchner-Möll D. J Cardiovasc Pharmacol 1990;16(Suppl 5):S175-178



После 3-летнего периода последующего наблюдения у

85%

пациентов АД снижалось в достаточной степени при приеме 5 или 10 мг препарата 1 раз в день

Сокращенная инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Конкор®

Конкор® (бисопролол). **Регистрационное удостоверение:** П N012963/01.

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА: бета¹-адреноблокатор селективный. **ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА И ДОЗИРОВКА:** таблетки покрытые пленочной оболочкой, 5 мг и 10 мг.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ: артериальная гипертензия; ишемическая болезнь сердца: стабильная стенокардия; хроническая сердечная недостаточность.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ: повышенная чувствительность к бисопрололу или к любому из вспомогательных веществ (см. раздел «Состав»); острая сердечная недостаточность, хроническая сердечная недостаточность в стадии декомпенсации, требующая проведения инотропной терапии, кардиогенный шок, атриовентрикулярная (AV) блокада II и III степени, без электрокардиостимулятора, синдром слабости синусового узла, синоатриальная блокада, выраженная брадикардия (ЧСС менее 60 уд./мин), выраженная артериальная гипотензия (систолическое АД менее 100 мм рт.ст.), тяжелые формы бронхиальной астмы, выраженные нарушения периферического артериального кровообращения или синдром Рейно, феохромоцитомы (без одновременного применения в-адреноблокаторов), метаболический ацидоз, возраст до 18 лет (недостаточно данных по эффективности и безопасности у данной возрастной группы).

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ*: Один раз в сутки утром с небольшим количеством жидкости, независимо от времени приема пищи. Не разжевывать; не растирать в порошок. Артериальная гипертензия и стабильная стенокардия Режим приема и дозу подбирает врач каждому пациенту индивидуально.

Обычно начальная доза составляет 5 мг 1 раз в день. При необходимости дозу можно увеличить до 10 мг 1 раз в сутки. Максимально рекомендованная доза составляет 20 мг 1 раз в день. Хроническая сердечная недостаточность Рекомендуемая начальная доза составляет 1,25 мг 1 раз в день. В зависимости от индивидуальной переносимости дозу следует постепенно повышать до 2,5 мг, 3,75 мг, 5 мг, 7,5 мг и 10 мг 1 раз в день. Максимально рекомендованная доза при лечении ХСН составляет 10 мг препарата Конкор® 1 раз в день.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ*: Со стороны сердца – очень часто: брадикардия (у пациентов с ХСН); часто – усугубление симптомов течения ХСН. Со стороны сосудов: ощущение похолодания или онемения в конечностях, выраженное снижение АД, особенно у пациентов с ХСН. Со стороны пищеварительной системы – часто: тошнота, рвота, диарея, запор. Со стороны желудочно-кишечного тракта – часто: тошнота, рвота, диарея, запор. Общие нарушения – часто: астения (у пациентов с ХСН), повышенная утомляемость*. Центральная нервная система – часто: головокружение*, головная боль*. *Общие расстройства и нарушения в месте введения – часто:*

астения (у пациентов с артериальной гипертензией или стенокардией). * У пациентов с артериальной гипертензией или стенокардией особенно часто данные симптомы появляются в начале курса лечения. Обычно эти явления носят легкий характер и проходят, как правило, в течение 1-2 недель после начала лечения. Перечень всех побочных эффектов приведен в инструкции по медицинскому применению.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ*: Не прерывайте лечение препаратом Конкор® резко и не меняйте рекомендованную дозу без предварительной консультации с врачом, так как это может привести к временному ухудшению деятельности сердца. Лечение не следует прерывать внезапно, особенно у пациентов с ИБС. Если прекращение лечения необходимо, то дозу следует снижать постепенно.

На начальных этапах лечения препаратом Конкор® пациенты нуждаются в постоянном наблюдении.

Препарат следует применять с осторожностью в следующих случаях: тяжелые формы ХОБЛ и нетяжелые формы бронхиальной астмы; сахарный диабет со значительными колебаниями концентрации глюкозы в крови; симптомы выраженного снижения концентрации глюкозы (гипогликемии) такие как тахикардия, сердцебиение или повышенная потливость могут маскироваться, строгая диета, проведение десенсибилизирующей терапии, AV блокада I степени, стенокардия Принцметала, нарушения периферического артериального кровообращения легкой и умеренной степени (в начале терапии может возникнуть усиление симптомов), псориаз (в тч. в анамнезе).

Условия хранения: хранить при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК: по рецепту. **СРОК ГОДНОСТИ:** 5 лет

Претензии потребителей и информация о нежелательных явлениях следует направлять по адресу: ООО «Мерк», 115054, Москва, ул. Валовая, д. 35, Тел.: +7 495 937 33 04; факс: +7 495 937 33 05, e-mail: safety@merck.ru.

*Полная информация по препарату содержится в инструкции по медицинскому применению.

Данная версия инструкции по медицинскому применению действительна с 28 августа 2020
Соответствует CCDS 12.0
RU-CONCO-00130