

## Артинова



### Код АТХ:

- [C09CA03](#)

### Международное непатентованное название (Действующее вещество):

- [Валсартан](#)

### Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)  
[Госреестр<sup>МНН</sup>](#) [Википедия<sup>МНН</sup>](#)  
[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#)

### Форма выпуска:

#### Форма выпуска, описание и состав

**Таблетки, покрытые пленочной оболочкой** розового цвета, овальные, двояковыпуклые, с разделительной риской с двух сторон, с гравировкой "V" и "1" на одной стороны.

	<b>1 таб.</b>
валсартан	160 мг

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая (Avicel PH 101) - 114 мг, целлюлоза микрокристаллическая (Avicel PH 102) - 100 мг, кросповидон - 21 мг, кремния диоксид коллоидный - 16 мг, тальк - 5 мг, магния стеарат - 12 мг, крахмал прежелатинизированный - 72 мг.

**Состав пленочной оболочки:** Опадрай II 03G54386 розовый - 15 мг (гипромеллоза 6cP - 62.5% (9.375 мг), титана диоксид - 20.402% (3.0603 мг), макрогол 400 - 8.25% (1.2375 мг), тальк - 4.25% (0.6375 мг), макрогол 4000 - 3.75% (0.5625 мг), краситель железа оксид красный - 0.79% (0.1185 мг), краситель железа оксид черный - 0.58% (0.0087 мг)).

7 шт. - блистеры (2) - пачки картонные.

7 шт. - блистеры (4) - пачки картонные.

7 шт. - блистеры (8) - пачки картонные.

### Фармакотерапевтическая группа:

- [Интермедианты](#)

### Фармакологические свойства:

#### Фармакодинамика

Антигипертензивное средство. Является специфическим антагонистом рецепторов ангиотензина II. Оказывает избирательное антагонистическое действие на АТ<sub>1</sub>-рецепторы, которые ответственны за реализацию эффектов

ангиотензина II.

Вследствие блокады АТ<sub>1</sub>-рецепторов повышается плазменная концентрация ангиотензина II, который может стимулировать незаблокированные АТ<sub>2</sub>-рецепторы. Не обладает агонистической активностью в отношении АТ<sub>1</sub>-рецепторов. Сродство валсартана к АТ<sub>1</sub>-рецепторам примерно в 20 000 раз выше, чем к АТ<sub>2</sub>-рецепторам.

Не ингибирует АПФ. Не взаимодействует и не блокирует рецепторы других гормонов или ионные каналы, имеющие важное значение для регуляции функций сердечно-сосудистой системы. Не оказывает влияния на уровень общего холестерина, ТГ, глюкозы и мочевой кислоты в плазме крови.

Начало антигипертензивного действия валсартана после его применения внутрь в однократной дозе наблюдается в течение 2 ч после приема, максимальный эффект достигается в течение 4-6 ч.

### **Фармакокинетика**

После приема внутрь валсартан быстро абсорбируется из ЖКТ, степень всасывания характеризуется индивидуальными различиями. Абсолютная биодоступность в среднем составляет 23%. Фармакокинетическая кривая валсартана имеет мультиэкспоненциальный характер ( $T_{1/2}$  в  $\alpha$ -фазе < 1 ч и  $T_{1/2}$  в  $\beta$ -фазе - около 9 ч), кинетика линейная.

При курсовом применении изменений фармакокинетических параметров не отмечалось.

При приеме валсартана с пищей AUC уменьшается на 48%, при этом примерно через 8 ч после приема концентрации валсартана в плазме одинаковы у пациентов, принимавших его с пищей и натощак. Уменьшение AUC не сопровождается клинически значимым уменьшением терапевтического эффекта.

При приеме валсартана 1 раз/сут кумуляция выражена незначительно. Концентрации валсартана в плазме крови у женщин и мужчин были одинаковы.

Связывание с белками плазмы, преимущественно с альбуминами, составляет 94-97%.  $V_d$  в равновесном состоянии составляет около 17 л.

Плазменный клиренс валсартана составляет около 2 л/ч. Выводится с калом - 70% и с мочой - 30%, преимущественно в неизменном виде.

При билиарном циррозе или обструкции желчевыводящих путей AUC валсартана увеличивается приблизительно в 2 раза.

## **Показания к применению:**

Лечение артериальной гипертензии.

Лечение хронической сердечной недостаточности (II-IV функциональный класс по классификации NYHA) у пациентов, получающих традиционную терапию диуретиками, препаратами наперстянки, а также ингибиторами АПФ или бета-адреноблокаторами.

## **Относится к болезням:**

- [Артериальная гипертензия](#)
- [Гипертензия](#)
- [Сердечная недостаточность](#)

## **Противопоказания:**

Беременность, повышенная чувствительность к валсартану.

## **Способ применения и дозы:**

Принимают внутрь в дозе 80 мг 1 раз/сут или по 40 мг 2 раза/сут, ежедневно. При отсутствии адекватного эффекта суточная доза может быть постепенно увеличена.

*Максимальная суточная доза составляет 320 мг в 2 приема.*

## **Побочное действие:**

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* артериальная гипотензия, постуральное головокружение, постуральная гипотензия.

*Со стороны ЦНС:* головокружение, головная боль.

*Со стороны пищеварительной системы:* диарея, тошнота, повышение уровня билирубина.

*Со стороны мочевыделительной системы:* редко - нарушение функции почек, повышение уровня креатинина и азота мочевины (особенно при хронической сердечной недостаточности).

*Со стороны обмена веществ:* гиперкалиемия.

*Со стороны системы кроветворения:* нейтропения, уменьшение гемоглобина и гематокрита.

*Аллергические реакции:* редко - ангионевротический отек, сыпь, зуд, сывороточная болезнь, васкулит.

*Прочие:* утомляемость, общая слабость, кашель, фарингит, повышение риска развития вирусных инфекций.

## **Применение при беременности и кормлении грудью:**

Диагнозы

- Аденогенитальный синдром
- Акромегалия
- Гестационный сахарный диабет
- Гинекомастия у мужчин

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

При одновременном применении диуретиков в высоких дозах возможно развитие артериальной гипотензии.

При одновременном применении калийсберегающих диуретиков, гепарина, биологически активных добавок или заменителей соли, содержащих калий, возможно развитие гиперкалиемии.

При одновременном применении с индометацином возможно уменьшение антигипертензивного действия валсартана.

При одновременном применении с лития карбонатом описан случай развития интоксикации литием.

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

При гипонатриемии и/или уменьшении ОЦК, а также на фоне терапии высокими дозами диуретиков в редких случаях валсартан может вызвать выраженную артериальную гипотензию. Перед началом лечения следует провести коррекцию нарушений водно-солевого обмена.

У пациентов с реноваскулярной гипертензией, развившейся вторично вследствие стеноза почечной артерии, в период лечения следует регулярно контролировать уровень мочевины и креатинина в сыворотке. Данные о безопасности применения у пациентов с КК менее 10 мл/мин отсутствуют.

С особой осторожностью применяют у пациентов с нарушениями проходимости желчных путей.

Вследствие ингибирования РААС у предрасположенных пациентов возможны изменения функции почек. При применении ингибиторов АПФ и антагонистов ангиотензиновых рецепторов у пациентов с хронической сердечной недостаточностью тяжелого течения наблюдались олигурия и/или нарастание азотемии, редко развивалась острая почечная недостаточность с риском летального исхода.

Безопасность и эффективность применения валсартана у детей не установлена.

*Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами*

При применении валсартана рекомендуется соблюдать осторожность при вождении автомобиля и управлении механизмами.

**Артинова**

Фармакологическая база данных (<http://drugs.thead.ru>)

---

**Источник:** <http://drugs.thead.ru/Artinova>