

# ШИРОКАЯ ЛИНЕЙКА ДОЗ И КОМБИНАЦИЙ ПРЕПАРАТОВ СЕМЕЙСТВА АПРОВЕЛЬ®

Индивидуальный подбор доз для снижения АД у пациентов с АГ<sup>1-3</sup>

**АПРОВАСК®**

Ирбесартан +  
амлодипин



Форма выпуска

**5 мл +  
150 мг**  
**56** таблеток



Форма выпуска

**10 мл +  
300 мг**  
**56** таблеток

**КО АПРОВЕЛЬ®**

Ирбесартан +  
гидрохлортиазид



Форма выпуска

**12,5 мл +  
150 мг**  
**28** таблеток

**АПРОВЕЛЬ®**

Ирбесартан



Форма выпуска

**150 мг**  
**28** таблеток



Форма выпуска

**5 мл +  
150 мг**  
**28** таблеток



Форма выпуска

**10 мл +  
150 мг**  
**28** таблеток



Форма выпуска

**12,5 мл +  
300 мг**  
**28** таблеток



Форма выпуска

**300 мг**  
**28** таблеток



Форма выпуска

**5 мл +  
300 мг**  
**28** таблеток



Форма выпуска

**10 мл +  
300 мг**  
**28** таблеток



Форма выпуска

**25 мг +  
300 мг**  
**28** таблеток

Информация предназначена только для специалистов здравоохранения.  
Представительство  
АО «Санофи-авентис групп»:  
125009, Москва, ул. Тверская, д. 22  
Тел.: (495) 721-14-00  
Факс: (495) 721-14-11  
www.sanofi.ru  
MAT-RU-2004799 – v.1.1 – 03/2021



Приглашаем вас посмотреть видео из рубрики «Кардиология в вопросах и ответах» на сайте [Docsfera.ru](http://Docsfera.ru) «Правильно ли рассматривать терапию комбинацией ирбесартана с амлодипином только у пациентов с АГ и патологией почек?» (время просмотра – 2 минуты).

Спикер – Родионов Антон Владимирович, к.м.н., врач-кардиолог высшей категории, доцент кафедры факультетской терапии № 1 лечебного факультета ФГАУ ВО Первый МГМУ имени И.М. Сеченова.

**DOCSFERA**

АД – артериальное давление. АГ – артериальная гипертензия. ОССН – общество специалистов по сердечной недостаточности.

1. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Апроваск® (PУ № ЛП-002695а от 05.11.2015).
2. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Апровель® (PУ № ЛП-001260 от 23.11.2016).
3. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Коапровель® (PУ № ЛП-001027 от 13.10.2015).

#### **Краткая инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Апровель®**

Регистрационный номер: ЛП-001260. Международное непатентованное наименование: ирбесартан. Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой. Фармакотерапевтическая группа: ангиотензин II рецепторов антагонист. Код АТХ: С09СА04. Показания к применению: артериальная гипертензия (в монотерапии и в сочетании с другими гипотензивными средствами); нефропатия при артериальной гипертензии и сахарном диабете 2 типа (в составе комбинированной гипотензивной терапии). Противопоказания: повышенная чувствительность к ирбесартану или вспомогательным компонентам препарата. Одновременное применение с лекарственными препаратами, содержащими алискирен; у пациентов с сахарным диабетом или с умеренно выраженной и тяжелой почечной недостаточностью (скорость клубочковой фильтрации < 60 мл/мин/1,73 м<sup>2</sup> поверхности тела). Одновременное применение с ингибиторами АПФ у пациентов с диабетической нефропатией. Беременность. Период грудного вскармливания. Возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены). Наследственная непереносимость галактозы, недостаточность лактазы или глюкозо-галактозная мальабсорбция. При тяжелой печеночной недостаточности (функциональный класс С или более 9 баллов по шкале Чайлд-Пью) (отсутствие опыта клинического применения). С осторожностью: при стенозе аортального или митрального клапана или гипертрофической обструктивной кардиомиопатии. При гиповолемии, гипонатриемии, гемодиализе, соблюдении диеты с ограничением потребления поваренной соли, диарее, рвоте. У пациентов с функцией почек, зависящей от активности РААС. При ишемической болезни сердца и/или клинически значимом атеросклерозе сосудов головного мозга. При почечной недостаточности, недавней трансплантации почки. При одновременном применении нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП), включая селективные ингибиторы циклооксигеназы 2 (ЦОГ-2). При применении в сочетании с ингибиторами АПФ или алискиреном. Способ применения и дозы: препарат следует принимать внутрь независимо от времени приема пищи. Таблетку проглатывают целиком, запивая водой. Начальная доза препарата составляет 150 мг один раз в сутки. Если для достижения целевых значений АД требуется его дополнительное снижение, доза может быть увеличена до 300 мг один раз в сутки. У пациентов с нефропатией при артериальной гипертензии и сахарном диабете 2 типа предпочтительная поддерживающая доза – 300 мг один раз в сутки. Побочные действия (см. полную инструкцию по применению); приведены частые, очень частые и способные причинить серьезный ущерб здоровью побочные эффекты): головокружение, головная боль, гиперкалиемия, ангионевротический отек, тошнота/рвота, повышенная утомляемость. У пациентов с нефропатией при артериальной гипертензии и сахарном диабете 2 типа: головокружение, ортостатическое головокружение, ортостатическая гипотензия. Форма выпуска: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 150 мг и 300 мг. Условия хранения: при температуре не выше 30 °С. Срок годности: 3 года. Условия отпуска: отпускается по рецепту. Перед назначением ознакомьтесь с полной инструкцией по применению.

#### **Краткая инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Коапровель®**

Регистрационный номер: ЛП-001027; ЛСР-008754/09. Международное непатентованное название: гидрохлоротиазид + ирбесартан. Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой. Фармакотерапевтическая группа: гипотензивное комбинированное средство (антагонист рецепторов ангиотензина II + диуретик). Код АТХ: С09ДА04. Показания к применению: артериальная гипертензия умеренной или тяжелой степени тяжести (лечение пациентов, которым показана комбинированная гипотензивная терапия). Противопоказания: повышенная чувствительность к активным веществам препарата, к любому из вспомогательных веществ или к другим производным сульфониаида. Одновременное применение с лекарственными препаратами, содержащими алискирен, у пациентов с сахарным диабетом или с умеренной и тяжелой почечной недостаточностью (СКФ < 60 мл/мин/1,73м<sup>2</sup>). Одновременное применение с ингибиторами АПФ у пациентов с диабетической нефропатией. Тяжелая почечная недостаточность (клиренс креатинина КК < 30 мл/мин), анурия. Беременность. Период грудного вскармливания. Возраст до 18 лет. Наследственная непереносимость галактозы, недостаточность лактазы или синдром глюкозо-галактозной мальабсорбции. С осторожностью: при стенозе аортального или митрального клапана или при гипертрофической обструктивной кардиомиопатии. При гиповолемии, гипонатриемии. У пациентов с функцией почек, зависящей от активности РААС. При ишемической болезни сердца и/или атеросклеротическом поражении сосудов головного мозга. При почечной недостаточности легкой и умеренной степени тяжести (КК от 60 до 30 мл/мин). После трансплантации почки. При почечной недостаточности всех степеней тяжести или при прогрессирующих заболеваниях печени. При сахарном диабете. При подагре. При гиперкалиемии, одновременное применение калийсберегающих препаратов и/или содержащих калий заменителей соли. При системной красной волчанке. При одновременном приеме других гипотензивных препаратов. При синтактомии. При применении в комбинации с ингибиторами АПФ или алискиреном. При аллергических реакциях на пенициллины и сульфониламиды в анамнезе. Способ применения и дозы: внутрь один раз в сутки вне зависимости от приема пищи. Если АД недостаточно контролируется монотерапией ГХТ или ирбесартаном 150 мг/сут, то назначается Коапровель® 12,5 мг + 150 мг. Препарат Коапровель® 12,5 мг + 300 мг может быть назначен пациентам, у которых АД недостаточно контролируется ирбесартаном (300 мг) или препаратом Коапровель® 12,5 мг + 150 мг. Если АД недостаточно контролируется препаратом Коапровель® 12,5 мг + 300 мг, дозы препаратов в комбинации могут быть увеличены до 300 мг ирбесартана и 25 мг гидрохлоротиазида в сутки. Максимальная суточная доза: 2 таблетки препарата Коапровель® 12,5 мг + 150 мг или 1 таблетка препарата Коапровель® 25 мг + 300 мг (см. полную инструкцию по применению). Побочные действия (см. полную инструкцию по применению); приведены частые, очень частые и способные причинить серьезный ущерб здоровью побочные эффекты): головокружение, головная боль, тошнота/рвота, изжога, частые мочеиспускания, повышенная утомляемость, чрезмерное снижение АД, синкопальный шок. Клинически значимый аортальный стеноз. Нестабильная стенокардия (за исключением стенокардия Принцметала). Беременность. Период грудного вскармливания. Возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены). Одновременное применение с лекарственными препаратами, содержащими алискирен, у пациентов с сахарным диабетом или с умеренно выраженной и тяжелой почечной недостаточностью (СКФ < 60 мл/мин/1,73 м<sup>2</sup>). Одновременное применение с ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента (АПФ) у пациентов с диабетической нефропатией. С осторожностью: у пациентов с гиповолемией и гипонатриемии, на гемодиализе, при соблюдении диеты с ограничением потребления поваренной соли, диарее, рвоте; у пациентов, функция почек которых зависит от активности РААС; у пациентов с хронической сердечной недостаточностью II–IV функционального класса по классификации NYHA не ишемической этиологии; у пациентов с печеночной недостаточностью; у пациентов с почечной недостаточностью и после трансплантации почки; у пациентов со стенозом аортального и митрального клапанов или гипертрофической обструктивной кардиомиопатией; у пациентов с ишемической болезнью сердца и/или клинически значимым атеросклерозом сосудов головного мозга; у пациентов с синдромом слабости синусового узла. Способ применения и дозы: внутрь, запивая водой, независимо от приема пищи. Начальная и поддерживающая доза – 1 таблетка в сутки. Максимальная рекомендуемая доза – 150 мг/10 мг или 300 мг/10 мг в сутки. Побочные действия (см. полную инструкцию по применению); приведены частые, очень частые и способные причинить серьезный ущерб здоровью побочные эффекты): периферические отеки, отек, ощущение сердцебиения, головокружение, головная боль, сонливость, ортостатическая гипотензия, умеренное снижение АД, ангионевротический отек, инфаркт миокарда, отечная десквамация, отечность деснев, протрузия, тошнота/рвота, нарушения ритма сердца, боли в верхней части живота, нарушения со стороны языка, включая дисгевзию, глоссингию, повышенная утомляемость, «приливы» крови к коже с чувством жара, покраснение кожных покровов, кашель, контактный дерматит. Форма выпуска: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг + 150 мг, 10 мг + 150 мг, 5 мг + 300 мг и 10 мг + 300 мг. Условия хранения: хранить при температуре не выше 30 °С. Срок годности: 3 года. Условия отпуска: отпускается по рецепту. Перед назначением ознакомьтесь с полной инструкцией по применению.

#### **Краткая инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Апроваск®**

Регистрационный номер: ЛП-002695. Группировочное название: амлодипин + ирбесартан. Фармакотерапевтическая группа: комбинированное гипотензивное средство (блокатор «медленных» кальциевых каналов + ангиотензин II рецепторов антагонист). Код АТХ: С09ДВ05. Показания к применению: артериальная гипертензия (при неэффективности монотерапии ирбесартаном или амлодипином). Противопоказания: повышенная чувствительность к ирбесартану, амлодипину и другим производным дигидропиридина или к вспомогательным веществам препарата. Клинически значимый аортальный стеноз. Нестабильная стенокардия (за исключением стенокардия Принцметала). Беременность. Период грудного вскармливания. Возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены). Одновременное применение с лекарственными препаратами, содержащими алискирен, у пациентов с сахарным диабетом или с умеренно выраженной и тяжелой почечной недостаточностью (СКФ < 60 мл/мин/1,73 м<sup>2</sup>). Одновременное применение с ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента (АПФ) у пациентов с диабетической нефропатией. С осторожностью: у пациентов с гиповолемией и гипонатриемии, на гемодиализе, при соблюдении диеты с ограничением потребления поваренной соли, диарее, рвоте; у пациентов, функция почек которых зависит от активности РААС; у пациентов с хронической сердечной недостаточностью II–IV функционального класса по классификации NYHA не ишемической этиологии; у пациентов с печеночной недостаточностью; у пациентов с почечной недостаточностью и после трансплантации почки; у пациентов со стенозом аортального и митрального клапанов или гипертрофической обструктивной кардиомиопатией; у пациентов с ишемической болезнью сердца и/или клинически значимым атеросклерозом сосудов головного мозга; у пациентов с синдромом слабости синусового узла. Способ применения и дозы: внутрь, запивая водой, независимо от приема пищи. Начальная и поддерживающая доза – 1 таблетка в сутки. Максимальная рекомендуемая доза – 150 мг/10 мг или 300 мг/10 мг в сутки. Побочные действия (см. полную инструкцию по применению); приведены частые, очень частые и способные причинить серьезный ущерб здоровью побочные эффекты): периферические отеки, отек, ощущение сердцебиения, головокружение, головная боль, сонливость, ортостатическая гипотензия, умеренное снижение АД, ангионевротический отек, инфаркт миокарда, отечная десквамация, отечность деснев, протрузия, тошнота/рвота, нарушения ритма сердца, боли в верхней части живота, нарушения со стороны языка, включая дисгевзию, глоссингию, повышенная утомляемость, «приливы» крови к коже с чувством жара, покраснение кожных покровов, кашель, контактный дерматит. Форма выпуска: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг + 150 мг, 10 мг + 150 мг, 5 мг + 300 мг и 10 мг + 300 мг. Условия хранения: хранить при температуре не выше 30 °С. Срок годности: 3 года. Условия отпуска: отпускается по рецепту. Перед назначением ознакомьтесь с полной инструкцией по применению.