

«Қазақстан Республикасы  
Денсаулық сақтау министрлігі  
Медициналық және  
фармацевтикалық бақылау  
комитеті» РММ төрағасының  
20\_\_ ж. «\_\_»  
№\_\_\_\_\_ бүйрығымен  
**БЕКІТІЛГЕН**

**Дәрілік препаратты медициналық қолдану  
жөніндегі нұсқаулық (Қосымша парап)**

**Саудалық атауы**  
Нолипрел® Би-форте

**Халықаралық патенттелмеген атауы**  
Жоқ

**Дәрілік түрі, дозасы**  
Үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар, 10 мг/ 2,5 мг

**Фармакотерапиялық тобы**  
Жүрек-қантамыр жүйесі. Ренин-ангиотензин жүйесіне әсер ететін  
препараттар. Басқа препараттарымен біріктірілген ангиотензин-өзгертуші  
фермент (АӨФ) тежегіштері. Басқа диуретиктермен біріктірілген АӨФ  
тежегіштері. Диуретиктермен біріктірілген периндоприл.  
ATX коды C09BA04

**Қолданылуы**  
– эссенциальді артериялық гипертензияда

**Қолдануды бастағанға дейін қажетті мәліметтер тізбесі**

**Қолдануга болмайтын жағдайлар**

**Периндоприлмен байланысты:**

- белсенді затқа немесе АӨФ кез келген басқа тежегішіне жоғары  
сезімталдық

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық  
бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7  
кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

- анамнезде АӨФ тежегішімен емдеуге байланысты ангионевроздық ісіну (Квинке ісіну)
- тұқым қуалайтын немесе идиопатиялық ангионевроздық ісіну
- жүктіліктің бірінші, екінші және үшінші триместрі
- қант диабеті бар немесе бүйрек функциясы бұзылған ( $\text{ШСЖ} < 60 \text{ мл/мин}/1,73 \text{ м}^2$ ) пациенттерде Нолипрел<sup>®</sup> Би-фортені құрамында алискирен бар препараттармен бір мезгілде қолдану сакубитрилмен/валсартанмен емдеуде бір мезгілде қолдану
- сакубитрил/валсартанның соңғы дозасын қабылдау мен Нолипрел<sup>®</sup> Би-форте препаратымен емдеуді бастау арасында кемінде 36 сағат аралықты сақтау қажет
- қанның теріс зарядталған беткеймен жанасуына әкелетін экстракорпоральді қан айналу
- бүйрек артерияларының елеулі екі жақты стенозы немесе қызмет атқаратын бір бүйректегі артерия стенозы
- бүйрек артерияларының екі жақты стенозы немесе қызмет атқаратын бір бүйректің болуы

#### **Индапамидпен байланысты:**

- белсенді затқа немесе кез келген басқа сульфаниламидті препаратқа жоғары сезімталдық
- бүйрек функциясының ауыр және орташа бұзылуы (креатинин клиренсі минутына 60 мл-ден төмен)
- бауыр энцефалопатиясы
- бауыр функциясының ауыр жеткіліксіздігі
- гипокалиемия

*Емдеу тәжірибесінің жоқтығымен байланысты, Нолипрел<sup>®</sup> Би-фортені келесі жағдайларда қолданбаган жөн:*

- диализ жүргізуді қажет ететін пациенттерде
- емделмеген декомпенсацияланған жүрек функциясының жеткіліксіздігі бар пациенттерде
- 18 жасқа дейінгі балалар мен жасөспірімдер

#### **Қолданған кездеңі қажетті сақтандыру шаралары**

##### **Литий**

Периндоприл мен индапамид біріктірілімін литий препараттарымен бір мезгілде қолдану ұсынылмайды.

#### **Периндоприлмен және индапамидпен байланысты жалпы нұсқаулар:**

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

Нолипрел® Би-фортенің біріктірілген препаратын тәмен дозаларда қабылдағанда, жекелеген компоненттерінің бекітілген тәмен дозаларымен салыстырғанда, гипокалиемиядан басқа, препаратқа жағымсыз реакциялардың едәуір тәмендеуі байқалған жоқ. Егер пациент жаңа екі гипотензивтік препаратты бір мезгілде қабылдай бастаса, онда идиосинкразиялық реакциялардың басталуының жиілеуі жоққа шығарылмайды. Мұндай қауіпті барынша ең азға жеткізу үшін пациенттің жағдайына мұқият мониторинг жүргізген жөн.

**Периндоприлмен байланысты:**

*Ренин-ангиотензин-альдостерон жүйесінің (РААЖ) қосарлы блокадасы* АӨФ тежегіштерін және ангиотензин II рецепторларының блокаторларын немесе алискиренді бір мезгілде қолданудың гипотензия, гиперкалиемия қаупін арттыратыны және бүйрек функциясын тәмендететіні (бүйрек функциясының жедел жеткіліксіздігі қоса) айғақталды. Сондықтан АӨФ тежегіштерін және ангиотензин II рецепторларының блокаторларын немесе алискиренді біріктіріп қолдану жолымен РААЖ қосарлы блокадалау ұсынылмайды. Егер қосарлы блокада абсолютті түрде қажет болса, оны тек маманың қадағалауымен ғана және бүйрек функциясына, электролиттер деңгейіне және артериялық қысымға жиі мұқият мониторинг жағдайында ғана жүргізген жөн. Диабеттік нефропатиясы бар пациенттерге АӨФ тежегіштерін және ангиотензин II рецепторларының блокаторларын бір мезгілде тағайындауға болмайды.

*Калий жинақтаушы диуретиктер, калий тұздары*

Периндоприлді калий жинақтайтын диуретиктермен немесе калий тұздарымен біріктіріп қабылдау ұсынылмайды.

*Нейтропения/агранулоцитоз/тромбоцитопения/анемия*

АӨФ тежегіштерін қабылдан жүрген пациенттерде нейтропения/агранулоцитоздың, тромбоцитопенияның және анемияның дамығаны жөнінде мәлімделді. Бүйрек функциясы қалыпты және басқа да қатар жүретін жағдайлары жоқ пациенттерде нейтропения сирек байқалады. Периндоприл қантамырлардың коллагендік аурулары бар пациенттерде, әсіресе бүйрек функцияларының бұзылулары аясында, иммунодепрессанттармен, алlopуринолмен немесе прокайнамидпен емдеген кезде немесе қатар жүретін аталған факторлар біріккенде, аса сақтықпен қолданылуы тиіс. Кейбір пациенттерде күрделі инфекциялар дамыды, олар кейбір жағдайларда антибиотиктермен қарқынды емдеуге әсер бермеді.

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

Периндолпрылді мұндай пациенттерге қолданған жағдайда лейкоциттер деңгейін мезгіл-мезгіл бақылау ұсынылады, ал пациенттер инфекцияның дамуының кез келген белгілерін (мысалы, тамақтың ауыруы, қызба) дәрігерге мәлімдеп отыруы керек екендіктерінен хабардар болуы тиіс.

### *Реноваскуляры гипертензия*

Бүйрек артерияларының екіжақты стенозы немесе қызмет атқарып тұрған жалғыз бүйрек артерияларының стенозы бар пациент АӨФ тежегіштерімен ем қабылдаған кезде, гипотония және бүйрек функциясы жеткіліксіздігінің қаупі жоғарылайды. Бүйрек функциясының жеткіліксіздігі тіпті, сарысу креатининінде аздаған ғана өзгерістерімен бүйрек артерияларының біржакты стенозы бар пациенттерде де туындауы мүмкін.

### *Жоғары сезімталдық/ангионевроздық ісіну (Квинке ісіну)*

АӨФ тежегіштерін, соның ішінде периндолпрылді қабылдаған кезде, сирек жағдайларда беттің, аяқ-қолдың, еріннің, тілдің, дауыс саңылауының және/немесе көмейдің ангионевроздық ісінуінің дамуы байқалуы мүмкін. Симптомдар пайда болған кезде Нолипрел® Би-форте препаратын қабылдау дереу тоқтатылуы тиіс, ал пациент ісіну белгілері толық жоғалғанға дейін бақылауда болуы тиіс. Егер ісіну тек бет пен ерінде ғана болса, онда оның симптомдарын емдеу үшін антигистаминдік дәрілер қолданылуы мүмкін болса да, оның көріністері әдетте өздігінен қайтады. Көмейдің ісінуімен қатар жүретін ангионевроздық ісіну өліммен аяқталуға әкеп соғуы мүмкін. Тілдің, дауыс саңылауының немесе көмейдің ісінуі тыныс алу жолдарының обструкциясына әкелуі мүмкін. Мұндай симптомдар пайда болған жағдайда тері астына 1:1000 (0,3 - 0,5 мл) сүйүлтүлған эпинефрин (адреналин) енгізу керек және/немесе тыныс алу жолдарының өткізгіштігін қамтамасыз ету қажет.

Анамнезі ауырлау қара нәсілді пациенттерде, басқа нәсілділермен салыстырғанда, ангионевроздық ісіну қаупі жоғары болады.

Анамнезінде АӨФ тежегіштерін қабылдаумен байланысты емес Квинке ісінуі білінетін пациенттерде осы топтың препараттарын қабылдаған кезде оның даму қаупі жоғарылауы мүмкін.

Сирек жағдайларда АӨФ тежегіштерімен емдеу аясында ішектің ангионевроздық ісінуі дамиды. Мұндайда пациенттерде бөлек симптом ретінде немесе жүректің айнуымен және құсумен біріккен, кейбір жағдаларда бұның алдында беттің ангионевроздық ісінуінсіз және С-1 эстераза ферментінің белсенделілігі қалыпты болғанда іштің ауыруы білінеді. Диагноз

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

күрсақ қуысына компьютерлік томография жүргізу, ультрадыбыстық зерттеулер немесе хирургиялық араласым жәрдемімен анықталады. Симптомдар АӨФ тежегіштерін қабылдауды тоқтатқаннан кейін жоғалады. АӨФ тежегіштерін қабылдап жүрген, іш тұсы ауырып жүрген пациенттерде дифференциальді диагноз жүргізген кезде ішектің ангионевроздық ісінуінің дамуы мүмкін екендігін ескеру қажет.

Ангиоэдеманың пайда болу қаупі жоғары болуын ескере отырып, периндолприлді сакубитрилмен/валсартанмен біріктіруге болмайды. Периндолприлмен емдеудің соңғы дозасын қабылдағаннан кейін 36 сағат өтпей сакубитрилді/валсартанді қабылдауды бастауға болмайды. Егер сакубитрилмен/валсартанмен емдеу тоқтатылған болса, онда сакубитрилді/валсартанның соңғы дозасын қабылдағаннан кейін 36 сағат өтпей периндолприлмен емдеуді бастауға болмайды.

#### *Десенсибилизация жүргізген кездегі анафилактоидтық реакциялар*

Жарғақ қанатты жәндіктердің (ара, сона) уымен десенсибилизациялаушы ем жүргізу кезінде АӨФ тежегіштерін қабылдаған науқастарда ұзаққа созылатын, өмірге қауіп төндіретін анафилактоидтық реакциялардың дамығаны жөнінде жекелеген мәлімдемелер бар. АӨФ тежегіштерін ауырлық түсіретін аллергологиялық анамнезі бар немесе аллергиялық реакцияларға бейімділігі бар, десенсибилизация емшарасынан өтіп жүрген науқастарға сақтықпен қолдану қажет. Жарғақ қанатты жәндіктердің уымен иммунотерапия қабылдап жүрген пациенттерге АӨФ тежегішін қолдануға жол бермеген жөн. Дегенмен, анафилактоидтық реакцияларға десенсибилизация емшарасынан кем дегенде 24 сағат бұрын АӨФ тежегішін қабылдауды уақытша тоқтату арқылы жол бермеуге болады.

#### *ТТЛП аферез жүргізген кездегі анафилактоидтық реакциялар*

Сирек жағдайларда, АӨФ тежегіштерін қабылдап жүрген пациенттерде, декстран сульфатын пайдалана отырып, ТТЛП аферезін жүргізген кезде өмірге қауіп төндіретін анафилактоидтық реакциялар дамуы мүмкін. Анафилактоидтық реакцияларға жол бермеу үшін аферезаның әрбір емшарасы алдында АӨФ тежегішімен емдеуді уақытша тоқтатқан жөн.

#### *Гемодиализ*

АӨФ тежегіштерін қабылдап жүрген пациенттерде өткізгіштігі жоғары жарғақшаларды (мысалы, AN69<sup>®</sup>) пайдаланып, гемодиализ жүргізгенде анафилактоидтық реакциялар білінді. Сондықтан басқа типті жарғақшаны пайдаланған дұрысырақ болып табылады.

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

## *Алғашқы гиперальдостеронизм*

Әдетте алғашқы гиперальдостеронизмі бар пациенттер ренин-ангиотензин-жүйесінің тежелуі арқылы гипертензияға қарсы препараттарға реакциялары болмайды. Осыған байланысты осы препараттарды қолдану ұсынылмайды.

## *Жүктілік*

Жүктілік кезінде АӨФ тежегіштерін қабылдауды бастауға болмайды. Егер АӨФ тежегіштерімен үздіксіз емдеу қажет деп саналса, жүктілікті жоспарлап жүрген пациенттер жүктілік кезінде қолдану қауіпсіздігі дәлелденген гипертензияға қарсы басқа препараттарға ауыстырылуы тиіс. Жүктілікке дәлелі анықталған кезде АӨФ тежегіштерімен емдеуді дереу тоқтату және, қажет болса, баламалы емді бастау керек.

## *Индапамидпен байланысты:*

### *Бауыр энцефалопатиясы*

Бауыр функциясының бұзылулары болған кезде тиазидті және тиазид тәрізді диуретиктерді қабылдау, әсіресе электролиттер тенгерімі бұзылған жағдайда, бауыр энцефалопатиясының дамуына әкелуі мүмкін, бұл прогрессивті түрде бауыр комасына өтуі мүмкін. Мұндай жағдайда Нолипрел® Би-форте препаратын қабылдауды дереу тоқтату керек.

### *Фотосезімталдық*

Тиазидтік және тиазид тәрізді диуретиктерді қабылдау аясында фотосезімталдық реакциясының даму жағдайлары жөнінде мәлімделді. Препаратты қабылдау аясында фотосезімталдық реакциялары дамыған жағдайда емдеуді тоқтатқан жөн. Диуретиктермен емдеуді жалғастыру қажет болғанда теріні құн сәулесінің немесе жасанды ультракүлгін сәулелердің әсерінен қорғау ұсынылады.

## *Периндоприлмен және индапамидпен байланысты жалпы нұсқаулар:*

### *Бүйрек жеткіліксіздігі*

Бүйрек функциясының ауыр жеткіліксіздігі бар (креатинин клиренсі < 30 мл/мин) пациенттерді емдеуге қолдануға болмайды. Егер гипертензиядан зардал шегіп жүрген және бүйректің көзге көрінердей зақымданулары жоқ болса, бірақ қанды талдау барысында (бүйректік кешен) бүйрек функциясының жеткіліксіздігі анықталған пациентте емдеуді тоқтатқан жөн. Емдеу не төменірек дозаларда, не компоненттердің біреуімен ғана қайта жаңғыртылуы мүмкін. Осы пациенттерді әдеттегідей бақылауға калий және креатинин деңгейіне жиі мониторинг жүргізу қамтылады, алғашқы ретте – емдеудің екі аптасынан кейін, содан соң – емдік тұрақтылық кезеңінде екі

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7  
кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

айда бір рет. Бүйрек функциясының жеткіліксіздігі, негізінен, жүрек функциясының жедел жеткіліксіздігі немесе, бүйрек артерияларының стенозын қоса, бүйрек функциясының негізгі жеткіліксіздігі бар пациенттерде білінді. Осы препаратты қабылдау әдетте бүйрек артерияларының екі жақты стенозы бар пациенттерге немесе бір бүйрекі бар пациенттерге ұсынылмайды.

#### *Артериялық гипотензия және су-электролиттік теңгерімнің бұзылуы*

Натрий мөлшері төмендегендеге, әсіресе бүйрек артерияларының стенозы бар пациенттерде артериялық қысымның кенеттен түсіп кету қаупі бар. Сондықтан іш өту ұстамалары немесе құсу аясында туындауы мүмкін су мен электролиттердің организмде тапшы болуының клиникалық белгілерін анықтау тұрғысында сынамаларды жүйелі түрде жүргізген жөн. Осы пациенттерде плазмадағы электролиттер мөлшеріне ұдайы бақылау жүргізу керек.

Айқын гипотензия жағдайында вена ішіне изотониялық ерітіндіні құю қолданылуы мүмкін. Өткінші гипотензия емдеуді жалғастыру үшін қарсы көрсетілім болып табылмайды. Қаның қанағаттанарлық көлемі және артериялық қысым қалпына қелгеннен кейін емдеу не препараттың төменірек дозасымен, не оның компонентінің біреуімен ғана қайта жаңғыртылуы мүмкін.

#### *Калий мөлшері*

Периндоприлді және индапамидті біріктіру, әсіресе диабеттен зардал шегіп жүрген пациенттерде, немесе бүйрек функциясының жеткіліксіздігі бар пациенттерде гипокалиемияның басталуының алдын ала алмайды. Құрамында диуретик бар кез келген гипотензиялық препаратты қабылдаған кезде плазмадағы калий мөлшеріне ұдайы мониторинг жүргізу керек.

#### *Қосымша заттар*

Препараттың қосымша заттарының құрамына лактоза моногидраты кіретіндігін ескеру керек. Тұқым қуалайтын галактоза жақпаушылығы, Лапп лактаза жеткіліксіздігі және глюкоза-галактоза малабсорбциясы бар пациенттерге препаратты тағайындаған жөн.

#### *Натрий денгейі*

Нолипрел Би-форте әр таблеткасының құрамында 1 ммоль-ден аз натрий (23 мг) бар, яғни іс жүзінде натрий жоқ.

#### *Периндоприлмен байланысты:*

**Жөтел:** ангиотензин-өзгертуші фермент тежегіштерін пайдалану кезінде құрғақ жөтел байқалды. Ол тұрақты сипатқа ие болды және емдеуді тоқтату

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

кезінде өтті. Бұл симптомның этиологиясы ятрогенді болуы мүмкін. Егер ангиотензин-өзгертуші фермент тежегішін тағайындау қажет болса, емдеуді жалғастыруға болады.

*Артериялық гипотензиялар және/немесе бүйрек жеткіліксіздігіндегі қауіп (жүрек функциясының созылмалы жеткіліксіздігі, су-электролиттік теңгерімнің бұзылулары бар пациенттерде)*

Кейбір патологиялық жағдайларда, әсіресе айқын гиповолемияда және қан плазмасындағы электролиттер мөлшері төмендегендеге (тұзсыз диета немесе диуретиктерді ұзақ қабылдау аясында), АҚ бастапқыда төмен болған, бүйрек артерияларының стенозы (соның ішінде екі жақты), жүрек функциясының созылмалы жеткіліксіздігі немесе ісінулер және асцит орын алатын бауыр циррозы бар пациенттерде РААЖ-нің едәуір белсенділенуі байқалуы мүмкін. АӨФ тежегіштерін қолдану РААЖ-нің блокадасын туындалады, сондықтан АҚ күрт төмендеуімен және/немесе бүйрек функциональді жеткіліксіздігінің дамығанын айғақтайтын, қан плазмасындағы креатинин концентрациясының жоғарылауымен қатар жүруі мүмкін. Бұл құбылыстар препараттың алғашқы дозасын қабылдаған кезде немесе емдеудің алғашқы екі аптасы ішінде жиі байқалады. Кейде бұл жағдайлар жедел дамиды. Мұндай жағдайларда емдеуді қайта жаңғыртқан кезде периндоприл мен индапамид біріктірілімін көбірек төмен дозада пайдалану және содан кейін дозаны біртінде арттыру ұсынылады.

### *Атеросклероз*

Барлық науқастарда да артериялық гипотензия қаупі бар, алайда жүректің ишемиялық ауруы және ми қан айналымының жеткіліксіздігі бар пациенттерде препаратты қолдана отырып, аса сақтық танытқан жөн. Мұндай пациенттерде емдеуді периндоприл аргинині және индапамид біріктірілімін төмен дозаларынан бастау керек.

### *Реноваскулярық гипертензиясы бар пациенттер*

Реноваскулярық гипертензияны емдеу әдісі реваскуляризация болып табылады. Дегенмен, АӨФ тежегіштерін пайдалану хирургиялық араласымды күтіп жүрген пациенттерде де, сонымен қатар хирургиялық араласымды жүргізу мүмкін емес болған жағдайда да жағымды әсерін тигізеді. Бүйрек артерияларының стенозы диагностикаланған немесе болжанған пациенттерде емдеуді периндоприл және индапамид біріктірілімінің өте төмен дозаларынан бастаған жөн. Кейбір науқастарда бүйректің функциональді жеткіліксіздігі дамуы мүмкін, ол препарат қабылдауды тоқтатқан кезде жойылады

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

## *Жүрек жеткіліксіздігі/жүректің жедел жеткіліксіздігі*

Жүрек функциясының айқын жедел жеткіліксіздігі (IV дәрежедегі) бар пациенттерде препаратпен емдеуді төмен дозалардан бастаған және дәрігердің үнемі бақылауымен жүргізген жөн. Артериялық гипертензиясы және коронарлық жеткіліксіздігі бар науқастар бета-блокаторларды қабылдауды тоқтатпауы тиіс: АӨФ тежегіштерін бета-блокатормен бірге қолданған жөн.

## *Қант диабеті*

Инсулинге тәуелді қант диабетімен ауыратын пациенттер үшін (калий деңгейінің өздігінен жоғарылау үрдісіне байланысты) емдеуді дәрігердің бақылауымен төмендетілген бастапқы дозадан бастау қажет. Гипертензиясы және коронарлық жеткіліксіздігі бар пациенттерде бета-блокаторлармен емдеу тоқтатылмауы тиіс: АӨФ тежегішін бета-блокаторға қосу қажет.

Диабетпен ауыратын, диабетке қарсы пероральді препараттарды немесе инсулин қабылдайтын пациенттерде гликемия деңгейін, әсіресе АӨФ тежегішін қабылдаудың бірінші айында мұкият қадағалау керек.

## *Хирургиялық араласым/Жалпы анестезия*

Жалпы анестезияны қолданып, хирургиялық араласым жасалған науқастарда АӨФ тежегіштерін қолдану, әсіресе гипертензияға қарсы әсері бар, жалпы анестезияға арналған дәрілерді пайдаланғанда, АҚ айқын төмендеуіне әкелуі мүмкін. Ұзақ әсерлі АӨФ тежегіштерін, соның ішінде периндоприлді, қабылдауды хирургиялық операциядан 12 сағат бұрын тоқтату ұсынылады.

## *Аортальді стеноз / Митральді стеноз/ Гипертрофиялық кардиомиопатия*

АӨФ тежегіштері сол жақ қарыншаның шығатын саңылауының обструкциясы бар науқастарға және митральді стенозда сақтықпен тағайындалуы тиіс.

## *Бауыр жеткіліксіздігі*

Сирек жағдайларда АӨФ тежегіштерін қабылдау аясында холестаздық сарғаю туындайды. Осы синдром үдеген кезде кейде өліммен аяқталатын бауырдың фульминантты некрозы дамиды. Осы синдромның даму механизмі айқын емес. АӨФ тежегіштерін қабылдау аясында сарғаю пайда болған кезде дәрігерге қаралған жөн. АӨФ тежегіштерін қабылдау аясында бауыр ферменттері белсенділігі едәуір жоғарылағанда препарат қабылдауды тоқтатқан жөн.

## *Гиперкалиемия*

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркін Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7  
кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

АӨФ тежегіштерімен, соның ішінде периндоприлмен ем қабылдан жүрген кейбір пациенттерде қан сарысында калий мөлшерінің жоғарылау жағдайлары білінді. АӨФ тежегіштері гиперкалиемияны тудыруы мүмкін, өйткені олар альдостерон секрециясын тежейді. Бұл әсер әдетте бүйрек функциясы қалыпты пациенттерде елеусіз болады.

Гиперкалиемияның даму қаупінің факторларына бүйрек функциясының жеткіліксіздігі, бүйрек функциясының нашарлауы, жас ( $> 70$  жас), қант диабеті, организмнің сусыздануы сияқты кездейсок құбылыстар, жүрек функциясының жедел декомпенсациясы, метаболизмдік ацидоз, калий жинақтайтын диуретиктерді (спиронолактон, эplerенон, триамтерен, амилорид және т.б.), калий препараттарын немесе құрамында калий бар тұз алмастырыштарды бір мезгілде қабылдау, сондай-ақ сарысуда калий деңгейінің жоғарылауын туыннататын басқа да дәрілік препараттарды (мысалы, гепариндер, триметопrim/сульфаметоксазол ретінде белгілі ко-тримоксазол, АӨФ басқа да тежегіштерін, ангиотензин-II рецепторларының және селективті емес ҚҚСП, циклоспорин немесе такролимус, триметопrim сияқты иммунодепрессиялық заттарды), әсіресе альдостерон антагонистері немесе ангиотензин рецепторларының блокаторларын қабылдау қамтылады.

Калий қоспаларын, калий жинақтайтын диуретиктерді және құрамында калий бар тұз алмастырыштарды әсіресе бауыр функциясы бұзылған пациенттердің қабылдауы сарысудағы калий деңгейінің маңызды түрде артуына әкелуі мүмкін. Гиперкалиемия күрделі, кейде фатальді аритмияны туыннатуы мүмкін. Калий жинақтайтын диуретиктерді және ангиотензин рецепторларының блокаторларын АӨФ тежегіштерін қабылдайтын пациенттерде сақтықпен қолдану керек; бұл ретте қан сарысындағы калий деңгейін және бүйрек функциясына мониторинг жүргізу қажет. Егер жоғарыда көрсетілген препараттарды бір мезгілде тағайындау қажет деп саналса, оларды сақтықпен және қан сарысындағы калий мөлшеріне жиі мониторинг жүргізе отырып қолданған жөн.

#### **Индапамиден байланысты:**

*Су-электролиттік теңгерім/Қан плазмасындағы натрий иондарының мөлшері*

Емдеуді бастағанға дейін натрий мөлшеріне баға беруді жүргізу қажет, әрі қарай мұндағы зерттеулер ұдайы жүргізілуі тиіс. Натрий деңгейінің бастапқыда тәмендеуі симптомсыз өтуі мүмкін, сондықтан ұдайы бақылау

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7  
кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

жүргізу қажет. Егде жастағы пациенттерде және бауыр циррозы бар пациенттерде бақылау одан да жиірек жүргізуі тиіс. Барлық диуретиктер кейде өте күрделі зардаптары бар гипонатриемияға әкеп соғуы мүмкін. Гиповолемиясы бар гипонатриемия дегидратацияға және ортостаздық гипотензияның дамуына әкелуі мүмкін. Хлор иондарын қатар жоғалту салдарлық компенсаторлы метаболизмдік алкалоздан туындауы мүмкін: осы әсердің туындау жиілігі және дәрежесі мардымсыз.

#### *Қан плазмасындағы калий иондарының мөлшері*

Тиазидті және тиазид тәрізді диуретиктермен емдеу гипокалиемияның даму қаупімен байланысты. Гипокалиемия бұлшықет бұзылыстарын тудыруы мүмкін. Рабдомиолиз жағдайлары туралы, негізінен ауыр гипокалиемия аясында хабарланды. Жоғары қауіп тобына жататын пациенттердің келесі санатында: егде жастағы пациенттер, жүдеген немесе біріктірілген дәрі-дәрмектік ем қабылдаған пациенттер, бауыр циррозы бар, шеткегі ісінулер немесе асциті бар, жүректің ишемиялық ауруы, созылмалы жүрек жеткіліксіздігі бар пациенттер гипокалиемияны (3.4 ммоль/л-ден аз) болдырмауы қажет. Осы науқастардағы гипокалиемия жүрек гликозидтерінің уытты әсерін күштейтеді және аритмиялардың даму қаупін арттырады.

Жоғары қауіп тобына сондай-ақ, QT аралығы ұзарған пациенттер жатады, бұл ретте бұл тудыруы себептердің ұлғаюынан немесе дәрілік заттардың әсерінен туындағаны маңызды емес.

Гипокалиемия, брадикардия сияқты, жүрек ырғағының ауыр бұзылуарының, әсіресе фатальді болуы мүмкін "пируэт" типті аритмияның дамуына мүмкіндік береді. Жоғарыда сипатталған барлық жағдайларда қан плазмасындағы калий иондарының мөлшеріне жүйелі бақылау қажет. Калий иондарының мөлшерін алғаш өлшеуді емдеуді бастағаннан бастап алғашқы апта ішінде жүргізу қажет.

Гипокалиемия байқалған кезде тиісті ем тағайындалуы тиіс.

#### *Қан плазмасындағы кальций иондарының мөлшері*

Тиазидтік және тиазид тәрізді диуретиктер кальций иондарының бүйрек арқылы шығарылуын азайтып, қан плазмасындағы кальций иондары мөлшерінің аздал және уақытша жоғарылауына әкелуі мүмкін. Айқын гиперкальциемия бұрын диагностикаланбаған гиперпаратиреоидтың салдары болуы мүмкін. Қалқанша без функциясын зерттеу алдында диурездік дәрілерді қабылдауды тоқтата тұрган жөн.

#### *Қан плазмасындағы глюкоза концентрациясы*

Шешімі: N051363

Шешім тіркеуден күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7  
кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

Қант диабеті, әсіресе гипокалиемиясы бар пациенттерде қандағы глюкоза концентрациясын бақылау қажет.

#### *Nесеп қышқылы*

Емдеу аясында қан плазмасындағы несеп қышқылының концентрациясы жоғары науқастарда подагра ұстамаларының жиілігі артуы мүмкін.

#### *Бүйрек функциясы және диуретиктер*

Тиазидтік және тиазид тәрізді диуретиктер бүйрек функциясы қалыпты немесе аздал бұзылған пациенттерде ғана толық шамада тиімді (ересек пациенттерде қан плазмасындағы креатинин концентрациясы 2,5 мг/дл-ден немесе 220 мкмоль/л-ден төмен). КК-ні егде жастағы пациенттерде жасын, дene салмағын және жынысын ескере отырып, Kokroft формуласы бойынша есептейді:

$$(140 - \text{жасы}) \times \text{дene салмағы}$$

$$\text{КК} = \frac{0,814 \times \text{қан плазмасындағы креатинин деңгейі}}{\text{мұнда: жасы жылмен берілген,}}$$

дene салмағы - килограммен,

плазмадағы креатинин деңгейі – мкмоль/л.

Формула егде жастағы пациентке есептелген, әйелге бейімдеу үшін нәтижені 0,85-ке көбейткен жөн.

Диуретиктермен емдеудің басында науқастарда гиповолемия және гипонатриемияға байланысты, шумақтық сүзілу жылдамдығының уақытша төмендегені және қан плазмасында мочевина мен креатинин концентрацияларының жоғарылағаны байқалуы мүмкін. Бұл бүйрек функциясының транзиторлық функциональді жеткіліксіздігі бүйрек функциясы өзгермеген пациенттер үшін қауіпті емес, алайда бүйрек функциясының жеткіліксіздігі бар пациенттерде оның айқындылығы күшеюі мүмкін.

*Хориоидальді жалқық, жедел миопия және салдарлық жабықбұрышты глаукома:*

Сульфаниламидтер немесе сульфонамид туындылары көру өрісінің ақауымен хориоидальді жалқыққа, транзиторлық миопияға және жедел жабық бұрышты глаукомаға әкелетін идиосинкразия тудыруы мүмкін.

Симптомдар көру өткірлігінің күрт төмендеуі немесе көз ауруын қамтиды және әдетте препаратты қабылдаған сэттен бастап бірнеше сағаттан бір апта ішінде туындейды. Емделмеген жедел жабық бұрышты глаукома көру

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

қабілетінің қайтымсыз жоғалуы мүмкін. Бастапқы ем препаратты мүмкіндігінше препаратты қолдануды тезірек тоқтатудан тұрады. Егер көзішлік қысым бақыланбайтын болса, шұғыл түрде дәрі-дәрмектік немесе хирургиялық ем жүргізуі қарастыру қажет етілуі мүмкін. Жедел жабықшысты глаукоманың даму қаупінің факторларына сульфонамидтерге немесе пенициллинге аллергия сырқатнамасы қамтылуы мүмкін.

### ***Басқа дәрілік препараттармен өзара әрекеттесуі***

***Периндоприлмен және индапамиден байланысты жалпы нұсқаулар:***

#### ***Ұсынылмайтын біріктірілімдер:***

**Литий:** литийді және АӘФ тежегіштерін біріктіріп қабылдаған кезде сарысуда литий концентрациясының қайтымды артуы және уыттылық жағдайлары байқалды. Периндоприлді және литийді біріктіріп қабылдау ұсынылмайды, бірақ ол қажет болса, онда қан сарысуындағы литий деңгейіне мүқият мониторинг жүргізу керек.

#### ***Аса сақтықты қажет ететін біріктірілімдер:***

**Баклофен:** гипотензиялық әсердің айқындылығын күштейтеді (АҚ деңгейін бақылау және Нолипрел® Би-форте дозасын түзету қажет).

**Қабынуға қарсы стероидты емес препараттар (ҚҚСП) (оның ішінде ацетилсалицил қышқылы тәулігіне  $\geq 3\text{г}$ ):** АӘФ тежегіштерін қабынуға қарсы стероидты емес препараттармен (мысалы, ацетилсалицил қышқылын сызба бойынша және қабынуға қарсы емдеу үшін қажетті дозаларда қабылдау, ЦОГ-2 тежегіштерін қабылдау және селективті емес ҚҚСП қабылдау) бір мезгілде қабылдағанда гипотензиялық әсерінің бәсендеуі байқалуы мүмкін. АӘФ тежегіштерін және ҚҚСП бір мезгілде пайдалану, бүйрек функциясының жедел жеткіліксіздігінің дамуын қоса, бүйрек функциясының нашарлау қаупін арттырады, сондай-ақ калийдің сарысулық деңгейін, әсіресе бұрыннан бүйрек функциясының бұзылуы бар пациенттерде, арттыруы мүмкін. Аталған препараттарды біріктіру әсіресе егде жастағы пациенттерде сақтықпен пайдаланылуы тиіс. Пациенттер сұйықтықты жеткілікті көлемде алуды тиіс; сондай-ақ біріктірілген ем тағайындаған кезде және оны аяқтағаннан кейін мезгіл-мезгіл бүйрек функциясын бақылап отырғаны жөн.

#### ***Сақтықты қажет ететін біріктірілімдер:***

**Имипрамин тәрізді антидепрессанттар (трициклді), нейролептиктер:** гипотензиялық әсері күштейеді және ортостаздық гипотензияның даму қаупі үлғаяды (аддитивті әсері).

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркін Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

## ***Периндоприлмен байланысты:***

АӨФ тежегіштерін және ангиотензин II рецепторларының блокаторларын немесе алискиренді біріктіріп пайдалану жолымен ренин-ангиотензин-альдостерон жүйесін (РААЖ) қосарлы блокадалау гипотензия, гиперкалиемия қаупін арттыратының және бүйрек функциясының төмендеуі сияқты (бүйрек функциясының жедел жеткіліксіздігінің дамуын қоса) жағымсыз құбылыстар жиілігінің, РААЖ-ға әсер ететін бір ғана препаратты пайдаланумен салыстырғанда, жоғарылауымен қатар жүреді.

## ***Ангионевроздық ісіну қаупін арттыратын дәрілік препараттар***

АӨФ тежегіштерін сакубитрилмен/валсартанмен бір мезгілде қолдануға болмайды, өйткені бұл ангионевроздық ісіну қаупін арттырады. Периндоприлдің соңғы дозасын қабылдау мен сакубитрилмен/валсартанмен емдеуді бастау арасында аралық кемінде 36 сағатты құрауы тиіс. Сакубитрилдің/валсартанның соңғы дозасын қабылдау мен периндоприлмен емдеуді бастау арасында кемінде 36 сағат аралықты сақтау қажет.

АӨФ тежегіштерін рацекадотрилмен, mTOR (мысалы., сиролимус, эверолимус, темсиролимус) тежегіштерімен бір мезгілде қолдану және глиптиндер (мысалы., линааглиптин, саксаглиптин, ситаглиптин, вилдаглиптин) ангионевроздық ісінудің жоғары қаупіне әкелуі мүмкін.

## ***Гиперкалиемияны туындаатын дәрілік препараттар***

Қан сарысуындағы калий мөлшері әдетте қалыпты шегінде қалса да, Нолипрел Би-форте қабылдаған кейбір пациенттерде гиперкалиемия туындауы мүмкін. Кейбір препараттар немесе препараттардың фармакотерапиялық топтары гиперкалиемияның даму жиілігін арттыруы мүмкін: алискирен, калий тұздары, калий жинақтайтын диуретиктер (мыс., спиронолактон, триамтерен немесе амилорид), АӨФ тежегіштері, ангиотензин II рецепторларының блокаторлары, ҚҚСП, гепарин, циклоспорин, такролимус, триметоприм және котримоксазол (триметоприм/сульфаметоксазол) сияқты иммунодепрессанттар, өйткені триметоприм амилорид сияқты калий жинақтайтын диуретик ретінде әсер ететіні белгілі. Осы препараттарды біріктіріп қабылдау гиперкалиемияның даму қаупін арттырады. Осыған байланысты Нолипрел Би-форте препаратын жоғарыда аталған препараттармен біріктірілімде қабылдау ұсынылмайды. Егер бір мезгілде қолдану көрсетілсе, оларды сақтықпен және қан

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркін Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

сарысуындағы калий деңгейін жиі мониторинг жүргізу арқылы пайдалану керек.

### ***Біріктіріп қабылдауга болмайды:***

**Алискирен:** қант диабетінен немесе бүйрек функциясының жеткіліксіздігінен зардап шегіп жүрген пациенттерде гиперкалиемияның туындау, бүйрек функциясының нашарлау, жүрек-қантамырлық аурулардың даму және жүрек-қантамырлық аурулардан өлім қаупі ұлғаяды.

**Экстракорпоральді ем:** Ауыр анафилактоидты реакциялардың туындау қаупінің жоғарылығына байланысты, қаның теріс зарядталған беткейлермен жанасуына алып келетін, диализ немесе гидравликалық өткізгіштігі жоғары белгілі бір жарғақшалармен (мысалы, полиакрилнитрил жарғақшалар) жүргізілетін гемофильтрация және тығыздығы төмен липопротеиндердің декстран сульфатымен аферезі сияқты экстракорпоральді ем түрлері. Егер ондай ем қажет болса, онда диализ жарғақшасының басқа типін немесе гипотензиялық препараттың басқа бір класын қолдану керектігін ескеру керек.

### ***Ұсынылмайтын біріктірілімдер:***

**Алискирен:** қант диабетінен немесе бүйрек функциясының жеткіліксіздігінен зардап шегіп жүрген пациенттерден басқасында гиперкалиемияның туындау, бүйрек функциясының нашарлау, жүрек-қантамырлық аурулардың даму және жүрек-қантамырлық аурулардан өлім қаупі ұлғаяды.

**АӨФ тежегішімен және ангиотензин рецепторларының блокаторымен біріктіріп емдеу:** Әдеби деректерде ауыр атеросклероздық ауруы, жүрек функциясының жеткіліксіздігі немесе нысана ағзаны зақымдаған қант диабеті бар пациенттерде АӨФ тежегішімен және ангиотензиндік рецепторлардың блокаторымен біріктіріп емдеу, ренин-ангиотензин-альдостерон жүйесіне әсер ететін бір ғана препаратты қабылдаумен салыстырғанда, гипотензияның, естен танудың, гиперкалиемияның және бүйрек функциясы нашарлауының (бүйрек функциясының жедел жеткіліксіздігін қоса) даму жиілігінің өте жоғары болуымен өзара байланысты екендігі көрсетілген. Қосарлы блокада (мысалы, АӨФ тежегішін ангиотензин II рецепторлары блокаторларымен біріктіру жолымен) жеке алынған жағдаймен шектелуі және бүйрек функциясына, калий деңгейіне және артериялық қысымға мүқият мониторингпен қатар жүргізілуі тиіс.

**Эстромустин:** ангионевроздық ісіну (ангиоісіну) сияқты жағымсыз реакциялар қаупі жоғары.

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7  
кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

*Калий жинақтайдын диуретиктер* (мысалы, *триамтерен*, амилорид және т.б.), *калий (тұздары)*: Әсіреке бүйрек функциясының жеткіліксіздігімен біріккен (аддитивті гиперкалиемиялық әсер) гиперкалиемия (потенциалды түрде өліммен аяқталатын).

Периндоприлді осы дәрілік препараттармен біріктіріп қабылдау ұсынылмайды. Егер осы препараттарды қатар қолдану бәрібір қолданылатын болса, онда оларды қабылдаған кезде аса сақтық танытқан және қан сарысуындағы калий мөлшеріне жиі мониторинг жүргізген жөн. Жүрек функциясының жеткіліксіздігінде спиронолактонды қолдану жөніндегі ақпаратты “Аса сақтықты қажет ететін біріктірілімдер” бөлімінен қараңыз.

#### *Aса сақтықты қажет ететін біріктірілімдер:*

*Диабетке қарсы дәрілер* (инсулин, *пероральді гипогликемиялық препараттар*): эпидемиологиялық зерттеулер АӨФ тежегіштерін және диабетке қарсы препараттарды (инсулиндер, пероральді гипогликемиялық препараттар) біріктіріп қабылдау қандағы глюкоза деңгейін төмендету әсерін күшейтіп, гипогликемияның басталу қаупіне әкеп соғуы мүмкін екендігін көрсетті. Осындай оқиғалардың басталуы біріктіріп емдеудің алғашқы апталарында және бүйрек функциясы бұзылған пациенттерде көбірек орын алуы ықтимал.

*Калий жинақтамайтын диуретиктер:* Диуретиктерді қабылдалап жүрген пациенттерде, әсіреке АҚҚ төмендеген және/немесе тұз тапшылығы бар пациенттерде АӨФ тежегішімен емдеудің бас кезінде артериялық қысымның едәуір төмендеуі байқалуы мүмкін. Гипотензиялық әсердің ықтималдылығы диуретиктерді қабылдауды тоқтатумен, төмен дозадағы периндоприлмен емдеуді бастар алдында, кейіннен оны біртіндеп арттырғанда АҚҚ немесе тұзды пайдаланудың көбеюімен төмендетілуі мүмкін.

Артериялық гипертензияда, егер бұның алдында диуретиктермен емдеу тұз тапшылығын/АҚҚ төмендеуін туындарта, АӨФ тежегішімен емдеуді бастар алдында диуретик қабылдауды, әрі қарай калий жинақтайдын диуретикті енгізе отырып, тоқтату қажет, немесе АӨФ тежегішін қабылдауды төмен дозадан бастап, кейіннен оны арттыру қажет.

Диуретиктерді қабылдауды қажет ететін жүрек функциясының іркілген жеткіліксіздігінде АӨФ тежегішін қабылдауды, мүмкіндігінше, қатар қолданылатын калий жинақтайдын диуретиктің дозасын алдын ала төмендеткеннен кейін, өте төмен дозадан бастаған жөн.

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

Барлық жағдайларда АӨФ тежегішімен емдеуді бастағаннан кейін алғашқы бірнеше апта ішінде бүйрек функциясына (креатинин денгейіне) мұқият мониторинг жүргізу қажет.

*Калий жинақтайтын диуретиктер (эплеренон, спиронолактон):* Эплеренонды немесе спиронолактонды тәулігіне 12,5 мг-ден бастап тәулігіне 50 мг-ге дейінгі дозаларда және АӨФ тежегіштерінің төмен дозаларын қабылдағанда:

Лықсу фракциясы <40% болатын жүрек функциясының II-IV класқа жататын (NYHA жіктеуі бойынша) жеткіліксіздігін бұның алдында АӨФ тежегіштерімен және ілмектік диуретиктермен емдегендегі, әсіресе препараттардың осы біріктірілімін тағайындау жөніндегі нұсқауларды орындаған жағдайда, потенциалды өліммен аяқталатын гиперкалиемияның даму қаупі бар.

Препараттардың осы біріктірілімін тағайындалас бұрын пациентте гиперкалиемияның және бүйрек функциясы жеткіліксіздігінің жоқтығына көз жеткізген жөн.

Емдеудің алғашқы айы ішінде аптасына бір рет, ал содан кейін айына бір рет калиемияға және креатинемияға мониторинг жүргізу ұсынылады.

### ***Сақтықты қажет ететін біріктірілімдер:***

*Гипотензиялық және қантамырларды кеңейтетін препараттар:* Осы препараттардың біріктіріп қабылдау периндоприлдің гипотензиялық әсерінің күшеюіне әкелуі мүмкін. Нитроглицеринді және басқа да нитраттарды немесе қантамырларды кеңейтетін басқа да дәрілердің қатар қабылдау артериялық қысымның әрі қарай төмендеуіне әкеп соғуы мүмкін.

*Аллонуринол, цитостатикалық немесе иммунодепрессиялық заттар, жүйелік кортикостероидтар немесе прокайнамид:* осы препараттарды АӨФ тежегіштерімен біріктіріп қабылдағанда лейкопения қаупі артады. *Жансыздандыратын препараттар:* АӨФ тежегіштері жансыздандыратын кейбір заттардың гипотензиялық әсерін күшетуі мүмкін.

*Симпатомиметиктер:* Симпатомиметиктер АӨФ тежегіштерінің гипотензиялық әсерін төмендетуі мүмкін.

*Алтын:* сирек жағдайларда алтынның инъекциялық препараттарымен (натрий ауротиомалаты) және, периндоприлді қоса, АӨФ тежегіштерімен бір мезгілде ем қабылдан жүрген пациенттерде вазомоторлы реакциялар (бетке қан тебу, жүректің айнуы, құсу және гипотензия сияқты симптомдар) пайда болды.

### ***Индапамидпен байланысты:***

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

## *Аса сақтықты қажет ететін біріктірілімдер:*

«Пирузэт» типті пароксизмальді қарыншалық тахикардияны туындауға қабілетті препараттар өзгелерді де қоса алғанда: гипокалиемияның басталу қаупіне байланысты, индапамидті «пирузэт» типті пароксизмальді қарыншалық тахикардияны тудыруы мүмкін препараттармен бірге қабылдаған кезде, басқалары сияқты сақтық танытқан жөн:

- аритмияға қарсы Ia класының препараттары (мысалы, хинидин, гидрохинидин, дизопирамид),
- аритмияға қарсы III класының препараттары (мысалы, амиодарон, дофетилид, ибутилид, бретилий, сotalол),
- кейбір психозға қарсы препараттар (мысалы, хлорпромазин, циамемазин, левомепромазин, тиоридазин, трифлуоперазин),
- бензамидтер (мысалы, амисульприд, сульпирон, сультоприд, тиаприд),
- бутирофенон туындылары (мысалы, дроперидол, галоперидол),
- басқа психозға қарсы препараттар (мысалы, пимозид);
- басқа препараттар (мысалы бепридил, сизаприд, дифеманил, эритромицин в/і, галофантрин, мизоластин, моксифлоксацин, пентамидин, спарфлоксацин, винкамин в/і, метадон, астемизол, терфенадин). Калий деңгейі тәмендеуінің алдын алу және, қажет болған жағдайда, түзету: QT аралығына мониторинг жүргізу керек.

*Калий жинақтайтын препараттар:* амфотерицин В (вена ішіне), глюокортикоидтар және минералокортикоидтар (жүйелік енгізу), тетракозактид, стимуляциялайтын іш жүргізгіш дәрілер: калий деңгейінің тәмендеу қаупінің күшеюі (аддитивті әсер). Калий мөлшеріне мониторинг және, қажет болса, дозаны түзету; қастауышпен емдеу аса көңіл бөлуді қажет етеді. Стимуляцияламайтын іш жүргізгіш дәрілерді қолданған жөн.

*Оймақгүл препараттары:* калийдің тәмен деңгейі оймақгүлдің уытты әсерін күшетуі мүмкін. ЭКГ және калий деңгейіне мониторинг жүргізу керек, және қажет болса, емдеуді қайта қарастыру керек.

*Аллопуринол:* индапамидпен бір мезгілде емдеу аллопуринолға аса жоғары сезімталдық реакцияларының жиілігін арттыруы мүмкін.

## *Сақтықты қажет ететін біріктірілімдер:*

*Калий жинақтайтын диуретиктер (амилорид, спиронолактон, триамтерен):* Рациональді біріктірілімдер кейбір пациенттер үшін пайдалы екендігіне қарамастан, гипокалиемия немесе гиперкалиемия (әсіресе бүйрек функциясының жеткіліксіздігі немесе қант диабеті бар пациенттерде) әлі де

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7  
кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

көрініс беруі мүмкін. Қан плазмасы және ЭКГ деңгейіне мониторинг жүргізу қажет, және қажет болса, емдеуді қайта қарастыру керек.

*Метформин:* сұт қышқылды ацидоз метформинді қабылдау аясында, сірә, бүйректің функциональді жеткіліксіздігімен байланысты туындайды, ол әсіресе ілмектік диуретиктердің әсер етуінен болады. Егер плазмадағы креатинин мөлшері еркектерде 15 мг/л-ден (135 мкмоль/л) және әйелдерде 12 мг/л-де (110 мкмоль/л) асып кетсе, метформинді қолдануға болмайды.

*Құрамында йоды бар контрастылы орта:* организмнің диурездік препараттарды қабылдаудан туындаған елеулі дегидратациясында, әсіресе құрамында йод бар контрастылы заттарды жоғары дозаларда қолданғанда, бүйрек функциясының жедел жеткіліксіздігінің даму қаупі ұлғаяды. Құрамында йоды бар препараттарды қолданар алдында регидратация жүргізген жөн.

*Кальций (тұздар):* несеппен бірге экскрециялануының төмендеуі нәтижесінде кальций мөлшері артуы мүмкін.

*Циклоспорин, таクロлимуз:* плазмадағы креатинин деңгейі, тіпті су мен электролиттер мөлшері қалыпты болса да, айналымдағы циклоспорин деңгейінің өзгеруінсіз-ақ жоғарылайды.

*Кортикостероидтар, тетракозактид (енгізудің жүйелік жолы):* гипотензиялық әсерін азайтады (кортикостероидтардың әсерінен тұздың және судың іркілуі).

### *Арнаіы ескертулер*

#### *Периндоприлмен байланысты:*

*Балалар және жасөспірімдер*

Балалар мен жасөспірімдерде периндоприлдің моно- немесе біріктірілген емдеу тиімділігі және жағымдылығы әзірше анықталған жоқ.

#### *Егде жас*

Емдеуді бастар алдында бүйрек функциясына және калий деңгейіне бақылау жүргізген жөн. Кенеттен болатын гипотензияға жол бермеу үшін препараттың бастапқы дозасы, әсіресе сузыздану және электролиттерді жоғалту жағдайында артериялық қысымның төмендеу дәрежесне байланысты түзетіледі.

#### *Этностық айырмашылықтары*

Периндоприл, басқа да АӨФ тежегіштері сияқты, сірә, қара нәсілді пациенттерде, басқа нәсіл өкілдерімен салыстырғанда, азырақ айқын гипотензиялық әсер береді. Бұл айырмашылық артериялық гипертензиясы

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

бар қара нәсілді науқастарда ренин белсенделігінің төмендігі себебінен болуы мүмкін.

### **Индапамидпен байланысты:**

#### *Спортшылар*

Индапамид допинг-бақылау жүргізгенде оң реакция беруі мүмкін.

#### *Жүктілік және лактация*

Жүктілікке және лактацияға осы біріктірілген препараттың жекелеген компоненттерінің ықпалын ескере отырып, жүктіліктің бірінші, екінші және үшінші триместрінде Нолипрел® Би-фортені қабылдау ұсынылмайды.

Емшек емізу кезеңінде Нолипрел® Би-фортені қабылдау ұсынылмайды. Сондықтан ана үшін осы емді қолданудың маңыздылығына байланысты не емшек емізуді тоқтату, не Нолипрел® Би-фортені қабылдауды тоқтату жөнінде шешім қабылдаған жөн.

### **Периндооприлмен байланысты:**

Жүктіліктің бірінші триместрінде АӨФ тежегіштерін қабылдау ұсынылмайды. Жүктіліктің екінші және үшінші триместрінде АӨФ тежегіштерін қабылдауға болмайды. Жүктіліктің алғашқы триместрінде АӨФ тежегіштерін қабылдағаннан кейін тератогендік кемістіктердің даму қаупіне қатысты эпидемиологиялық деректер дәлелсіз; ал сол кездегі қауіп дәрежесінің баршама ұлғаюын жоққа шығару мүмкін емес. Егер АӨФ тежегіштерімен үздіксіз емдеу қажет деп саналса, жүктілікті жоспарлап жүрген пациенттер жүктілік кезінде қолдану қауіпсіздігі дәлелденген гипертензияға қарсы басқа препараттарға ауыстырылуы тиіс. Жүктілік расталған жағдайда АӨФ тежегіштерімен емдеуді деректо тоқтату және, қажет болса, баламалы ем жүргізу керек. Адамда екінші және үшінші триместрлерде АӨФ тежегіштерімен емдеудің фетоуытты (бүйрек функциясының нашарлауы, олигогидрамнион, бассүйек оссификациясының кідіруі) болып табылатыны және жаңа туған нәрестеге уытты әсерін тигізуі мүмкін (бүйрек функциясының жеткіліксіздігі, гипотензия, гиперкалиемия) екендігі айғақталды.

Жүктіліктің екінші триместрінен бастап АӨФ тежегіштерін қабылдаған жағдайда бүйрек функциясына және бассүйектің қалыптасуына ультрадыбыстық бақылауды жүзеге асыру ұсынылады. Аналары АӨФ тежегіштерін қабылдаған балалар гипотензияға қатысты мүқият бақылануы тиіс.

### **Индапамидпен байланысты:**

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

Жұкті әйелдерде индапамидті қолдану жөнінде деректер жоқ немесе шектеулі (жүктілік нәтижелері 300-ден аз). Жүктіліктің үшінші триместрінде тиазидтерді ұзақ қабылдау анада плазма көлемінің азаюына, сондай-ақ жатырлық-плаценталық қан ағынының төмендеуіне әкелуі мүмкін, бұл өз кезегінде фето-плаценталық ишемияны және өсудің кідіруін ушықтыруы мүмкін. Сақтық шарасы ретінде жүктілік кезінде индапамидті қолданудан аулақ болған жөн.

#### *Лактация кезеңі*

Бала емізу кезінде Нолипрел® Би-фортені қабылдау ұсынылмайды.

#### *Периндолпрылмен байланысты:*

Емшек емізу кезеңінде периндолпрылді қолдану жөнінде деректер жоқ болғандықтан, осы кезеңде периндолпрылді қолдану ұсынылмайды және емшек емізу кезінде, әсіресе жаңа туған нәрестелерді немесе шала туған нәрестелерді қоректендірген кезде қолдану қауіпсіздігі дәлелденген басқа препараттарды қолданған дұрыс.

#### *Индапамиドпен байланысты:*

Ана сүтіне индапамидтің және оның метаболиттерінің енүі жөнінде ақпарат жеткіліксіз. Сульфонамид туындыларына жоғары сезімталдық және гипокалиемия туындауы мүмкін. Жаңа туған нәрестерлер/сәбилер үшін қауіпті жоққа шығару мүмкін емес. Индапамид тиазидтік диуретиктермен тығыз өзара байланысты, ол емшек емізу кезінде лактацияның төмендеуіне немесе басылуына әкеледі. Емшек емізген кезде индапамидті қолдану ұсынылмайды.

#### *Фертильділік*

#### *Периндолпрыл және индапамид үшін ортақ:*

Адам фертильділігіне ешқандай да ықпалы күтілмейді.

*Дәрілік заттың көлік құралдарын және қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне ықпал ету ерекшеліктері*

Нолипрел® Би-форте препаратының құрамына кіретін заттардың әсері психомоторлы реакциялардың бұзылуына әкелмейді. Алайда, әсіресе емнің бас кезінде немесе жүргізіліп жатқан емге басқа гипотензиялық препараттарды қосқан кезде кейбір адамдарда АҚ төмендеуіне жауап ретінде алуан түрлі жекелеген реакциялар дамуы мүмкін. Мұндай жағдайда автомобильді немесе басқа да механизмдерді басқару қабілеті төмендеуі мүмкін.

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

## **Қолдану жөніндегі нұсқаулар**

### **Дозалау режимі**

Нолипрел® Би-форте күніне 1 таблетқадан, таңертеңгі тамақ алдында қабылданады.

### **Енгізу әдісі мен жолы**

Пероральді қабылдау.

### **Артық дозаланған жағдайда қабылдануы тиіс шаралар**

**Симптомдары:** жүректің айнуымен, құсумен, құрысулармен, бас айналумен, үйқышылдықпен, сананың шатасуымен, олигуриямен, ануриямен және су-электролиттік теңгерімнің бұзылуымен қатар жүретін айқын гипотензия.

**Емі:** симптоматикалық, науқасты жатқызу, асқазанды адсорбенттермен және натрий сульфатымен шаю, сүйкіткіштік тапшылығының орнын толтыру үшін вена ішіне ерітінділер құю, электролиттік теңгерімді түзету. Қажет болған жағдайда пациентті қарқынды емдеу палатасына жатқызады. Гемодиализ (полиакрилонитрилді өткізгіштігі жоғары жарғақшаларды пайдалануға жол бермеген жөн).

### **ДП стандартты қолданған кезде байқалатын жағымсыз реакциялардың сипаттамасы және осы жағдайда қабылдауға тиісті шаралар**

Емдеу кезінде туындауы мүмкін жағымсыз реакциялардың жиілігі келесі градация түрінде берілген: өте жиі ( $>1/10$ ); жиі ( $>1/100, <1/10$ ); жиі емес ( $>1/1000, <1/100$ ); сирек ( $>1/10\ 000, <1/1000$ ); өте сирек ( $<1/10\ 000$ ); жиілігі анықталмаған (жиілігін қолда бар деректер бойынша есептеу мүмкін емес).

#### **Жиі**

- жоғары сезімталдық реакциялары (аллергиялық және демікпелік реакцияларға бейім пациенттерде, негізінен, дерматологиялық сипаттағы)
- бас айналу, бас ауыру, парестезия
- көрудің бұзылуары
- дәм сезудің бұрмалануы
- вертиго, құлақтағы шуыл
- гипотензия (және сонымен байланысты құбылыстар)
- жөтел, ентігу
- іштің ауыруы, іш қату, диарея, диспепсия, жүректің айнуы, құсу
- қышыну, бөртпе, макулопапулезді бөртпе
- бұлшықет түйілулери

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

- астения

*Жиі емес*

- эозинофилия\*

- гипогликемия\*, гиперкалиемия, емдеуді тоқтатқан кезде қайтымды\*, гипонатриемия\*

- көңіл-күйдің түсіп кетуі, үйқының бұзылулары

- үйқышылдық\*, естен тану\*

- жүрек қағуының жиілеуі\*, тахикардия\*

- васкулит\*

- бронхтың түйілуі

- ауыздың кеберсүі

- есекжем, ангионевроздық ісіну, пурпуралық, гипергидроз, фотосезімталдық реакциялары\*, пемфигоид\*

- артраптизия\*, миалгия\*

- бүйрек функциясының жеткіліксіздігі

- эректильді дисфункция

- кеуденің ауыруы\*, жалпы әлсіздік\*, шеткегі ісіну\*, гипертермия\*

- қанда мочевина деңгейінің жоғарылауы\*, қанда креатинин деңгейінің жоғарылауы\*

- құлау\*

*Сирек*

- псориаздың өршуі\*

- қажу

- қанда билирубин деңгейінің жоғарылауы

- бауыр ферменттері белсенделілігінің жоғарылауы

*Өте сирек*

- ринит

- агранулоцитоз, апластикалық анемия, панцитопения, лейкопения, нейтропения, гемолиздік анемия, тромбоцитопения

- гиперкальциемия

- сананың шатасуы

- жоғары қауіп тобындағы пациенттерде шамадан тыс АҚ төмендеуінен туындаған инсульт

- стенокардия, аритмия (оның ішінде вентрикулярлық тахикардияны және жыптылықтағыш аритмияны), миокард инфарктісі, жоғары қауіп тобындағы пациенттерде өте үлкен гипотензиядан туындауы мүмкін

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркін Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

- эозинофильді пневмония
- панкреатит
- гепатит, бауыр функциясының бұзылуы
- мультиформалы эритема, уытты эпидермальді некролиз, Стивенс-Джонсон синдромы
- бүйрек функциясының жедел жеткіліксіздігі
- гемоглобин және гематокрит деңгейлерінің төмендеуі

#### *Белгісіз*

- гипокалиемиямен қатар жүретін калий мөлшерінің төмендеуі, ол әсіресе жоғары қауіп төнген тұрғындардың кейбір топтарында едәуір
  - бауыр функциясының жеткіліксіздігі жағдайында бауырлық энцефалопатияның даму ықтималдылығы
  - миопия, көрудің бұлыңғырлануы, хориоидальды жалқық, жедел жабық бұрышты глаукома
  - «пируэт» типті қарыншалық тахикардия (өліммен ақталуы мүмкін)
  - бұрыннан бар жедел жүйелі қызыл жегі ағымының ықтималды нашарлауы, бұлшықет әлсіздігі, рабдомиолиз
  - қандағы глюкоза деңгейінің жоғарылауы
  - қандағы несеп қышқылы деңгейінің жоғарылауы
  - электрокардиограммада QT аралығының ұзаруы
  - Рейно синдромы
- \* *Жиілігі кездейсоқ мәлімдемелерде байқалған жағымсыз құбылыстарға қатысты клиникалық зерттеу нәтижелері бойынша есептелді.*

Диурезге қарсы гормонның талапқа сай емес секреция синдромы (ДКГТСС) жағдайлары басқа АӨФ тежегіштерімен хабарланды. ДКГТСС өте сирек, бірақ болуы мүмкін, АӨФ тежегіштерімен, оның ішінде периндоприлмен де емдеуге байланысты асқынуы ретінде қарастыруға болады.

**Жағымсыз дәрілік реакциялар туындаған кезде медицина қызметкеріне, фармацевтика қызметкеріне немесе дәрілік препараттардың тиімсіздігі туралы хабарламаны қоса, дәрілік препараттарға жағымсыз реакциялар (әсерлер) бойынша ақпараттық деректер базасына тікелей жүргіну қажет «Дәрілік заттар мен медициналық бүйімдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚ РМК**

<http://www.ndda.kz>

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

## **Қосымша мәліметтер**

### ***Дәрілік препараттың құрамы***

Бір таблетканың құрамында

белсенді заттар: 10 мг периндоприл аргинині  
(6,79 мг периндоприлге баламалы),  
2,5 мг индапамид,

қосымша заттар: лактоза моногидраты, магний стеараты, мальтодекстрин, сусыз коллоидты кремнийдің қостотығы, натрий крахмалы гликоляты (А типі).

ұлбірлі қабығы: глицерол, гипромеллоза, магний стеараты, макрогол 6000, магний стеараты, титанның қостотығы Е 171.

### ***Сыртқы түрлінің иісінің, дәмінің қаптамасы***

Дөңгелек пішінді, ақ түсті ұлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар.

## **Шығарылу түрі және қаптамасы**

30 таблеткадан полипропиленді контейнерге салынған.

1 және 3 контейнерден медициналық қолдану жөніндегі мемлекеттік және орыс тілдеріндегі нұсқаулықпен бірге картон қорапқа салынған.

## **Сақтау мерзімі**

3 жыл

Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды!

## ***Сақтау шарттары***

30°С-ден аспайтын температурада, тығыздап жабылған контейнерде сақтау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

## **Дәріханалардан босатылу шарттары**

Рецепт арқылы

## **Өндіруші туралы мәлімет**

Servier (Ireland) Industries Ltd (Серье (Ирландия) Индастриз Лтд)

Gorey Road Arklow, Co.Wicklow, Ireland (Ирландия)

Тел: +00 35 3 4022 0800

[www.servier.com](http://www.servier.com)

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 кантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

**Тіркеу куәлігінің ұстаушысы**  
Les Laboratoires Servier (Ле Лаборатуар Сервье)  
50, рю Карно  
92284, Сюрен седекс, Франция  
Тел: +33 (0)1 55 72 60 00  
[www.servier.com](http://www.servier.com)



**Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан дәрілік заттың сапасына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты үйимның атауы, мекенжайы және байланыс деректері (телефон, факс, электронды пошта)**

«Сервье Казахстан» ЖШС

Қазақстан Республикасы

050020, Алматы қ., Достық даңғ. 310 г, Бизнес орталық, 3 қабат

Тел.: (727) 386 76 62/63/64/70/71

Факс: (727) 386 76 67

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

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен

Шешімі: N051363

Шешім тіркелген күні: 22.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):  
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қантардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармагына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тен