

## **Листок-вкладыш – информация для пациента**

**Престиол® , 5 мг + 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

**Престиол® , 5 мг + 10 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

**Престиол® , 10 мг + 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

**Престиол® , 10 мг + 10 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

**Действующие вещества: бисопролол + периндоприл**

**Перед приемом 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 лечащему врачу или работнику аптеки.
- 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 или работнику аптеки. 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 Престиол® и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Престиол®.
3. Прием препарата Престиол®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Престиол®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

### **Что из себя представляет препарат Престиол® и для чего его применяют**

Действующими веществами препарата Престиол® являются бисопролол, который относится к фармакотерапевтической группе под названием: «Бета<sub>1</sub>-адреноблокатор селективный», и периндоприл, относящийся к фармакотерапевтической группе под названием: «Ангиотензин превращающего фермента (АПФ) ингибитор».

- Бисопролол уменьшает частоту сердечных сокращений, увеличивает время расслабление миокарда (сердечной мышцы) и коронарную перфузию (ток крови по коронарным сосудам). В то же время снижается потребность миокарда в кровоснабжении и кислороде.
- Периндоприл оказывает расширяющее действие на сосуды, снижает сопротивление периферических артерий. Их совместное действие приводит к расширению кровеносных сосудов и улучшению работы миокарда (сердечной мышцы) и снижению нагрузки на сердце.

## **Показания к применению**

Препарат Престилол® применяется у взрослых для лечения следующих заболеваний: артериальной гипертензии и/или стабильной ишемической болезни сердца и/или стабильной хронической сердечной недостаточности со сниженной систолической функцией левого желудочка.

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

## **2. О чем следует знать перед приемом препарата Престилол® Противопоказания:**

**Не принимайте препарат Престилол®, если:**

- у Вас аллергия на бисопролол или любой другой бета-адреноблокатор, на периндоприл или другие ингибиторы АПФ либо на другие компоненты данного препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас сердечная недостаточность, которая внезапно ухудшилась и/или потребовала лечения в стационаре;
- у Вас кардиогенный шок (серьезное нарушение работы сердца, вызванное очень низким артериальным давлением);
- у Вас заболевание сердца, характеризующееся очень медленным или нерегулярным сердцебиением (атриовентрикулярная блокада второй или третьей степени, синоатриальная блокада, синдром слабости синусового узла);
- у Вас редкое сердцебиение (частота пульса менее 60 ударов в минуту до начала приема препарата);
- у Вас очень низкое артериальное давление (резко снизилось артериальное давление, появились выраженная слабость, бледность и похолодание кожи (коллапс));
- у Вас тяжелая бронхиальная астма;
- у Вас тяжелое нарушение кровообращения конечностей (такое как синдром Рейно или нарушение кровообращения в артериях конечностей), которое может приводить к покалыванию, побледнению или посинению пальцев рук и ног;
- у Вас феохромоцитома (редкая опухоль мозгового вещества надпочечников), по поводу которой Вы не принимаете никакого лечения;
- у Вас метаболический ацидоз (состояние, при котором кровь содержит слишком много кислоты);
- раньше при приеме ингибиторов АПФ или при других обстоятельствах у Вас или у Ваших родственников проявлялись такие симптомы, как свистящее дыхание, отек лица, языка или горла, сильный зуд или обильная кожная сыпь (это состояние называется отеком Квинке, или ангионевротическим отеком);
- Вы беременны или кормите грудью (см. подраздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- у Вас диабет или нарушена функция почек и Вы принимаете препараты для снижения артериального давления, содержащие алискрирен;

- Вы проходите диализ или другие процедуры гемофильтрации. В зависимости от используемого аппарата для диализа препарат Престиол® может Вам не подойти;
- у Вас нарушение со стороны почек, при котором снижается приток крови к почкам (стеноз почечной артерии);
- Вы принимаете валсартан и сакубитрил – лекарства для лечения сердечной недостаточности (см. подразделы «Особые указания и меры предосторожности» и «Другие препараты и препарат Престиол®»);
- у Вас имеется диабетическая нефропатия и одновременно Вы принимаете антагонисты рецепторов ангиотензина II (АРА II), иначе называемые сартаны.

Если Вы считаете, что любое из перечисленного относится к Вам, сообщите об этом Вашему лечащему врачу.

#### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата Престиол® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Обязательно предупредите Вашего лечащего врача, если какое-либо из нижеуказанных пунктов относится к Вам:

- если у Вас сахарный диабет;
- если Вы страдаете заболеванием почек, недавно перенесли трансплантацию почки или находитесь на диализе;
- если у Вас имеется заболевание печени;
- если у Вас имеется стеноз аорты (сужение главного кровеносного сосуда, идущего от сердца) или митральный стеноз, гипертрофическая кардиомиопатия (заболевание сердечной мышцы) или стеноз почечной артерии (сужение артерии, снабжающей почку кровью);
- если у Вас в крови аномально повышен уровень гормона альдостерона (первичный гиперальдостеронизм);
- если у Вас сердечная недостаточность или любое другое заболевание сердца, например незначительные нарушения сердечного ритма или появление сильных болей в грудной клетке в покое (стенокардия Принцметала);
- если Вы страдаете заболеванием соединительной ткани типа системной красной волчанки или склеродермии;
- если Вы соблюдаете диету с пониженным содержанием соли или принимаете заменители соли, содержащие калий (слишком большое содержание калия в крови может вызвать изменения частоты сердечных сокращений);
- если у Вас недавно была диарея, рвота или Вы обезвожены (на фоне таких нарушений Престиол® может вызвать падение артериального давления);
- если Вы проходите аферез липопротеины низкой плотности (ЛПНП) (аппаратное выведение холестерина из крови);
- если Вы лечитесь от аллергии или собираетесь пройти курс десенсибилизации для уменьшения аллергических реакций на укусы пчел или ос;

- если Вы соблюдаете строгий пост или диету;
- если Вам предстоит анестезия и/или обширная хирургическая операция;
- если у Вас нарушено кровообращение в конечностях;
- если у Вас астма или хроническое заболевание легких;
- если у Вас псориаз (в настоящее время или в прошлом);
- если у Вас опухоль надпочечников (феохромоцитома);
- если у Вас нарушена функция щитовидной железы (препарат Престиол® может маскировать симптомы повышенной активности щитовидной железы);
- если у Вас ангионевротический отек (тяжелая аллергическая реакция с сопутствующим отеком лица, губ, языка или горла, затрудненным глотанием или дыханием). Это может произойти в любое время во время лечения. Если у Вас возникли такие симптомы, сразу же прекратите принимать препарат Престиол® и обратитесь за медицинской помощью;
- если Вы принадлежите к негроидной расе, так как Вы можете быть подвержены более высокому риску ангионевротического отека, а также этот препарат может быть менее эффективен в снижении артериального давления в сравнении с пациентами других рас;
- если Вы принимаете какой-либо из нижеперечисленных препаратов против повышенного артериального давления:
  - антагонисты рецепторов ангиотензина II (АРА II) (также называются сартанами, например валсартан, телмисартан, ирбесартан), особенно если у Вас имеется нарушение функции почек, вызванное диабетом,
  - алискирен.Лечащий врач может проводить регулярный контроль функции почек, артериального давления и содержания электролитов (например, калия) в крови. Смотрите также информацию в подразделе «Не принимайте препарат Престиол®».
- Вы принимаете какой-либо из следующих препаратов, повышающих риск развития ангионевротического отека:
  - рацекадотрил (применяется для лечения диареи),
  - сиролимус, эверолимус, темсиролимус и другие препараты, принадлежащие к классу так называемых ингибиторов mTor (применяются для предотвращения отторжения пересаженных органов),
  - сакубитрил (выпускается в фиксированной комбинации с валсартаном), применяющийся для лечения хронической сердечной недостаточности;
- если Вы носите контактные линзы;
- если у Вас нестабильная стенокардия;
- если Вы страдаете цереброваскулярными заболеваниями;
- если у Вас реноваскулярная гипертензия;
- если Вы принимаете калийсберегающие диуретики;
- если Вы принимаете препараты, содержащие соли калия;
- если Вы принимаете препараты лития;

- если у Вас нет сахарного диабета или нарушения функции почек, и Вы принимаете препараты, содержащие алискирен;
- если у Вас нет диабетической нефропатии, и Вы принимаете антагонисты рецепторов ангиотензина II (АРА II);
- если Вы принимаете блокаторы «медленных» кальциевых каналов, антиаритмические средства I класса или гипотензивные препараты центрального действия;
- если у Вас нейтропения/агранулоцитоз/тромбоцитопения/анемия;
- если Вы проходите терапию иммуносупрессорами, аллопуринолом, прокаинамидом (риск развития нейтропении, агранулоцитоза);
- если у Вас тяжелая форма хронической обструктивной болезни легких, нетяжелые формы бронхиальной астмы, бронхоспазм (в анамнезе);
- если у Вас рестриктивная кардиомиопатия, врожденные пороки сердца или порок клапана сердца с выраженным гемодинамическим нарушением;
- если у Вас инфаркт миокарда, перенесенный в последние 3 месяца;
- если у Вас врожденный дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы (единичные случаи развития гемолитической анемии).

B:

Прием препарата Престиол® нельзя прекращать резко (особенно у пациентов с ишемической болезнью сердца), так как это может привести к выраженному ухудшению сердечной деятельности.

Вы должны предупредить своего лечащего врача, если Вы предполагаете, что беременны (или планируете беременность) (см. подраздел «Беременность, грудное вскармливание и fertильность»).

#### Дети и подростки

Не давайте препарат детям от 0 до 18 лет, поскольку безопасность и эффективность применения лекарственного препарата Престиол® у детей и подростков не установлены. Данные отсутствуют.

#### Другие препараты и препарат Престиол®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать какие-либо другие препараты.

Не принимайте следующие лекарственные препараты во время приема препарата Престиол®:

- алискирен (препарат для снижения артериального давления) если у Вас сахарный диабет или нарушения функции почек.
- экстракорпоральные методы лечения, приводящие к контакту крови с отрицательно заряженными поверхностями (диализ или другой тип диализной мембранны). В зависимости от используемого аппарата Престиол® может Вам не подойти.

валсартан+сакубитрил (препарат, применяемый для лечения сердечной недостаточности).

Некоторые лекарственные препараты могут влиять на действие препарата Престиол® или препарат Престиол® может влиять на их действие. Такое взаимодействие может снизить эффективность одного или обоих препаратов. Кроме того, оно может повышать риск или степень тяжести нежелательных реакций.

Обязательно сообщите своему лечащему врачу, если Вы принимаете следующие препараты:

- алискирен (препарат, применяемый для контроля артериального давления), соли калия, калийсберегающие диуретики (препараты, применяемые для контроля артериального давления), ингибиторы АПФ (препараты, применяемые для контроля артериального давления), нестероидные противовоспалительные лекарственные препараты (НПВП) (применяемые для лечения артрита, головной боли, боли другой локализации или воспаления), гепарины, иммунодепрессанты, такие как циклоспорин или тациримус (препараты, угнетающие иммунную систему организма, которые используются для лечения аутоиммунных заболеваний или после трансплантации), триметопrim (антибиотик для лечения бактериальных инфекций), так как комбинации этих препаратов увеличивают риск развития гиперкалиемии;
- гипотензивные средства центрального действия, такие как клонидин и другие (например, метилдопа, моксонидин, рилменидин) (препараты, применяемые для контроля артериального давления);
- антиаритмические средства I класса (например, хинидин, дизопирамид, лидокаин, фенитоин, флоканид, пропафенон) (препараты, применяемые при нарушениях работы сердца);
- блокаторы «медленных» кальциевых каналов (верапамил и, в меньшей степени, дилтиазем) (препараты, применяемые для терапии нарушений ритма сердца и вазоспастической стенокардии (стенокардии Принцметала));
- блокаторы «медленных» кальциевых каналов дигидропиридинового ряда, такие как фелодипин и амлодипин (препараты, применяемые для контроля артериального давления и терапии стабильной стенокардии);
- финголимод (препарат для лечения рассеянного склероза);
- антагонисты рецепторов ангиотензина II (АРА II) (см. также информацию, приведенную в подразделах «Не принимайте препарат Престиол®» и «Особые указания и меры предосторожности»);
- эстромустин (используется для лечения рака);
- ко-тримоксазол (также известный как триметопrim/сульфаметоксазол) (антибиотик для лечения бактериальных инфекций);
- препараты лития (используются для лечения мании или депрессии);
- гипогликемические средства (инсулины, гипогликемические средства для перорального применения) (препараты для лечения диабета);

- вазодилататоры (сосудорасширяющие препараты такие как нитроглицерин, другие нитраты или другие сосудорасширяющие средства: препараты, которые расширяют кровеносные сосуды) или другие препараты, которые обладают способностью понижать артериальное давление (например, барбитураты, фенотиазины);
- трициклические антидепрессанты (препараты для лечения депрессии);
- антипсихотические средства (препараты для лечения шизофрении);
- общие анестетики (применяемые при хирургических операциях);
- симпатомиметики (препараты, применяемые для терапии сердечно-сосудистых состояний таких как: шок (в т. ч. анафилактический), коллапс, остановка сердца, гипотензия) и бронхолегочных (бронхиальная астма) заболеваний;
- антиаритмические средства III класса (например, амиодарон): препараты, применяемые для терапии нарушений ритма сердца;
- бета-адреноблокаторы местного действия (например, глазные капли, назначаемые для лечения глаукомы);
- парасимпатомиметики (препараты, применяемые для терапии болезни Альцгеймера или глаукомы);
- препараты наперстянки (препараты, применяемые при нарушениях работы сердца);
- алкалоиды спорынья (используется для лечения мигрени);
- рифампицин (для лечения инфекций);
- баклофен (для лечения мышечной ригидности при таких болезнях, как рассеянный склероз);
- калийнесберегающие диуретики (препараты, которые увеличивают количество мочи, вырабатываемой почками);
- калийсберегающие диуретики (эплеренон, спиронолактон) (препараты, применяемые для лечения сердечной недостаточности);
- рацекадотрил (для лечения диареи);
- ингибиторы mTOR (мишени рапамицина млекопитающих) (например, сиролимус, эверолимус, темсиролимус) (препараты для профилактики отторжения пересаженных органов);
- мефлохин (для профилактики и лечения малярии);
- ингибиторыmonoаминоксидазы (MAO) (за исключением ингибиторов MAO типа B (для лечения депрессии);
- глиптины (линаглиптин, саксаглиптин, ситаглиптин, вилдаглиптин) (для лечения диабета);
- препараты золота (для лечения симптомов ревматоидного артрита).

#### **Препарат Престилол® с пищей, напитками и алкоголем**

Применение препарата Престилол® обычно не влияет на скорость реакции, но у некоторых пациентов при снижении артериального давления может возникать головокружение или слабость, особенно в начале лечения, после изменения лекарственной терапии или при одновременном приеме алкоголя.

## **Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

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

### **Беременность**

Вы должны сообщить лечащему врачу, если думаете, что беременны (или можете забеременеть). Как правило, лечащий врач предложит прекратить прием препарата Престиол® перед наступлением беременности или как только Вам станет известно о беременности, и посоветует другой препарат взамен препарата Престиол®.

Престиол® нельзя принимать во время беременности, так как он может нанести серьезный вред плоду или новорожденному.

Бисопролол обладает эффектами, которые могут оказывать негативное влияние на течение беременности и/или состояние плода/новорожденного (снижение плацентарного кровотока, сопровождающееся задержкой роста плода, внутриутробной гибелью плода, прерыванием беременности или преждевременными родами, а также нежелательные явления (например, снижение уровня глюкозы в крови и урежение ритма сердца) у плода или новорожденного).

Также нельзя исключить небольшое увеличение риска возникновения нарушений развития плода при приеме ингибиторов АПФ в первом триместре беременности. Известно, что терапия ингибитором АПФ во втором и третьем триместрах беременности может оказывать фетотокическое действие на плод у человека (снижение функции почек, олигогидрамнион (уменьшение количества околоплодных вод при беременности ниже нормы для данного срока), задержка оссификации костей черепа) и приводить к развитию осложнений у новорожденного (почечная недостаточность, артериальная гипотензия, гиперкалиемия).

### **Лактация**

Необходимо немедленно проинформировать лечащего врача, если Вы кормите грудью или планируете начать кормление. В период грудного вскармливания применение препарата Престиол® противопоказано. Лечащий врач может назначить Вам другое лечение, если Вы собираетесь кормить грудью, особенно новорожденного или недоношенного ребенка.

### **Фертильность**

Нет данных о влиянии Престиола® на фертильность.

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

Препарат Престиол® обычно не влияет на скорость реакции, но у некоторых пациентов при снижении артериального давления может возникать головокружение или слабость, особенно в начале лечения, после изменения лекарственной терапии или при одновременном приеме алкоголя. В этом случае способность управлять автомобилем или другими механизмами может быть нарушена.

## **Престиол® содержит натрий**

Каждая таблетка препарата Престиол<sup>®</sup> содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия, то есть по сути его не содержит.

### **Прием препарата Престиол<sup>®</sup>**

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.

#### **Рекомендуемая доза**

По одной таблетке один раз в день.

#### **Способ применения**

Таблетки рекомендуется принимать утром, перед завтраком, запивая стаканом воды.

#### **Продолжительность применения**

В полном соответствии с рекомендациями лечащего врача.

#### ***Пациенты с заболеваниями почек***

При заболевании почек средней и тяжелой степени препарат Престиол<sup>®</sup> принимать не рекомендуется.

#### **Если Вы приняли препарат Престиол<sup>®</sup> больше, чем следовало**

Если Вы приняли больше таблеток, чем было назначено, немедленно обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Наиболее вероятным эффектом в случае передозировки является падение артериального давления, из-за чего Вы можете почувствовать головокружение или потерять сознание (если это случилось, лягте и поднимите ноги, это может облегчить Ваше состояние), у Вас может появиться выраженное затруднение дыхания, трепор (из- за снижения сахара крови) и замедленное сердцебиение.

#### **Если Вы забыли принять препарат Престиол<sup>®</sup>**

Важно принимать препарат каждый день, так как регулярность приема делает лечение более эффективным. Тем не менее, если Вы забыли принять препарат Престиол<sup>®</sup>, примите следующую дозу в обычное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную таблетку.

#### **Если Вы прекратили прием препарата Престиол<sup>®</sup>**

Нельзя резко прекращать или изменять дозу препарата Престиол<sup>®</sup> без консультации с лечащим врачом, так как это может привести к сильному ухудшению сердечной деятельности. Лечение нельзя прекращать резко, особенно у пациентов с ишемической болезнью сердца.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

### **Возможные нежелательные реакции**

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

**Наиболее серьезные нежелательные реакции, о которых сообщалось при применении препарата Престиол®:**

Часто - могут возникать не более чем у 1 человека из 10:

- сильное головокружение или потеря сознания, вызванные низким артериальным давлением (снижение артериального давления и эффекты, связанные с этим);
- ухудшение сердечной недостаточности, проявляющееся в виде усиления одышки и/или задержки жидкости в организме (ухудшение течения сердечной недостаточности);

Встречается редко - могут возникать не более чем у 1 человека из 100:

- отек лица, губ, рта, языка или горла, затрудненное дыхание (отек Квинке, или ангионевротический отек);
- внезапное свистящее дыхание, боль в груди, одышка или затрудненное дыхание (бронхоспазм);

Редко - не более чем у 1 человека из 1 000:

- воспаление ткани печени (цитолитический или холестатический гепатит), которое может привести к пожелтению кожи или белков глаз;

Очень редко - могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000:

- инфаркт миокарда, возможно, вследствие чрезмерного снижения артериального давления (АД) у пациентов из группы высокого риска;
- инсульт, возможно, вследствие чрезмерного снижения артериального давления (АД) у пациентов из группы высокого риска;
- воспаление ткани поджелудочной железы, которое может привести к сильным болям в животе и спине, сопровождающимся очень плохим самочувствием (панкреатит);
- острые воспалительные реакции кожи, проявляющиеся кожной сыпью, в виде красных зудящих пятен на лице, руках или ногах (многоформная эритема).

Прекратите прием препарата Престиол® и немедленно обратитесь за медицинской помощью в случае возникновения любой из вышеуказанных серьезных нежелательных реакций.

**Другие нежелательные реакции, о которых сообщалось при применении препаратов бисопролола и периндоприла:**

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

- замедление частоты сердечных сокращений (брадикардия);

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

- головная боль;
- головокружение;
- вертиго;
- изменение вкусовых ощущений (дисгевзия);
- ощущение покалывания и онемения в конечностях (парестезия);
- нарушения зрения;
- шум в ушах (тиннитус);
- ощущение похолодания кистей и стоп;
- кашель;
- одышка (диспноэ);
- боль в животе;
- запор;
- диарея;
- тошнота;
- рвота;
- расстройство пищеварения (диспепсия);
- кожная сыпь;
- кожный зуд;
- мышечные спазмы;
- ощущение усталости (астения);
- повышенная утомляемость;

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

- повышение количества эозинофилов (вид лейкоцитов) (эозинофилия);
- очень низкий уровень сахара в крови (гипогликемия) у пациентов, страдающих сахарным диабетом;
- высокий уровень калия в крови (гиперкалиемия), снижающийся после прекращения терапии;
- низкий уровень натрия в крови (гипонатриемия);
- перепады настроения (нарушения настроения);
- нарушения сна;
- депрессия,
- сонливость;
- обморок;
- ощущение сердцебиения;
- тахикардия;

- нарушение работы проводящей системы сердца (нарушение атриовентрикулярной проводимости);
- чрезмерное снижение артериального давления при смене положения тела из горизонтального в вертикальное (ортостатическая гипотензия);
- воспаление стенок кровеносных сосудов (васкулит);
- сухость во рту;
- крапивница;
- повышенная чувствительность кожи к солнцу (реакции фоточувствительности);
- образование волдырей на коже (пемфигоид);
- повышенная потливость (гипергидроз);
- мышечная слабость;
- боль в суставах (артралгия);
- боль в мышцах (миалгия);
- нарушение функции почек;
- импотенция (эректильная дисфункция);
- боль в груди;
- недомогание;
- периферические отеки;
- лихорадка (гипертермия);
- повышение концентрации мочевины в крови;
- повышение концентрации креатинина в крови;
- падения;

**Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):**

- воспаление слизистой оболочки полости носа (ринит);
- кошмарные сновидения, галлюцинации;
- сниженное слезоотделение (учитывать у пациентов, использующих контактные линзы);
- нарушения слуха;
- реакции гиперчувствительности (зуд, покраснение, кожная сыпь);
- усугубление течения псориаза;
- нарушение потенции;
- повышение активности «печеночных» ферментов;
- повышение концентрации билирубина в крови;
- повышение концентрации триглицеридов;

**Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):**

- снижение количества лейкоцитов за счет гранулоцитов (агранулоцитоз);
- снижение количества лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов (панцитопения);
- снижение количества лейкоцитов (лейкопения);
- снижение количества нейтрофилов (разновидность лейкоцитов) (нейтропения);

- снижение количества тромбоцитов (тромбоцитопения);
- снижение количества эритроцитов (гемолитическая анемия) у пациентов с врожденной недостаточностью глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы (Г-6-ФДГ),
- спутанность сознания;
- раздражение или покраснение глаз (конъюнктивит);
- нарушение ритма сердца (аритмия);
- нестабильная стенокардия;
- патологическое накопление эозинофилов в легочной ткани (эозинофильная пневмония);
- выпадение волос (алопеция);
- появление или усиление отрубевидной кожной сыпи (псориаз), псориазоподобная сыпь;
- острыя почечная недостаточность;
- снижение гемоглобина и снижение отношения объема эритроцитов к объему жидкой части крови (снижение гемоглобина и гематокрита);

**Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):**

побледнение кожи, онемение и боль в пальцах рук и ног (синдром Рейно).

При приеме ингибиторов АПФ могут наблюдаться повышение концентрации (потемнение) мочи, тошнота или рвота, мышечные спазмы, спутанность сознания и судороги, вызванные неадекватной секрецией АДГ (антидиуретического гормона). При возникновении таких симптомов немедленно обратитесь к лечащему врачу.

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке- вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

<http://roszdravnadzor.gov.ru>

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

<http://pharm.am>

АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габриеляна»

<http://www.rceth.by>

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

<http://www.ndda.kz>

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

<http://pharm.kg>

Департамент лекарственных средств и медицинской техники при Министерстве Здравоохранения Кыргызской Республики

## 5. Хранение препарата Престиол®

Храните препарат в недоступном для детей месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на флаконе и на картонной пачке после слов «Годен до».

В Датой истечения срока годности является последний день данного месяца. Храните препарат при температуре не выше 30 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются.

Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

## 6. Содержимое упаковки и прочие сведения Препарат Престиол® содержит

Действующими веществами являются бисопролол и периндоприл.

Престиол®, 5 мг + 5 мг, таблетка, покрытая пленочной оболочкой

Каждая таблетка содержит 5 миллиграмм бисопролола фумарата (соответствует 4,24 миллиграмм бисопролола) и 5 миллиграмм периндоприла аргигина (соответствует 3,395 миллиграмм периндоприла).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются целлюлоза микрокристаллическая, кальция карбонат, крахмал прежелатинизированный, карбоксиметилкрахмал натрия, натрия кроскармеллоза, кремний коллоидный безводный, магния стеарат, глицерол, гипромеллоза, макрогол 6000, титана диоксид (E171), краситель железа оксид желтый (E172), краситель железа оксид красный (E172)

Престиол®, 5 мг + 10 мг, таблетка, покрытая пленочной оболочкой

Каждая таблетка содержит 5 миллиграмм бисопролола фумарата (соответствует 4,24 миллиграмм бисопролола) и 10 миллиграмм периндоприла аргигина (соответствует 6,790 миллиграмм периндоприла).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются целлюлоза микрокристаллическая, кальция карбонат, крахмал прежелатинизированный, карбоксиметилкрахмал натрия, натрия кроскармеллоза, кремний коллоидный безводный, магния стеарат, глицерол, гипромеллоза, макрогол 6000, титана диоксид (Е171), краситель железа оксид желтый (Е172), краситель железа оксид красный (Е172)

#### Престиол®, 10 мг + 5 мг, таблетка, покрытая пленочной оболочкой

Каждая таблетка содержит 10 миллиграмм бисопролола фумарата (соответствует 8,49 миллиграмм бисопролола) и 5 миллиграмм периндоприла аргигина (соответствует 3,395 миллиграмм периндоприла).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются целлюлоза микрокристаллическая, кальция карбонат, крахмал прежелатинизированный, карбоксиметилкрахмал натрия, натрия кроскармеллоза, кремний коллоидный безводный, магния стеарат, глицерол, гипромеллоза, макрогол 6000, титана диоксид (Е171), краситель железа оксид желтый (Е172), краситель железа оксид красный (Е172)

#### Престиол®, 10 мг + 10 мг, таблетка, покрытая пленочной оболочкой

Каждая таблетка содержит 10 миллиграмм бисопролола фумарата (соответствует 8,49 миллиграмм бисопролола) и 10 миллиграмм периндоприла аргигина (соответствует 6,790 миллиграмм периндоприла).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются целлюлоза микрокристаллическая, кальция карбонат, крахмал прежелатинизированный, карбоксиметилкрахмал натрия, натрия кроскармеллоза, кремний коллоидный безводный, магния стеарат, глицерол, гипромеллоза, макрогол 6000, титана диоксид (Е171), краситель железа оксид желтый (Е172), краситель железа оксид красный (Е172)

### **Внешний вид препарата Престиол® и содержимое упаковки**

#### Престиол®, 5 мг + 5 мг, таблетка, покрытая пленочной оболочкой

Препарат представляет собой продолговатые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой оранжево-розового цвета, с разделительной риской, с гравировкой «5/5» на одной стороне и гравировкой «» на другой стороне.

#### Престиол®, 5 мг + 10 мг, таблетка, покрытая пленочной оболочкой

Препарат представляет собой продолговатые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой оранжево-розового цвета, с разделительной риской, с гравировкой «5/10» на одной стороне и гравировкой «» на другой стороне.

#### Престиол®, 10 мг + 5 мг, таблетка, покрытая пленочной оболочкой

Препарат представляет собой круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой оранжево-розового цвета, с гравировкой «10/5» на одной стороне и с гравировкой «» на другой стороне.

**Престиол®, 10 мг + 10 мг, таблетка, покрытая пленочной оболочкой**

Препарат представляет собой продолговатые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой оранжево-розового цвета, с гравировкой «10/10» на одной стороне и с гравировкой «» на другой стороне.

По 30 таблеток во флакон из полипропилена, снабженный дозатором из полиэтилена и пробкой, содержащей осушитель (силикагель).

По 1 флакону вместе с листком-вкладышем в пачку картонную с контролем первого вскрытия.

Упаковка для стационаров: По 30 таблеток во флакон из полипропилена, снабженный дозатором из полиэтилена и пробкой, содержащей осушитель (силикагель).

По 3 флакона по 30 таблеток с листком-вкладышем в пачку картонную с контролем первого вскрытия.

**Держатель регистрационного удостоверения**

"Лаборатории Сервье"

92284 Франция, Сюрен Седекс, ул. Карно 50 / 50 rue Carnot, 92284 Suresnes Cedex, France

**Производитель**

"Лаборатории Сервье Индастри"

905, шоссе Саран, 45520 Жиди, Франция / 905, route de Saran, 45520 Gidy, France или  
«Сервье (Ирландия) Индастриз Лтд.»/Servier (Ireland) Industries Ltd. Графство Уиклоу, Аркллоу,  
Гори роуд, Манилендс, Ирландия/ Moneylands, Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Ireland

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

**Российская Федерация**

АО «Сервье»

Адрес: 125196, г. Москва, ул. Лесная, дом ТОО «Сервье Казахстан»  
7, этаж 7/8/9  
Тел.: +7 (495) 937-07-00  
Факс: +7 (495) 937-07-01  
Эл. почта: [servier.russia@servier.com](mailto:servier.russia@servier.com)

**Республика Казахстан и Кыргызская**

**Республика**

Представительство «Лаборатории Сервье»  
Адрес: 050020, г. Алматы, пр. Достык 310Г  
Тел.: +7 (727) 386-76-62  
Эл. почта: [kazadinfo@servier.com](mailto:kazadinfo@servier.com)

**Республика Беларусь**

Представительство УАО "Les Laboratoires Servier" (Французская Республика)  
Республике Беларусь  
Адрес: 220030, г. Минск. ул. Мясникова, 70, оф. 303  
Тел.: +375 (17) 306-54-55/56  
Эл. почта: [officeBY@servier.com](mailto:officeBY@servier.com)

**Республика Армения**

Представительство «Лаборатории Сервье»  
в Адрес: 0001, г. Ереван, Северный проспект  
1, бизнес-центр «Норд»  
Тел.: +374 (10) 50-50-74  
Эл. почта: [mariam.antonyan@servier.com](mailto:mariam.antonyan@servier.com)

**Листок-вкладыш пересмотрен Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза Листок-вкладыш доступен на всех языках Союза на веб-сайте Союза.

## **Қосымша парақ - пациентке арналған ақпарат**

**Престиолол<sup>®</sup>, 5 мг + 5 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар**

**Престиолол<sup>®</sup>, 5 мг + 10 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар**

**Престиолол<sup>®</sup>, 10 мг + 5 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар**

**Престиолол<sup>®</sup>, 10 мг + 10 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар**

Әсер етуші заттар: бисопролол + периндоприл

**Препаратты қабылдар алдында қосымша паракты толығымен оқып шығыңыз, себебі мұнда**

**Сіз үшін маңызды мәліметтер қамтылған.**

- Қосымша паракты сақтап қойыңыз. Сізге оны қайтадан оқу қажет болуы мүмкін.
- Егер Сізде қосымша сұрақтар туындаса, емдеуші дәрігерге немесе дәріхана қызметкеріне хабарласыңыз.
- Препарат нақты Сізге тағайындалған. Оны басқа адамдарға бермеңіз. Ол олардың ауру симптомдары Сіздікіне сәйкес келсе де, оларға зиян тигізуі мүмкін.
- Егер Сізде қандай да бір жағымсыз реакциялар пайда болса, емдеуші дәрігерге немесе дәріхана қызметкеріне хабарласыңыз. Бұл ұсыным кез келген ықтимал жағымсыз реакцияларға, оның ішінде қосымша парактың 4-бөлімінде атап көрсетілмеген реакцияларға қолданылады.

## **Қосымша парактың мазмұны**

1. Престиолол<sup>®</sup> препараты дегеніміз не және ол не үшін қолданылады.
2. Престиолол<sup>®</sup> препаратын қабылдар алдында нені білу керек.
3. Престиолол<sup>®</sup> препаратын қабылдау.
4. Іқтимал жағымсыз реакциялар.
5. Престиолол<sup>®</sup> препаратын сақтау.
6. Қаптаманың ішіндегісі және өзге де мәліметтер

## **1. Престиолол<sup>®</sup> препараты дегеніміз не және ол не үшін қолданылады**

«Селективті бета<sub>1</sub>-адреноблокатор» деп аталағын фармакотерапиялық топқа жататын бисопролол және «Ангиотензин өзгертетін фермент (АӨФ) тежегіші» деп аталағын фармакотерапиялық топқа жататын периндоприл Престиолол<sup>®</sup> препаратының әсер етуші заттары болып табылады.

- Бисопролол жүректің жиырылу жиілігін төмендетеді, миокардтың (жүрек бұлышықетінің) босансу уақытын және коронарлық перфузияны (коронарлық тамырлардағы қан ағымы) арттырады. Сол уақытта миокардтың қанмен қамтамасыз ету және оттегіге деген қажеттілігі төмендейді.
- Периндоприл тамырларға кеңейткіш әсер етеді, шеткегі артериялардың кедергісін төмендетеді.

Олардың бірлескен әсері қантамырлардың кеңеюіне және миокардтың (жүрек бұлышықетінің) жұмысын жақсартуға және жүрекке жүктемені азайтуға әкеледі.

## **Колданылуы**

Престиолол<sup>®</sup> препараты ересектерде келесі ауруларды: артериялық гипертензияны және/немесе жүректің тұрақты ишемиялық ауруын және/немесе сол жақ қарыншаның систолалық функциясы төмендеген тұрақты созылмалы жүрек жеткіліксіздігін емдеу үшін қолданылады.

Егер жақсару болмаса немесе Сіз нашарлауды сезінсеңіз, дәрігермен көнсөн керек.

## 2. Престиол<sup>®</sup> препаратын қабылдар алдында нені білу керек.

Қолдануға болмайтын жағдайлар:

Престиол<sup>®</sup> препаратын қабылдамаңыз, егер:

- сізде бисопрололға немесе кез келген басқа бета-адреноблокаторға, периндоприлге немесе АӨФ басқа тежегіштеріне немесе осы препараттың басқа компоненттеріне аллергия бар болса (қосымша парактyn 6-бөлімінде көрсетілген);
- Сізде кенеттен нашарлаған және/немесе ауруханада емдеуді қажет ететін жүрек жеткіліксіздігі бар болса;
- Сізде кардиогенді шок бар болса (өте төмен артериялық қысымнан туындаған жүрек жұмысының ауыр бұзылуы);
- Сізде өте баяу немесе тұрақты емес жүрек соғымен сипатталатын жүрек ауруы бар болса (екінші немесе үшінші дәрежелі атриовентрикулярлық блокада, синоатриальді блокада, синустық түйіннің әлсіздік синдромы);
- Сіздің жүрек қағысының (тамыр соғысы препаратты қабылдағанға дейін минутына 60 соққыдан аз);
- Сізде артериялық қысым өте төмен болса (артериялық қысым күрт төмендеді, қатты әлсіздік, терінің бозаруы және салқындауы (коллапс) пайда болды);
- Сізде ауыр бронх демікпесі бар болса;
- Сізде аяқ-қол қанайналымының ауыр бұзылуы бар (мысалы, Рейно синдромы немесе аяқ-қол артерияларындағы қанайналымының бұзылуы), бұл қол саусағы мен аяқ башпайының қышынуына, бозаруына немесе көгеруіне әкелуі мүмкін;
- Сізде феохромоцитома бар болса (бүйрекусті безінің сирек кездесетін ісігі), оған қатысты ешқандай ем қабылдамай жатсаңыз;
- Сізде метаболизмдік ацидоз бар болса (қанның құрамында қышқыл көп болатын жағдай);
- бұрын АӨФ тежегіштерін қабылдаған кезде немесе басқа жағдайларда Сізде немесе Сіздің туыстарыңызда ыскырық дем, беттің, тілдің немесе тамақтың ісінуі, қатты қышыну немесе терінің қатты бөртпесі (бұл жағдай Квинке ісінуі немесе ангионевроздық ісіну деп аталады) сияқты симптом пайда болса;
- Сіз жүкті болсаңыз немесе емшекпен емізсөніз («Жүктілік, бала емізу және фертильділік» бөлімін қараңыз);
- Сізде қант диабеті немесе бүйрек функциясы бұзылған және құрамында алискирен бар артериялық қысымды төмендететін дәрілер қабылдалап жатсаңыз;
- Сіз диализ немесе басқа гемофильтрация емшараларын алғып жатсаңыз. Диализ үшін пайдаланылатын аппаратқа байланысты Престиол<sup>®</sup> препараты Сізге сәйкес келмеуі мүмкін;
- Сізде бүйрекке қан ағымы төмендейтін (бүйрек артериясының стенозы) бүйрек ауруы бар болса;
- Сіз валсартан мен сакубитрил - жүрек жеткіліксіздігін емдеуге арналған дәрілерді қабылдалап жатсаңыз («Айрықша нұсқаулар мен сактық шаралары» және «Басқа препараттар мен Престиол<sup>®</sup> препараты» қосалқы бөлімдерін қараңыз);
- Сізде диабеттік нефропатия бар және сонымен бірге Сіз басқаша сартандар деп аталатын, аngiotenzin II рецепторларының антагонистерін (APA II) қабылдалап жүрсөніз.

Егер жоғарыда аталғандардың кез келгені Сізге қатысты деп ойласаңыз, бұл туралы емдеуші дәрігерге хабарлаңыз.

## **Айрықша нұсқаулар мен сақтық шаралары**

Престиол<sup>®</sup> препаратын қолданар алдында емдеуші дәрігермен немесе дәріхана қызметкерімен кеңесініз.

Егер төменде көрсетілген тармақтардың бірі Сізге қатысты болса, емдеуші дәрігерге міндетті түрде ескертініз:

- егер Сізде қант диабеті болса;
- егер Сіз бүйрек ауруымен ауыратын болсаңыз, жақында бүйрек трансплантациясын жасатсаңыз немесе диализде жүрсөніз;
- егер Сізде бауыр ауруы бар болса;
- егер Сізде аорта стенозы болса (жүректен шыққан негізгі қантамырлардың тарылуы) немесе митральді стеноз, гипертрофиялық кардиомиопатия (жүрек бұлышықетінің ауруы) немесе бүйрек артериясының стенозы (бүйректі қанмен қамтамасыз ететін артерияның тарылуы);
- егер қаныңызда альдостерон гормонының деңгейі өте жоғары болса (бастапқы гиперальдостеронизм);
- егер Сізде жүрек жеткіліксіздігі немесе кез-келген басқа жүрек ауруы болса, мысалы, жүрек ыргағының шамалы бұзылуы немесе тынығу кезінде қеуде қуысының қатты ауыруы (Принцметал стенокардиясы);
- егер Сіз жүйелі қызыл жегі немесе склеродермия сияқты дәнекер тінінің ауруынан зардал шегетін болсаңыз;
- егер Сіз төмен тұзды диетаны ұстанатын болсаңыз немесе құрамында калий бар тұз алмастырыштарды қолдансаныз (қандағы калий мөлшері тым көп болса, жүректің жиырылу жиілігінің өзгеруіне әкелуі мүмкін);
- егер Сізде жақында диарея, құсу немесе сусыздану болса (осындай бұзылулардың аясында Престиол<sup>®</sup> артериялық қысымның төмендеуіне әкелуі мүмкін);
- егер Сіз тығыздығы төмен липопротеиннің (ТТЛП) аферезінен өтіп жатсаңыз (қандағы холестеринді аппараттық жолмен шығару);
- егер Сіз аллергиядан емделіп жатсаңыз немесе арапардың немесе бал арапарының шағуына аллергиялық реакцияларды азайту үшін десенсибилизация курсынан өтейін деп жатсаңыз;
- егер Сіз қатаң ораза немесе диетаны ұстанатын болсаңыз;
- егер Сізде анестезия және/немесе ауқымды хирургиялық операция болса;
- егер аяқ-қолыңыздағы қанайналым бұзылса;
- егер Сізде демікпе немесе созылмалы өкпе ауруы болса;
- егер Сізде псoriasis болса (қазіргі уақытта немесе бұрын);
- егер Сізде бүйрекусті безінің ісігі болса (феохромоцитома);
- егер Сізде қалқанша бездің функциясы бұзылса (Престиол<sup>®</sup> препараты қалқанша без белсенділігінің арту симптомдарын бүркемелеуі мүмкін);
- егер Сізде ангионевроздық ісіну болса (беттің, еріннің, тілдің немесе тамақтың ісінуімен қаталас, жұтынудың немесе тыныс алудың қыындауы бар ауыр аллергиялық реакция). Бұл емдеу кезінде кез келген уақытта болуы мүмкін. Егер Сізде осындай симптомдар пайдада болса, дереу Престиол<sup>®</sup> препаратын қабылдауды тоқтатыңыз және медициналық көмекке жүргініз;
- егер Сіз кара нәсілге тиістілігініз болса, себебі Сізде ангионевроздық ісіну қаупі жоғары болуы мүмкін, сонымен қатар бұл препарат басқа нәсілді пациенттерімен салыстырғанда артериялық қысымды төмендетуде аз тиімді болуы мүмкін;

## **Айрықша нұсқаулар мен сақтық шаралары**

Престиол® препаратын қолданар алдында емдеуші дәрігермен немесе дәріхана қызметкерімен кеңесініз.

Егер төменде көрсетілген тармақтардың бірі Сізге қатысты болса, емдеуші дәрігерге міндетті түрде ескертініз:

- егер Сізде қант диабеті болса;
- егер Сіз бүйрек ауруымен ауыратын болсаңыз, жақында бүйрек трансплантациясын жасатсаңыз немесе диализде жүрсөніз;
- егер Сізде бауыр ауруы бар болса;
- егер Сізде аорта стенозы болса (жүректен шықкан негізгі қантамырлардың тарылуы) немесе митральді стеноз, гипертрофиялық кардиомиопатия (жүрек бұлшықетінің ауруы) немесе бүйрек артериясының стенозы (бүйректі қанмен қамтамасыз ететін артерияның тарылуы);
- егер қаныңызда альдостерон гормонының деңгейі өте жоғары болса (бастапқы гиперальдостеронизм);
- егер Сізде жүрек жеткіліксіздігі немесе кез-келген басқа жүрек ауруы болса, мысалы, жүрек ырғағының шамалы бұзылуы немесе тынығы кезінде кеуде қуысының қатты ауыруы (Принцметал стенокардиясы);
- егер Сіз жүйелі қызыл жегі немесе склеродермия сияқты дәнекер тінінің ауруынан зардал шегетін болсаңыз;
- егер Сіз төмен тұзды диетаны ұстанатын болсаңыз немесе құрамында калий бар тұз алмастырыштарды қолдансаныз (қандағы калий мөлшері тым көп болса, жүректің жиырылу жиілігінің өзгеруіне әкелуі мүмкін);
- егер Сізде жақында диарея, құсу немесе сусыздану болса (осындағы бұзылуардың аясында Престиол® артериялық қысымның төмендеуіне әкелуі мүмкін);
- егер Сіз тығыздығы төмен липопротеиннің (ТТЛП) аферезінен өтіп жатсаныз (қандағы холестеринді апараттық жолмен шығару);
- егер Сізде аллергиядан емделіп жатсаныз немесе арапардың немесе бал арапарының шағуына аллергиялық реакцияларды азайту үшін десенсибилизация курсынан өтейін деп жатсаныз;
- егер Сіз қатаң ораза немесе диетаны ұстанатын болсаңыз;
- егер Сізде анестезия және/немесе ауқымды хирургиялық операция болса;
- егер аяқ-қолыңыздағы қанайналым бұзылса;
- егер Сізде демікпе немесе созылмалы өкпе ауруы болса;
- егер Сізде псoriasis болса (қазіргі уақытта немесе бұрын);
- егер Сізде бүйрекусті безінің ісігі болса (феохромоцитома);
- егер Сізде қалқанша бездің функциясы бұзылса (Престиол® препараты қалқанша без белсендерлігінің арту симптомдарын бұркемелеуі мүмкін);
- егер Сізде ангионевроздық ісіну болса (беттің, еріннің, тілдің немесе тамақтың ісінуімен қаталас, жұтынудың немесе тыныс алудың қындауы бар ауыр аллергиялық реакция). Бұл емдеу кезінде кез келген уақытта болуы мүмкін. Егер Сізде осындағы симптомдар пайда болса, дереу Престиол® препаратын қабылдауды тоқтатыңыз және медициналық көмекке жүгініңіз;
- егер Сіз қара нәсілге тиістілігінің болса, себебі Сізде ангионевроздық ісіну қаупі жоғары болуы мүмкін, сонымен қатар бұл препарат басқа нәсілді пациенттерімен салыстырғанда артериялық қысымды төмендетуде аз тиімді болуы мүмкін;

- егер Сіз жоғары артериялық қысымға қарсы төменде көрсетілген препараттарды қабылдасаңыз:
  - ангиотензин II рецепторларының антагонистері (АРА II) (сартандар деп те аталады, мысалы, валсартан, телмисартан, ирбесартан), әсіресе егер Сізде қант диабетінен туындаған бүйрек функциясының бұзылуы болса,
  - алискирен.

Емдеуші дәрігер бүйрек функциясын, артериялық қысымды және қандағы электролиттердің (мысалы, калий) құрамын үнемі қадағалап отыруы мүмкін. Сондай-ақ, ақпаратты «Престиол®» препаратын қабылдауға болмайды» бөлімінен қараңыз.

- Сіз ангионевроздық ісіну қаупін арттыратын келесі препараттардың бірін қабылдап жүрсөңіз:
  - рацеқадотрил (диареяны емдеу үшін қолданылады),
  - сиролимус, эверолимус, темсиролимус және mTOR тежегіштері класына жататын басқа да препараттар (трансплантацияланған ағзалардың қабылданбай ажырауын болдырмау үшін қолданылады),
  - сакубитрил (валсартанмен бекітілген біріктірілімде шығарылады) созылмалы жүрек жеткіліксіздігін емдеу үшін қолданылады;
- егер Сіз жанаспалы линзаларды киетін болсаңыз;
- егер Сізде тұрақсыз стенокардия болса;
- егер Сіз цереброваскулярлық аурумен ауырсаңыз;
- егер Сізде реноваскулярлық гипертензия болса;
- егер Сіз калий сақтайтын диуретиктерді қабылдасаңыз;
- егер Сіз калий тұздары бар препараттарды қабылдасаңыз;
- егер Сіз литий препараттарын қабылдасаңыз;
- егер Сізде қант диабеті немесе бүйрек функциясының бұзылуы болмаса және құрамында алискирен бар препараттар қабылдасаңыз;
- егер Сізде диабеттік нефропатия болмаса және ангиотензин II рецепторларының антагонистерін (АРА II) қабылдасаңыз;
- егер Сіз кальций өзекшелерінің «баяу» блокаторларын, аритмияға қарсы I класты дәрілерді немесе орталықтан эсер ететін гипотензивті препараттарды қабылдасаңыз;
- егер Сізде нейтропения/агранулоцитоз/тромбоцитопения/анемия болса;
- егер Сіз иммуносупрессорлармен, аллопуринолмен, прокайнамидпен (нейтропения, агранулоцитоз даму қаупі) ем алып жатсаңыз;
- егер Сізде созылмалы обструктивті өкпе ауруының ауыр түрі болса, бронх демікпесінің, бронх түйілуінің ауыр емес түрлері (анамнезде);
- егер Сізде шектеулі кардиомиопатия, тұа біткен жүрек ақауы немесе ауыр гемодинамикалық бұзылулары бар жүрек клапанның ақауы болса;
- егер Сізде соңғы 3 айда миокард инфарктісі болса;
- егер Сізде тұа біткен глюкоза-6-фосфат дегидрогеназа тапшылығы болса (гемолиздік анемия туындауының оқшауланған жағдайлары).

Престиол® препаратын қабылдауды күрт тоқтатуға болмайды (әсіресе жүректің ишемиялық ауруы бар пациенттерде), өйткені бұл жүрек қызметінің айқын нашарлауына әкелуі мүмкін.

Егер Сіз жүкті болсаңыз (немесе жүктілікті жоспарласаңыз) деп ойласаңыз, дәрігерге ескертуіңіз керек («Жүктілік, бала емізу және фертильділік» бөлімін қараңыз).

## **Балалар мен жасөспірімдер**

Препаратты 0-ден 18 жасқа дейінгі балаларға берменіз, өйткені балалар мен жасөспірімдерде Престиол® дәрілік препаратын қолданудың қауіпсіздігі мен тиімділігі анықталмаған. Деректер жок.

## **Басқа препараттар және Престиол® препараты**

Емдеуші дәрігерге немесе дәріхана қызметкеріне Сіз не қабылдарап жатқаныңыз, жақында қабылдағаныңыз немесе басқа препараттарды қабылдауының мүмкін туралы хабарлаңыз.

Престиол® препаратын қабылдау кезінде мынадай дәрілік препараттарды қабылдамаңыз:

- алискирен (артериялық қысымды төмендететін препарат) егер Сізде қант диабеті немесе бүйрек функциясының бұзылуы болса.
- қанның теріс зарядтаған беткейлермен жанасуына әкелетін экстракорпоралдық емдеу әдістері (диализ немесе диализ жарғақшасының басқа типі). Пайдаланылатын аппаратқа байланысты Престиол® Сізге сәйкес келмеуі мүмкін.
- валсартан + сакубитрил (жүрек жеткіліксіздігін емдеу үшін қолданылатын препарат).

Кейбір дәрілік препараттар Престиол® препаратының әсеріне әсер етуі мүмкін немесе Престиол® препараты олардың әсеріне әсер етуі мүмкін. Мұндай өзара әрекеттесу бір немесе екі препараттың тиімділігін төмендетуі мүмкін. Сонымен қатар, ол жағымсыз реакциялардың қаупін немесе ауырлық дәрежесін арттыруы мүмкін.

Егер Сіз келесі препараттарды қабылдасаңыз, емдеуші дәрігерге міндетті түрде хабарлаңыз:

- алискирен (артериялық қысымды бақылау үшін қолданылатын препарат), калий тұздары, калий сақтайтын диуретиктер (артериялық қысымды бақылау үшін қолданылатын препараттар), АӨФ тежегіштері (артериялық қысымды бақылау үшін қолданылатын препараттар), қабынуға қарсы стероидты емес препараттар (ҚҚСП) (артритті, бас ауыруын, орналасуы басқа ауырсынуды немесе қабынуды емдеу үшін қолданылатын), гепариндер, циклоспорин немесе такролимус сияқты иммунодепрессанттар (автоиммунды ауруларды емдеу үшін немесе трансплантациядан кейін қолданылатын организмнің иммундық жүйесін тежейтін препараттар), триметоприм (бактериялық инфекцияны емдеуге арналған антибиотик), өйткені бұл препараттардың біріктілімі гиперкалиемия қаупін арттырады;
- клонидин және басқалары сияқты орталық әсер ететін гипотензивті дәрілер (мысалы, метилдопа, моксонидин, рилменидин) (артериялық қысымды бақылау үшін қолданылатын препараттар);
- аритмияға қарсы I класты дәрілер (мысалы, хинидин, дизопирамид, лидокаин, фенитоин, флексанид, пропафенон) (жүрек жұмысының бұзылуында қолданылатын препараттар);
- кальций өзекшелерінің «баяу» блокаторлары (верапамил және аз дәрежеде дилтиазем) (жүрек ырғағының бұзылуын және вазоспазмдық стенокардияны (Принцметал стенокардиясын) емдеу үшін қолданылатын препараттар);
- фелодипин және амлодипин сияқты дигидропиридин қатарындағы кальций өзекшелерінің «баяу» блокаторлары (артериялық қысымды бақылау және тұрақты стенокардияны емдеу үшін қолданылатын препараттар);
- финголимод (шашыраңқы склерозды емдеуге арналған препарат);
- ангиотензин II рецепторларының антагонистері (АРА II) (сондай-ақ «Престиол® препаратын қабылдамаңыз» және «Айрықша нұсқаулар мен сақтық шаралары» деген қосалқы бөлімдерде келтірілген ақпаратты қарандыз);

- эстромустин (обыр ауруын емдеу үшін қолданылады);
- ко-тримоксазол (триметоприм/сульфаметоксазол деген атпен белгілі) (бактериялық инфекцияны емдеуге арналған антибиотик);
- литий препараттары (мания немесе депрессияны емдеу үшін қолданылады);
- гипогликемиялық дәрілер (инсулиндер, пероральді қолдануға арналған гипогликемиялық дәрілер) (диабетті емдеуге арналған препараттар);
- вазодилататорлар (мысалы, нитроглицерин, басқа нитраттар немесе басқа тамыр кеңейтетін препараттар: қантамырларды кеңейтетін препараттар) немесе артериялық қысымды төмендететін басқа препараттар (мысалы, барбитураттар, фенотиазиндер);
- трициклді антидепрессанттар (депрессияны емдеуге арналған препараттар);
- психозға қарсы дәрілер (шизофренияны емдеуге арналған препараттар);
- жалпы анестетиктер (хирургиялық операцияларда қолданылатын);
- симпатомиметиктер (шок (оның ішінде анафилаксиялық), коллапс, жүректің тоқтап қалуы, гипотензия) және бронх-өкпе (бронх демікпесі) аурулары сияқты жүрек-қантамыр жағдайларын емдеу үшін қолданылатын препараттар;
- аритмияға қарсы III класты дәрілер (мысалы, амиодарон): жүрек ырғағының бұзылуын емдеу үшін қолданылатын препараттар;
- жергілікті бета-адреноблокаторлар (мысалы, глаукоманы емдеуге арналған көзге тамызатын дәрілер);
- парасимпатомиметиктер (Альцгеймер немесе глаукома ауруларын емдеу үшін қолданылатын препараттар);
- оймақгүл препараттары (жүрек аурулары үшін қолданылатын препараттар);
- қастауыш алкалоидтары (бас сақинасын емдеу үшін қолданылады);
- рифампицин (инфекцияны емдеу үшін);
- баклофен (шашыраңқы склероз сияқты ауруларда бұлшықеттің сіресуін емдеу үшін);
- калий сақтайтын диуретиктер (бүйректер шығаратын несеп мөлшерін ұлғайтатын препараттар);
- калий сақтайтын диуретиктер (эплеренон, спиронолактон) (жүрек жеткіліксіздігін емдеу үшін қолданылатын препараттар);
- рацеадотрил (диареяны емдеу үшін);
- mTOR тежегіштері (сүтқоректілердің рапамицин нысаналары) (мысалы, сиролимус, эверолимус, темсиролимус) (ауыстырып кондырылған ағзалардың қабылданбай ажырауының профилактикасына арналған препараттар);
- мефлохин (безгек профилактикасы мен емі үшін);
- моноаминоксидаза тежегіштері (MAO) (В типті Mao тежегіштерін қоспағанда (депрессияны емдеуге арналған);
- глиптиндер (линаглиптин, саксаглиптин, ситаглиптин, вилдаглиптин) (қант диабетін емдеуге арналған);
- алтын препараттары (ревматоидты артрит симптомдарын емдеу үшін).

### **Престиол® препараты тағаммен, сусындармен және алкогольмен**

Престиол® препаратын қолдану әдетте реакция жылдамдығына әсер етпейді, бірақ кейбір пациенттерде артериялық қысым төмендеген кезде, әсіресе емдеудің басында, дәрілік ем өзгергеннен кейін немесе алкогольді бір мезгілде қабылдағанда бас айналу немесе әлсіздік пайда болуы мүмкін.

## **Жүктілік, бала емізу және фертильділік**

Егер Сіз жүкті болсаңыз немесе емізіп жүрсөніз, жүктімін деп ойласаңыз немесе жүктілікті жоспарласаңыз, препаратты қолданар алдында емдеуші дәрігермен немесе дәріхана қызметкерімен көнестіңіз.

## **Жүктілік**

Егер Сіз жүкті (немесе жүкті болуға қабілетті болсаңыз) болдым деп ойласаңыз, емдеуші дәрігерге хабарлауыңыз керек. Әдетте, емдеуші дәрігер жүктілік басталар алдында немесе жүктілік туралы Сізге мәлім болған сэтте Престиол<sup>®</sup> препаратын қабылдауды тоқтатуды ұсынады және Престиол<sup>®</sup> препаратының орнына басқа препарат ауыстыруға көнестіңіз.

Престиол<sup>®</sup> жүктілік кезінде қабылдауға болмайды, өйткені ол шаранаға немесе жаңа туған нәрестеге елеулі зиян келтіруі мүмкін.

Бисопролол жүктілік барысына және/немесе шарананың/жаңа туған нәрестенің жағдайына теріс әсер етуі мүмкін әсерлерге ие (шарана өсуінің кешеуілдеуімен, шарананың құрсақшілік өлімімен, жүктіліктің тоқтатылуымен немесе мерзімінен бұрын босанумен қатар жүретін плацентарлы қан ағымының төмендеуі, сондай-ақ шаранада немесе жаңа туған нәрестеде жағымсыз құбылыстар (мысалы, қандағы глюкоза деңгейінің төмендеуі және жүрек ырғағының төмендеуі)).

Сондай-ақ жүктіліктің бірінші триместрінде АТФ тежегіштерін қабылдау кезінде ұрықтың даму бұзылыстарының пайда болу қаупінің шамалы артуын жоққа шығаруға болмайды. Жүктіліктің екінші және үшінші триместріндегі АТФ тежегішімен емдеу адамның шаранасына фетоуытты әсер етуі мүмкін (бүйрек функциясының төмендеуі, олигогидрамнион (жүктілік кезінде қағанак сұзы мөлшерінің осы кезең үшін нормадан төмендеуі), бассүйек сүйектері оссификациясының кідіруі) және жаңа туған нәрестеде аскынулардың дамуына әкелуі мүмкін (бүйрек жеткіліксіздігі, артериялық гипотензия, гиперкалиемия).

## **Лактация**

Егер Сіз емшекпен емізсеңіз немесе емізуді бастауды жоспарласаңыз, емдеуші дәрігерге дереу хабарлау керек. Бала емізу кезеңінде Престиол<sup>®</sup> препаратын қолдануға болмайды. Егер Сіз емшекпен емізгіңіз келсе, әсіресе жаңа туған немесе шала туылған нәрестені емдеуші дәрігер Сізге басқа ем тағайындаі алады.

## **Фертильділігі**

Престиол<sup>®</sup> препаратының фертильділікке әсері туралы деректер жок.

## **Көлік құралдарын басқару және механизмдермен жұмыс істеу**

Престиол<sup>®</sup> препараты әдетте реакция жылдамдығына әсер етпейді, бірақ кейбір пациенттерде артериялық қысым төмендеген кезде, әсіресе емдеудің басында, дәрілік ем өзгергеннен кейін немесе алкогольді бір мезгілде қабылдағанда бас айналу немесе әлсіздік пайда болуы мүмкін. Бұл жағдайда көлік қуралын немесе басқа механизмдерді басқару қабілеті бұзылуы мүмкін.

## **Престиол<sup>®</sup> құрамында натрий бар**

Престиол<sup>®</sup> препаратының әрбір таблеткасында кемінде 1 ммольден аз (23 мг) натрий бар, яғни іс жүзінде оның құрамында жоқ.

## **3. Престиол<sup>®</sup> препаратын қабылдау**

Препаратты әрдайым қосымша параққа немесе емдеуші дәрігердің немесе дәріхана қызметкерінің ұсынымдарына сәйкес қабылдаңыз.

## **Ұсынылатын доза**

Күніне бір рет бір таблеткадан.

## **Қолдану тәсілі**

Таблеткаларды таңтертен, таңғы ас алдында, бір стакан су ішіп қабылдау ұсынылады.

## **Қолдану ұзақтығы**

Емдеуші дәрігердің ұсынымдарына толық сәйкестікпен.

### *Bүйрек аурулары бар пациенттер*

Орташа және ауыр дәрежедегі бүйрек ауруы кезінде Престиол<sup>®</sup> препаратын қабылдау ұсынылмайды.

### **Егер Сіз Престиол<sup>®</sup> препаратын қажет болғаннан артық қабылдаған болсаңыз**

Егер Сіз тағайындалғаннан артық таблетка қабылдаған болсаңыз, дереу емдеуші дәрігерге немесе дәріхана қызметкеріне хабарласыңыз.

Артық дозаланған жағдайда анағұрлым ықтимал әсер - бұл артериялық қысымның төмендеуі, соның салдарынан Сіз бас айналуды немесе естен айырылуды сезінуіңіз мүмкін (егер мұндай орын алса, жатып, аяғыңызды көтеріңіз, бұл жағдайыңызды женілдетуі мүмкін), Сізде тыныс алуудың қындауы, трепор (қандағы қанттың төмендеуіне байланысты) және жүрек соғысының баяулауы мүмкін.

### **Егер Сіз Престиол<sup>®</sup> препаратын қабылдауды ұмытып кетсеңіз**

Препаратты күн сайын қабылдау өте маңызды, өйткені қабылдау жүйелілігі емдеуді тиімдірек етеді. Дегенмен, егер сіз Престиол<sup>®</sup> препаратын қабылдауды ұмытып кетсеңіз, әдеттегі уақытта келесі дозаны қабылданыз. Өткізіп алған таблетканың орнын толтыру үшін қосарлы дозаны қабылдамаңыз.

### **Егер Сіз Престиол<sup>®</sup> препаратын қабылдауды тоқтатқан болсаңыз**

Емдеуші дәрігердің кеңесінсіз Престиол<sup>®</sup> препаратының дозасын күрт тоқтатуға немесе өзгертуге болмайды, өйткені бұл жүрек қызметінің қатты нашарлауына әкеп соғуы мүмкін. Емдеуді, әсіресе жүректің ишемиялық ауруы бар пациенттерде күрт тоқтатуға болмайды.

Препаратты қолдану туралы сұрақтар туындаған жағдайда емдеуші дәрігерге немесе дәріхана қызметкеріне хабарласыңыз.

## **4. Үйкимал жағымсыз реакциялар**

Барлық дәрілік препараттарға ұқсас Престиол<sup>®</sup> препараты жағымсыз реакциялар туыннатуы мүмкін, бірақ олар барлығында бола бермейді.

### **Престиол<sup>®</sup> препаратын қолдану кезінде хабарланған негұрлым елеулі жағымсыз реакциялар:**

Жиі - 10 адамның ең көп дегендеге 1-үндеге туындауы мүмкін:

- төмен артериялық қысымнан туындаған қатты бас айналу немесе естен айырылу (артериялық қысымның төмендеуі және онымен байланысты әсерлер);
- тыныс алуудың және/немесе организмдегі сұйықтық іркілуінің күшеюі түрінде көрінетін жүрек жеткіліксіздігінің нашарлауы (жүрек жеткіліксіздігі ағымының нашарлауы);

Сирек – 100 адамның ең көп дегендеге 1-үндеге туындауы мүмкін:

- беттің, еріннің, ауыздың, тілдің немесе тамақтың ісінуі, тыныс алудың қындауы (Квинке ісінуі немесе ангионевроздың ісіну);
- кенеттен ысқырық дем, кеуденің ауыруы, ентігу немесе тыныс алудың қындауы (бронх түйілу);

Сирек - 1 000 адамның ең көп дегенде 1-үндегде туындауы мүмкін:

- бауыр тінінің қабынуы (цитолитикалық немесе холестаздық гепатит) терінің немесе көз ақуыздарының сарғауына әкелуі мүмкін;

Оте сирек - 10 000 адамның ең көп дегенде 1-үндегде туындауы мүмкін:

- миокард инфарктісі жоғары қауіп тобындағы пациенттерде артериялық қысымның (АҚ) шамадан тыс тәмендеуі салдарынан болуы мүмкін;
- инсульт, жоғары қауіп тобындағы пациенттерде артериялық қысымның (АҚ) шамадан тыс тәмендеуі салдарынан болуы мүмкін;
- ұйқы безінің тіндерінің қабынуы, бұл асқазан мен арқадағы қатты ауырсынуға әкелуі мүмкін, бұл өте нашар жай-куймен қатар жүреді (панкреатит);
- бет, қол немесе аяқтағы қызыл қыштың дақтары түрінде терінің бөртпесімен көрінетін терінің жедел қабыну реакциясы (көп формалы эритема).

Жоғарыда көрсетілген ауыр жағымсыз реакциялардың кез келгені туындаған жағдайда Престилол® препаратын қабылдауды тоқтатыңыз және дереу медициналық көмекке жүргініз.

**Бисопролол және периндоприл препараттарын қолдану кезінде хабарланған басқа да жағымсыз реакциялар:**

**Оте жиі (10 адамның ең көп дегенде 1-үндегде туындауы мүмкін):**

- жүректің жиырылу жиілігінің баяулауы (брадикардия);

**Жиі (10 адамның ең көп дегенде 1-үндегде туындауы мүмкін):**

- бас ауыруы;
- бас айналу;
- вертиго;
- дәм сезудің өзгеруі (дисгевзия);
- аяқ-қолдың шашшұы және ұйып қалу сезімі (парестезия);
- көрудің бұзылуы;
- құлақтағы шуыл (тиннитус);
- қол мен аяқтың салқындау сезімі;
- жәтел;
- ентігу (диспноэ);
- іштің ауыруы;
- іш қату;
- диарея;
- жүрек айнуы;
- құсу;
- ас қорыту бұзылысы (диспепсия);
- тері бөртпесі;
- терінің қышынуы;

- бұлшықеттің түйілуі;
- шаршау сезімі (астения);
- қатты қажу;

**Сирек (100 адамның ең көп дегенде 1-үндеге туындауы мүмкін):**

- эозинофилдер санының артуы (лейкоциттер түрі) (эозинофилия);
- қант диабетімен ауыратын пациенттерде қандағы қант деңгейі өте төмен (гипогликемия);
- емдеуді тоқтатқаннан кейін төмендейтін қандағы калийдің жоғары деңгейі (гиперкалиемия);
- қандағы натрийдің төмен деңгейі (гипонатриемия);
- көніл-күйдің өзгеруі (көніл-күйдің бұзылуы);
- үйқының бұзылуы;
- депрессия,
- үйқышылдық;
- естен тану;
- жүрек соғуын сезіну;
- тахикардия;
- жүректің өткізгіш жүйесі жұмысының бұзылуы (атриовентрикулярлық өткізгіштіктің бұзылуы);
- денені жатқан қалпынан тұрған қалпына ауыстырған кезде артериялық қысымның шамадан тыс төмендеуі (ортостаздық гипотензия)
- қантамыр жақтауларының қабынуы (васкулит);
- ауыздың құрғауы;
- есекжем;
- терінің күнге жоғары сезімталдығы (фотосезімталдық реакциясы);
- теріде кулдіреуіктің пайда болуы (пемфигоид);
- шамадан тыс терлеу (гипергидроз);
- бұлшықет әлсіздігі;
- буындардың ауыруы (артралгия);
- бұлшықет ауыруы (миалгия);
- бүйрек функциясының бұзылуы;
- импотенция (эректильді дисфункция);
- кеуденің ауыруы;
- әлсіздік;
- шеткепі ісіну;
- қызба (гипертермия);
- қандағы мочевина концентрациясының жоғарылауы;
- қандағы креатинин концентрациясының жоғарылауы;
- құлау;

**Сирек (1 адамның ең көп дегенде 1-үндеге туындауы мүмкін):**

- мұрын құсының шырышты қабығының қабынуы (ринит);
- қорқынышты тұс көру, елестеулер;
- көз жасы бөлінуінің төмендеуі (жанаспалы линзаларды пайдаланатын пациенттерде ескеру);
- естудің бұзылуы;

- аса жоғары сезімталдық реакциялары (қышыну, қызару, тері бөртпесі);
- псориаз ағымының күшеюі;
- потенцияның бұзылуы;
- «бауыр» ферменттері белсенділігінің артуы;
- қандағы билирубин концентрациясының жоғарылауы;
- триглицеридтер концентрациясының жоғарылауы;

**Оте сирек (10 000 адамның ең көп дегенде 1-үндеге туындауы мүмкін):**

- гранулоциттер есебінен лейкоциттер санының төмендеуі (агранулоцитоз);
- лейкоциттер, эритроциттер және тромбоциттер санының төмендеуі (панцитопения);
- лейкоциттер санының төмендеуі (лейкопения);
- нейтрофилдер (лейкоциттердің бір түрі) санының төмендеуі (нейтропения);
- тромбоциттер санының төмендеуі (тромбоцитопения);
- тұа біткен глюкоза-б-фосфатдегидрогеназа жеткіліксіздігі (Г-6-ФДГ) бар пациенттерде эритроциттер санының төмендеуі (гемолиздік анемия),
- сананың шатасуы;
- көздің тітіркенуі немесе қызаруы (конъюнктивит);
- жүрек ырғағының бұзылуы (аритмия);
- тұрақсыз стенокардия;
- өкпе тінінде эозинофилдердің патологиялық жинақталуы (эозинофильді пневмония);
- шаштың тусуі (алопеция);
- кебек тәрізді тері бөртпесінің (псориаз) пайда болуы немесе күшеюі, псориаз тәрізді бөртпе;
- жедел бүйрек жеткіліксіздігі;
- гемоглобиннің төмендеуі және эритроциттер көлемінің қанның сұйық бөлігінің көлеміне қатынасының төмендеуі (гемоглобин мен гематокриттің төмендеуі);

**Жиілігі белгісіз (қолда бар мәліметтерге сүйене отырып, пайда болу жиілігін анықтау мүмкін емес):**

- терінің бозаруы, қол саусағы мен аяқ баштайының ауыруы және ұйып қалуы (Рейно синдромы).

АӘФ тежегіштерін қабылдаған кезде несеп концентрациясының жоғарылауы (күңгірттенуі), жүрек айнуы немесе құсу, бұлшықеттің түйілуі, сананың шатасуы және АДГ (антидиурездік гормон) талапқа сай емес секрециясынан туындаған құрысулар байқалуы мүмкін. Мұндай симптомдар пайда болғанда дереу емдеуші дәрігерге қаралыңыз.

### **Жағымсыз реакциялар туралы хабарлау**

Егер Сізде қандай да бір жағымсыз реакциялар болса, дәрігермен немесе дәріхана қызметкерімен кеңесіңіз. Бұл ұсыным кез келген ықтимал жағымсыз реакцияларға, оның ішінде қосымша парақта атап көрсетілмеген реакцияларға қолданылады. Сіз сондай-ақ жағымсыз реакциялар туралы тікелей хабарлай аласыз (төменде қараңыз). Жағымсыз реакциялар туралы хабарлай отырып, Сіз препараттың қауіпсіздігі туралы көбірек ақпарат алуға көмектесесіз.

Денсаулық сақтау саласындағы қадағалау жөніндегі федералдық қызметі

<http://pharm.am>

«Академик Э. Габриелян атындағы дәрілер мен медициналық технологияларды сараптау ғылыми орталығы» ЖТАҚ

<http://www.rceth.by>

«Денсаулық сақтаудағы сараптама және сынақ орталығы» УК

<http://www.ndda.kz>

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚРМК

<http://pharm.kg>

Қыргыз Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі жанындағы Дәрілік заттар мен медициналық техника департаменті

## 5. Престиол<sup>®</sup> препаратын сақтау

Препаратты бала оны көре алмайтындей етіп, балалардың қолы жетпейтін жерде сақтаңыз.

Құтыда және картон қорапшасында көрсетілген жарамдылық мерзімі (сақтау мерзімі) өткеннен кейін «дейін жарамды» деген сөздерден кейін препаратты қолданбаңыз.

Көрсетілген айдың соңғы күні жарамдылық мерзімінің өткен күні болып табылады.

30°C-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Препаратты кәрізге немесе тұрмыстық қалдықтармен бірге тастамаңыз. Дәріхана қызметкерінен бұдан былай қажет болмайтын препараттарды қалай жоюға болатындығын анықтаңыз.

Бұл шаралар қоршаған ортаны қорғауға мүмкіндік береді.

## 6. Қантаманың ішіндегісі және өзге де мәліметтер

### Престиол<sup>®</sup> препаратының құрамында

Әсер етуші заттар - бисопролол және периндоприл.

#### Престиол<sup>®</sup>, 5 мг + 5 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблетка

Әрбір таблеткада 5 миллиграмм бисопролол фумараты (4,24 миллиграмм бисопрололға сәйкес келеді) және 5 миллиграмм периндоприл аргинині (3,395 миллиграмм периндоприлге сәйкес келеді) бар.

Басқа ингредиенттер (қосымша заттар) микрокристалды целлюлоза, кальций карбонаты, желатинделген крахмал, натрий карбоксиметилкрахмалы, натрий кроскармеллозасы, сузыз коллоидты кремний, магний стеараты, глицерол, гипромеллоза, макрогол 6000, титанның қостотығы (E171), темірдің сары тотығы (E172) бояғышы, темірдің қызыл тотығы (E172) бояғышы

#### Престиол<sup>®</sup>, 5 мг + 10 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблетка

Әрбір таблеткада 5 миллиграмм бисопролол фумараты (4,24 миллиграмм бисопрололға сәйкес келеді) және 10 миллиграмм периндоприл аргинині (6,790 миллиграмм периндоприлге сәйкес келеді) бар.

Басқа ингредиенттер (қосымша заттар) микрокристалды целлюлоза, кальций карбонаты, желатинделген крахмал, натрий карбоксиметилкрахмалы, натрий кроскармеллозасы, сузыз коллоидты кремний, магний стеараты, глицерол, гипромеллоза, макрогол 6000, титанның қостотығы (E171), темірдің сары тотығы (E172) бояғышы, темірдің қызыл тотығы (E172) бояғышы

#### Престиол®, 10 мг + 5 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблетка

Әрбір таблеткада 10 миллиграмм бисопролол фумараты (8,49 миллиграмм бисопрололға сәйкес келеді) және 5 миллиграмм периндоприл аргинині (3,395 миллиграмм периндоприлге сәйкес келеді) бар.

Басқа ингредиенттер (қосымша заттар) микрокристалды целлюлоза, кальций карбонаты, желатинделген крахмал, натрий карбоксиметилкрахмалы, натрий кроскармеллозасы, сузыз коллоидты кремний, магний стеараты, глицерол, гипромеллоза, макрогол 6000, титанның қостотығы (E171), темірдің сары тотығы (E172) бояғышы, темірдің қызыл тотығы (E172) бояғышы

#### Престиол®, 10 мг + 10 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблетка

Әрбір таблеткада 10 миллиграмм бисопролол фумараты (8,49 миллиграмм бисопрололға сәйкес келеді) және 10 миллиграмм периндоприл аргинині (6,790 миллиграмм периндоприлге сәйкес келеді) бар.

Басқа ингредиенттер (қосымша заттар) микрокристалды целлюлоза, кальций карбонаты, желатинделген крахмал, натрий карбоксиметилкрахмалы, натрий кроскармеллозасы, сузыз коллоидты кремний, магний стеараты, глицерол, гипромеллоза, макрогол 6000, титанның қостотығы (E171), темірдің сары тотығы (E172) бояғышы, темірдің қызыл тотығы (E172) бояғышы

#### Престиол® препаратының сыртқы түрі және қаптамасының ішіндегісі

##### Престиол®, 5 мг + 5 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблетка

Препарат ұзынша пішінді екі жақ беті дөңес, бөлу сызығымен, бір жағында «5/5» өрнегі және басқа жағында "⊗" өрнегі бар, қызыл сары-қызылт түсті үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар болып табылады.

##### Престиол®, 5 мг + 10 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблетка

Препарат ұзынша пішінді екі жақ беті дөңес, бөлу сызығымен, бір жағында «5/10» өрнегі және басқа жағында "⊗" өрнегі бар, қызыл сары-қызылт түсті үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар болып табылады.

##### Престиол®, 10 мг + 5 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблетка

Препарат дөңгелек пішінді екі жақ беті дөңес, бір жағында «10/5» өрнегі және басқа жағында "⊗" өрнегі бар, қызыл сары-қызылт түсті үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар болып табылады.

##### Престиол®, 10 мг + 10 мг, үлбірлі қабықпен қапталған таблетка

Препарат ұзынша пішінді екі жақ беті дөңес, бір жағында «10/10» өрнегі және басқа жағында "⊗" өрнегі бар, қызыл сары-қызылт түсті үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар болып табылады.

30 таблеткадан полиэтиленнен жасалған дозатормен және кептіргіш (силикагель) бар тығынмен жабдықталған полипропиленнен жасалған құтыда.

1 құты қосымша парапен бірге алғашқы ашылуы бақыланатын картон қорапшада.

Стационарларға арналған қаптама: 30 таблеткадан полиэтиленнен жасалған дозатормен және кептіргіш (силикагель) бар тығынмен жабдықталған полипропиленнен жасалған құтыда.

30 таблеткадан 3 құты қосымша парапен бірге алғашқы ашылуы бақыланатын картон қорапшада.

### **Тіркеу қуәлігінің ұстаушысы**

"Лаборатории Сервье"

92284 Франция, Сюрен Седекс, Карно көш., 50 / 50 rue Carnot, 92284 Suresnes Cedex, France

### **Өндіруші**

"Лаборатории Сервье Индастри"

905, Саран тас жолы, 45520 Жиди, Франция / 905, route de Saran, 45520 Gidy, France

немесе

«Сервье (Ирландия) Индастриз Лтд.»/Servier (Ireland) Industries Ltd.

Графство Уиклоу, Арклou, Гори роуд, Манилендс, Ирландия/

Moneylands, Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Ireland

Препарат туралы кез келген ақпарат алу үшін, сондай-ақ шағымдар туындаған жағдайда тіркеу қуәлігін ұстаушысының жергілікті өкіліне жүргіну қажет:

### **Ресей Федерациясы**

«Сервье» АҚ

Мекенжайы: 125196, Мәскеу қ., Лесная  
көш., 7 үй, 7/8/9 қабат

Тел.: +7 (495) 937-07-00

Факс: +7 (495) 937-07-01

Эл. пошта: [servier.russia@servier.com](mailto:servier.russia@servier.com)

### **Беларусь Республикасы**

Беларусь Республикасындағы "Les  
Laboratoires Servier" АҚ өкілдігі (Франция  
Республикасы)

Мекенжайы: 220030, Минск қ., Мясников  
көшесі, 70, кеңсе, 303

Тел.: +375 (17) 306-54-55/56

Эл. пошта: [officeBY@servier.com](mailto:officeBY@servier.com)

### **Қазақстан Республикасы және Қырғыз**

#### **Республикасы**

«Сервье Қазақстан» ЖШС

Мекенжайы: 050020, Алматы қаласы,  
Достық даңғылы, 310Г

Тел.: +7 (727) 386-76-62

Эл. пошта: [kazadinfo@servier.com](mailto:kazadinfo@servier.com)

### **Армения Республикасы**

«Лаборатории Сервье» өкілдігі

Мекенжай: 0001, Ереван қаласы, Северный  
даңғылы, 1, «Норд» бизнес орталығы

Тел.: +374 (10) 50-50-74

Эл. пошта: [mariam.antonyan@servier.com](mailto:mariam.antonyan@servier.com)

### **Қосымша парап қайта қаралды**

### **Басқа ақпарат көздері**

Осы препарат туралы толық мәліметтер Одақтың веб-сайтында бар

Қосымша парап Одақтың веб-сайтында Одақтың барлық тілдерінде қолжетімді.