

Лозап[®] ПЛЮС
лозартан + гидрохлоротиазид



16 двойных слепых исследований¹



Продолжительность в среднем — 8–12 недель. Включались пациенты с неосложненной мягкой, умеренной или тяжелой АГ.

Частота прекращения лечения по причине развития нежелательных явлений была ниже у пациентов, получающих терапию лозартаном или лозартаном в комбинации с ГХТЗ: 2,3% и 2,8% соответственно по сравнению с плацебо (3,7%)¹.

2,3%
Лозартан

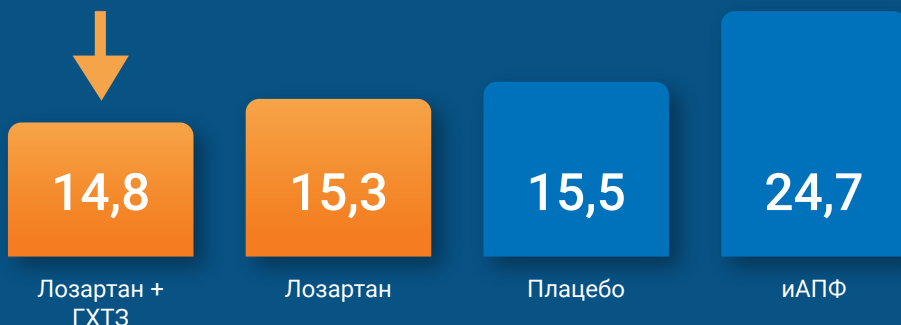
2,8%
Лозартан +
ГХТЗ

3,7%
Плацебо

Комбинация лозартан + ГХТЗ обладает благоприятным профилем безопасности, сопоставимым с монотерапией лозартаном и плацебо



Пациенты с 1 НЯ,
связанным с лечением, %



ВЫВОДЫ

Комбинация лозартан + ГХТЗ обладает благоприятным профилем безопасности, сопоставимым с монотерапией лозартаном и плацебо.¹

Лозап® Плюс обладает не только более выраженным антигипертензивным эффектом по сравнению с монотерапией, но и является метаболически нейтральным препаратом².

Узнайте больше об этой теме из записи вебинара
«Терапия артериальной гипертензии фиксированными комбинациями: современный взгляд на проблему»

Переверзев Антон Павлович, к.м.н., научный сотрудник лаборатории клинической фармакологии и фармакотерапии ОСП РГНКЦ ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова МЗ РФ



1. Goldberg A.I., Dunlay M.C., Sweet C.S. Safety and tolerability of losartan potassium, an angiotensin II receptor antagonist, compared with hydrochlorothiazide, atenolol, felodipine ER, and angiotensin-converting enzyme inhibitors for the treatment of systemic hypertension // The American Journal of Cardiology. – 1995. – Vol. 75. – No. 12. – P. 793–795. 2. Линчак Р.М. и др. Применение комбинированного препарата лозартана и гидрохлоротиазида в антигипертензивной терапии // РФК. – 2006. – № 1.

Информация предназначена для специалистов здравоохранения Российской Федерации.

Представительство АО «Санофи-авентис груп» (Франция). Адрес: 125009, Москва, ул. Тверская, 22. Тел.: (495) 721-14-00, факс: (495) 721-14-11, www.docsfera.ru. MAT-RU-2100119-1.0-02/2021.