

## [Презартан Н](#)



### Код АТХ:

- [C09DA01](#)

### Международное непатентованное название (Действующее вещество):

- [Гидрохлоротиазид](#)
- [Лозартан](#)

### Полезные ссылки:

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

### Форма выпуска:

**Таблетки, покрытые пленочной оболочкой** желтого цвета, овальные двояковыпуклые; на поперечном разрезе: ядро от белого до почти белого цвета.

	<b>1 таб.</b>
Гидрохлоротиазид	12.5 мг
лозартан калия	50 мг

*Вспомогательные вещества:* лактозы моногидрат 111.50 мг, целлюлоза микрокристаллическая 58 мг, крахмал прежелатинизированный 3 мг, крахмал кукурузный 12 мг, кремния диоксид коллоидный 1 мг, магния стеарат 2 мг.

*Состав оболочки:*

гипромеллоза 2.441 г, титана диоксид 0.60 мг, тальк 1.50 мг, макрогол-6000 0.40 мг, краситель хинолиновый желтый 0.058 мг.

14 шт. - упаковки контурные ячейковые (2) - пачки картонные.

### Фармакотерапевтическая группа:

- [Интермедянты](#)

### Фармакологические свойства:

#### **Фармакодинамика**

Презартан Н - комбинированный препарат, в его состав входит лозартан и гидрохлоротиазид, оба компонента оказывают аддитивное антигипертензивное действие, снижая артериальное давление (АД) в большей степени, чем каждый из компонентов в отдельности.

#### **Лозартан**

Лозартан является специфическим антагонистом рецепторов ангиотензина II (подтип AT<sub>1</sub>) для приема внутрь. Не подавляет кининазу II - фермент, который катализирует реакцию превращения ангиотензина I в ангиотензин II.

Ангиотензин II избирательно связывается с AT<sub>1</sub>-рецепторами, находящимися во многих тканях (в гладкомышечных тканях сосудов, надпочечниках, почках и сердце) и выполняет несколько важных биологических функций, включая вазоконстрикцию и высвобождение альдостерона. Ангиотензин II также стимулирует разрастание гладкомышечных клеток.

Лозартан и его фармакологически активный метаболит (Е 3174) как *in vitro*, так и *in vivo* блокируют все физиологические эффекты ангиотензина II, независимо от источника или пути синтеза. Лозартан избирательно связывается с AT<sub>1</sub>-рецепторами и не связывается и не блокирует рецепторы других гормонов и ионных каналов, играющих важную роль в рефлексии функции сердечно-сосудистой системы. Кроме того, лозартан не ингибирует ангиотензинпревращающий фермент (АПФ) — кининазу II, и, соответственно, не препятствует разрушению брадикинина, поэтому побочные эффекты, опосредованные связанные с брадикинином (например, ангионевротический отек) возникают достаточно редко.

При применении лозартана, отсутствие влияния отрицательной обратной связи на секрецию ренина приводит к повышению активности ренина плазмы крови. Повышение активности ренина приводит к повышению ангиотензина II в плазме крови. Однако антигипертензивная активность и снижение концентрации альдостерона плазмы крови сохраняются, что указывает на эффективную блокаду рецепторов ангиотензина II. Лозартан и его активный метаболит обладают большим сродством к рецепторам ангиотензина I, чем к рецепторам ангиотензина II. Активный метаболит в 10-40 раз активнее лозартана.

После однократного приема внутрь антигипертензивное действие (снижается систолическое и диастолическое артериальное давление) достигает максимума через 6 часов, затем в течение 24 часов постепенно снижается.

Максимальный антигипертензивный эффект развивается через 3-6 недель после начала приема препарата.

### **Гидрохлоротиазид**

Гидрохлоротиазид является тиазидным диуретиком, нарушает реабсорбцию ионов натрия, хлора, калия, магния в дистальном отделе нефрона, задерживает выведение кальция, мочевой кислоты. Увеличение почечной экскреции этих ионов сопровождается увеличением количества мочи (за счет осмотического связывания воды). Гидрохлоротиазид уменьшает объем плазмы крови, увеличивает активность ренина в плазме крови и секрецию альдостерона. При приеме в высоких дозах гидрохлоротиазид увеличивает экскрецию бикарбонатов, при длительном приеме уменьшает экскрецию кальция.

Антигипертензивное действие развивается за счет уменьшения объема циркулирующей крови (ОЦК), изменения реактивности сосудистой стенки, снижения прессорного влияния сосудосуживающих аминов (адреналин, норадреналин) и усиления депрессорного влияния на ганглии. Не оказывает влияния на нормальное АД. Диуретический эффект отмечается через 1-2 ч, достигает максимума через 4 ч и продолжается 6-12 ч. Антигипертензивное действие наступает через 3-4 дня, но для достижения оптимального терапевтического эффекта необходимо 3-4 недели.

### **Фармакокинетика**

Фармакокинетика лозартана и гидрохлоротиазида при одновременном приеме не отличается от таковой при их раздельном назначении.

### **Лозартан**

При приеме внутрь лозартан хорошо абсорбируется из желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) и при этом подвергается метаболизму при "первичном прохождении" через печень путем карбоксилирования при участии изофермента CYP2C9 с образованием активного метаболита.

Системная биодоступность лозартана составляет приблизительно 33%.

Максимальная концентрация лозартана и его активного метаболита достигаются в сыворотке крови приблизительно через 1 час и через 3-4 часа после приема внутрь, соответственно. Прием пищи не влияет на биодоступность лозартана. Более 99% лозартана и его активного метаболита связываются с белками плазмы крови, в основном с альбумином. Объем распределения лозартана — 34 л. Лозартан практически не проникает через гематоэнцефалический барьер. Примерно 14% лозартана, введенного пациенту внутривенно или внутрь, превращается в активный метаболит. Плазменный клиренс лозартана и его активного метаболита составляет около 600 мл/мин и 50 мл/мин, соответственно. Почечный клиренс лозартана и его активного метаболита составляет примерно 74 мл/мин и 26 мл/мин, соответственно. При приеме внутрь приблизительно 4% принятой дозы выводится почками в неизменном виде и около 6 % выводится почками в форме активного метаболита. Лозартану и его активному метаболиту свойственна линейная фармакокинетика при приеме внутрь в дозах до 200 мг.

После приема внутрь плазменные концентрации лозартана и его активного метаболита снижаются полиэкспоненциально с конечным периодом полувыведения (T<sub>1/2</sub>) лозартана около 2 часов, а активного метаболита - около 6-9 часов. При приеме препарата в дозе 100 мг в сутки ни лозартан, ни его активный метаболит значительно не кумулируют в плазме крови.

Лозартан и его метаболиты выводятся из организма через кишечник и почками. У здоровых добровольцев, после

приема внутрь C14 изотопом меченого лозартана, около 35 % радиоактивной метки обнаруживается в моче и 59 % - в кале.

### *Фармакокинетика у особых групп пациентов*

У пациентов с алкогольным циррозом печени легкой и умеренной степени тяжести концентрация лозартана была в 5 раз, а активного метаболита - в 1.7 раз выше, чем у здоровых добровольцев-мужчин.

При клиренсе креатинина (КК) выше 10 мл/мин концентрация лозартана в плазме крови не отличается от таковой при нормальной функции почек.

У пациентов, находящихся на гемодиализе, значение площади под кривой "концентрация-время" (AUC) приблизительно в 2 раза выше, чем у пациентов с нормальной функцией почек.

Ни лозартан, ни его активный метаболит не удаляется из организма с помощью гемодиализа.

Концентрации лозартана и его активного метаболита в плазме крови у пожилых пациентов с артериальной гипертензией не различаются существенно со значениями этих параметров у молодых пациентов мужчин с артериальной гипертензией.

Значения плазменных концентраций лозартана у женщин с артериальной гипертензией в 2 раза превышают соответствующие значения у мужчин с артериальной гипертензией.

Концентрации активного метаболита у мужчин и женщин не различаются. Это фармакокинетическое различие не имеет клинической значимости.

### **Гидрохлоротиазид**

После приема внутрь абсорбция и биодоступность гидрохлоротиазида составляют около 70%. Связь с белками плазмы крови - 60-80%.

При приеме внутрь 12.5 мг гидрохлоротиазида максимальная плазменная концентрация достигается через 1.5-4 ч и составляет 70 нг/мл, а при приеме внутрь 25 мг гидрохлоротиазида максимальная плазменная концентрация достигается через 2- 5 ч и составляет 142 нг/мл.

В терапевтическом диапазоне доз средняя величина AUC возрастает прямо пропорционально увеличению дозы, при назначении 1 раз в сутки кумуляция незначительна. Проникает через гематоплацентарный барьер и в грудное молоко. T<sub>1/2</sub> - 5-6 ч. Гидрохлоротиазид незначительно метаболизируется в печени. Гидрохлоротиазид выводится практически полностью (более 95%) почками в неизменном виде. 50-70% принятой внутрь дозы выводится в течение 24 часов.

## **Показания к применению:**

- артериальная гипертензия (пациентам, которым показана комбинированная терапия);
- снижение риска сердечно-сосудистой заболеваемости и смертности у пациентов с артериальной гипертензией и гипертрофией левого желудочка.

## **Относится к болезням:**

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

## **Противопоказания:**

- повышенная чувствительность к компонентам препарата, другим производным сульфонида;
- анурия;
- тяжелые нарушения функции почек (КК менее 30 мл/мин);
- гиперкалиемия;
- тяжелые нарушения функции печени (более 9 баллов по шкале Чайлд-Пью);
- рефрактерная гипокалиемия;
- трудноконтролируемый сахарный диабет;

- болезнь Аддисона;
- дегидратация;
- беременность;
- период лактации;
- тяжелая артериальная гипотензия;
- возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены);
- дефицит лактазы;
- непереносимость лактозы;
- синдром мальабсорбции.

*С осторожностью:* нарушения водно-электролитного баланса крови (гипонатриемия, гипохлоремический алкалоз, гипомагниемия, гипокалиемия), двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки, нарушения функции почек (КК более 30 мл/мин), нарушения функции печени (менее 9 баллов по шкале Чайлд-Пью), сахарный диабет, гиперкальциемия, гиперурикемия и/или подагра, отягощенный аллергологический анамнез (у некоторых пациентов ангионевротический отек развивался ранее при приеме других лекарственных веществ, в том числе ингибиторов АПФ) и бронхиальная астма, системные заболевания крови (в том числе системная красная волчанка), сниженный ОЦК (в том числе и на фоне высоких доз диуретиков), одновременное применение НПВП, в том числе, ингибиторов ЦОГ-2, сердечных гликозидов, пожилой возраст, ишемическая болезнь сердца.

## Способ применения и дозы:

Внутрь, независимо от приема пищи.

### *Артериальная гипертензия*

Начальная и поддерживающая доза составляет 1 таблетка Презартан Н (12,5 мг + 50 мг) 1 раз в сутки. Максимальный антигипертензивный эффект достигается в течение трех недель терапии. Для достижения более выраженного эффекта возможно увеличение дозы препарата до 2-х таблеток препарата Презартан Н (12,5 мг + 50 мг) 1 раз в сутки. Максимальная суточная доза - 2 таблетки препарата Презартан Н.

У пациентов со сниженным объемом циркулирующей крови (например, на фоне приема больших доз диуретиков) рекомендуемая начальная доза лозартана у пациентов с гиповолемией составляет 25 мг один раз в сутки. В связи с этим терапию препаратом Презартан Н необходимо начинать после отмены диуретиков и коррекции гиповолемии.

У пожилых пациентов и пациентов с умеренной почечной недостаточностью, включая находящихся на диализе, не требуется коррекции начальной дозы.

*Снижение риска сердечно-сосудистой заболеваемости и смертности у пациентов с артериальной гипертензией и гипертрофией левого желудочка*

Стандартная начальная доза лозартана составляет 50 мг 1 раз в сутки. Пациентам, у которых не удалось достичь целевого АД на фоне приема лозартана 50 мг/сутки, требуется подбор терапии путем комбинации лозартана с низкими дозами гидрохлоротиазида (12,5 мг), и, в случае необходимости, нужно увеличить дозу лозартана до 100 мг в сочетании с гидрохлоротиазидом в дозе 12,5 мг/сутки, в дальнейшем - увеличить до 2-х таблеток препарата Презартан Н 50/12,5 мг всего (100 мг лозартана и 25 мг гидрохлоротиазида в сутки однократно).

## Побочное действие:

**Лозартан в комбинации с гидрохлоротиазидом**, хорошо переносится, как было показано в контролируемых клинических исследованиях, наиболее частыми побочными реакциями были системное и несистемное головокружение, общая слабость/повышенная утомляемость.

*Со стороны крови и лимфатической системы:* тромбоцитопения, анемия, апластическая анемия, гемолитическая анемия, лейкопения, агранулоцитоз.

*Со стороны иммунной системы:* анафилактические реакции, ангионевротический отек, в том числе, отек гортани и голосовых складок с развитием обструкции дыхательных путей и/или отек лица, губ, глотки и/или языка наблюдались редко у пациентов, принимающих лозартан; у некоторых из этих пациентов были указания на развитие ангионевротического отека в анамнезе при применении других лекарственных средств, в т.ч. ингибиторов АПФ.

*Со стороны обмена веществ и питания:* анорексия, гипергликемия, гиперурикемия, нарушения водно-электролитного

## **Презартан Н**

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

---

баланса крови, в т.ч. гипонатриемия и гипокалиемия.

*Со стороны психики:* бессонница, повышенная возбудимость.

*Со стороны центральной нервной системы:* дисгевзия, головная боль, мигрень, парестезии.

*Со стороны органа зрения:* ксантопсия, преходящее нарушение фокусировки зрения.

*Со стороны сердца:* ощущение сердцебиения, тахикардия.

*Со стороны сосудов:* дозозависимые ортостатические эффекты, некротический ангиит (васкулит), кожный васкулит.

*Со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:* кашель, заложенность носа, фарингит, инфекции верхних дыхательных путей, респираторный дистресс-синдром (включая пневмонит и отек легких).

*Со стороны пищеварительной системы:* диспепсия, боли в животе, раздражение слизистой оболочки желудка, спазмы, диарея, запор, тошнота, рвота, панкреатит, сиаладенит.

*Со стороны печени и желчевыводящих путей:* гепатит, желтуха (холестатическая).

*Со стороны кожных покровов и подкожно-жировой клетчатки:* кожная сыпь, зуд, пурпура (в том числе пурпура Шенлейн-Геноха), токсический эпидермальный некролиз, крапивница, эритродермия, фотосенсибилизация, обострение течения системной красной волчанки.

*Со стороны скелетно-мышечной системы и соединительной ткани:* боль в спине, мышечные судороги, спазмы мышц, миалгия, артралгия.

*Со стороны почек и мочевыводящих путей:* глюкозурия, нарушение функции почек, интерстициальный нефрит.

*Со стороны половых органов и молочной железы:* эректильная дисфункция/импотенция.

*Общие нарушения:* боль в груди, периферические отеки, лихорадка, слабость, недомогание.

Нижеперечисленные побочные эффекты сообщались для лозартана и гидрохлоротиазида, применяемых в монотерапии.

### **Лозартан**

*Побочные эффекты, встречающиеся с частотой более 1%:*

*Общие нарушения:* астения, утомляемость, боль в области грудной клетки, периферические отеки.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* ощущение сердцебиения, тахикардия

*Со стороны пищеварительной системы:* боль в животе, диарея, диспепсия, тошнота.

*Со стороны опорно-двигательного аппарата:* боль в спине, ногах, судороги икроножных мышц.

*Со стороны нервной системы:* головокружение, головная боль, бессонница.

*Со стороны дыхательной системы:* кашель, бронхит, заложенность носа, фарингит, синусит, инфекции верхних дыхательных путей

*Побочные эффекты, встречающиеся с частотой менее 1%*

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* ортостатическая гипотензия (дозозависимая), носовое кровотечение, брадикардия, аритмии, стенокардия, васкулит, инфаркт миокарда.

*Со стороны пищеварительной системы:* анорексия, сухость слизистой оболочки полости рта, зубная боль, рвота, метеоризм, гастрит, запор, гепатит, нарушение функции печени.

*Со стороны кожных покровов:* сухость кожи, эритема, экхимозы, фотосенсибилизация, повышенное потоотделение, алопеция.

*Аллергические реакции:* крапивница, кожная сыпь, зуд, ангионевротический отек (включая отек гортани и языка, вызывающий обструкцию дыхательных путей и/или отек лица, губ, глотки).

*Со стороны системы кроветворения:* анемия (незначительное снижение гемоглобина и гематокрита, в среднем на 0.11 г % и 0.09 объем %, соответственно, редко имеющее клиническое значение), тромбоцитопения, эозинофилия, пурпура Шенлейн-Геноха.

*Со стороны опорно-двигательного аппарата:* артралгия, артрит, боль в плече, колене, фибромиалгия.

*Со стороны нервной системы и органов чувств:* беспокойство, нарушения сна, сонливость, нарушения памяти,

## Презартан Н

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

---

периферическая нейропатия, парестезии, гипостезии, тремор, атаксия, депрессия, обморок, звон в ушах, нарушение вкуса, нарушения зрения, конъюнктивит, мигрень.

*Со стороны мочеполовой и репродуктивной системы:* императивные позывы на мочеиспускание, инфекции мочевыводящих путей, нарушение функции почек, снижение либидо, импотенция.

*Прочие:* обострение течения подагры.

### **Гидрохлоротиазид**

*Нарушение водно-электролитного баланса:* гипокалиемия, гипомагниемия, гиперкальциемия и гипохлоремический алкалоз: сухость слизистой оболочки полости рта, чувство жажды, нерегулярный ритм сердца, изменения в настроении или психике, судороги и боли в мышцах, тошнота, рвота, необычная усталость или слабость. Гипохлоремический алкалоз может вызывать печеночную энцефалопатию или печеночную кому. Гипонатриемия: спутанность сознания, конвульсии, летаргия, замедление процесса мышления, повышенная утомляемость, возбудимость, мышечные судороги.

*Метаболические нарушения:* гипергликемия, глюкозурия, гиперурикемия с развитием приступа подагры.

Лечение тиазидами может нарушать толерантность к глюкозе, и латентнопротекающий сахарный диабет может манифестировать. При применении высоких доз могут повышаться концентрации липидов в сыворотке крови.

*Со стороны пищеварительной системы:* холецистит или панкреатит, холестатическая желтуха, диарея, сиаладенит, запор, анорексия.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* аритмии, ортостатическая гипотензия, васкулит.

*Со стороны нервной системы:* головокружение, временно расплывчатое зрение, головная боль, парестезии.

*Со стороны органов кроветворения:* (очень редко): лейкопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения, гемолитическая анемия, апластическая анемия.

*Аллергические реакции:* крапивница, пурпура, некротический васкулит, синдром Стивенса-Джонсона, респираторный дистресс-синдром (включая пневмонит и некардиогенный отек легкого), фоточувствительность, анафилактические реакции вплоть до шока.

*Прочие явления:* снижение потенции, нарушение почечной функции, интерстициальный нефрит.

## Передозировка:

### **Лозартан**

*Симптомы:* выраженное снижение АД, тахикардия; брадикардия, обусловленная парасимпатической (вагусной) стимуляцией.

*Лечение:* форсированный диурез, симптоматическая терапия, гемодиализ неэффективен.

### **Гидрохлоротиазид**

*Симптомы:* наиболее частые симптомы являются следствием дефицита электролитов (гипокалиемия, гипохлоремия, гипонатриемия) и дегидратации вследствие чрезмерного диуреза. При одновременном приеме сердечных гликозидов гипокалиемия может усугублять течение аритмий.

*Лечение:* симптоматическое.

## Применение при беременности и кормлении грудью:

Применение препарата Презартан Н при беременности противопоказано. Известно, что препараты, воздействующие непосредственно на ренин-ангиотензин-альдостероновую систему (РААС), при применении во II и III триместрах беременности, могут вызывать дефекты развития или даже смерть развивающегося плода. Поэтому при диагностировании беременности, прием препарата Презартан® Н следует прекратить как можно быстрее.

Неизвестно, выделяется ли лозартан с грудным молоком. Тиазиды проникают через плацентарный барьер и определяются в крови пуповины. Тиазиды выделяются в грудное молоко.

Не рекомендуется принимать Презартан® Н в период лактации. Если прием препарата Презартан® Н необходим в период лактации, то грудное вскармливание необходимо прекратить.

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

### ***Лозартан***

Может применяться одновременно с другими гипотензивными средствами.

Взаимно усиливает эффект бета-адреноблокаторов и симпатолитиков.

Совместное применение лозартана с диуретиками вызывает аддитивный эффект.

Не отмечено фармакокинетических взаимодействий лозартана с гидрохлоротиазидом, дигоксином, варфарином, циметидином, фенобарбиталом, кетоконазолом и эритромицином. По сообщениям рифампицин и флуконазол снижают концентрацию активного метаболита в плазме крови. Клиническое значение этих взаимодействий пока неизвестно.

Как и при применении других средств, ингибирующих ангиотензин II или его действие, совместное применение лозартана с калийсберегающими диуретиками (например, спиронолактоном, триамтереном, амилоридом), препаратами калия, солей, содержащих калий, повышает риск гиперкалиемии.

Нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), включая селективные ингибиторы ЦОГ-2, могут снижать эффект диуретиков и других гипотензивных средств: ингибиторов АПФ и антагонистов рецепторов ангиотензина II.

У пациентов с нарушенной функцией почек, получавших терапию НПВП (включая ингибиторы ЦОГ-2), терапия антагонистами рецепторов ангиотензина II может приводить к дальнейшему ухудшению функции почек, включая острую почечную недостаточность, которая обычно обратима. Одновременный прием данных лекарственных средств должен проводиться с осторожностью у пациентов с нарушением функции почек.

При совместном применении антагонистов рецепторов ангиотензина II и лития возможно увеличение концентрации лития в плазме крови. Учитывая это, необходимо взвешивать пользу и риск совместного применения лозартана с солями лития. В случае необходимости совместного применения препаратов, надо регулярно контролировать концентрацию лития в плазме крови.

### ***Гидрохлортиазид***

С тиазидными диуретиками такие лекарственные средства, как этанол, барбитураты и наркотические средства, могут потенцировать риск развития ортостатической гипотензии.

*Гипогликемические средства* (для приема внутрь и инсулин) - может потребоваться коррекция дозы гипогликемических средств.

*Другие гипотензивные средства* - аддитивный эффект.

*Колестирамин и колестипол* — в присутствии анионнообменных смол всасывание гидрохлортиазида нарушается. Колестирамин и колестипол в разовой дозе связывают гидрохлортиазид и уменьшают его всасывание в желудочно-кишечном тракте на 85% и 43%, соответственно.

*Кортикостероиды, АКТГ или глицирризиновая кислота (содержится в корне солодки)* - выраженное снижение содержания электролитов, в частности, риск гипокалиемии.

*Прессорные амины (например, эпинефрин, норэпинефрин)* — снижение выраженности ответа на прием прессорных аминов.

*Миорелаксанты недеполяризующего типа действия (например, тубокурарин)* - усиление эффекта миорелаксантов.

*Литий* - диуретики снижают почечный клиренс лития и повышают риск развития токсического действия лития; одновременное применение не рекомендуется.

*НПВП (включая ингибиторы ЦОГ-2)* - может снижать диуретический, натрийуретический и антигипертензивный эффект диуретиков.

У некоторых пациентов с нарушением функции почек (например, пожилые пациенты или пациенты с обезвоживанием, в том числе принимающие диуретики), получающие терапию НПВП, включая ингибиторы ЦОГ-2, лечение антагонистами рецепторов ангиотензина II или ингибиторами АПФ может вызывать дальнейшее ухудшение функции почек, включая развитие острой почечной недостаточности. Данные эффекты обратимы. Одновременное применение этих препаратов должно проводиться с осторожностью у пациентов с нарушением функции почек.

В связи с влиянием на метаболизм кальция их прием может исказить результаты исследования функции паращитовидных желез.

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

## Презартан Н

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

---

Препарат Презартан Н может применяться одновременно с другими гипотензивными средствами.

### **Лозартан**

До начала применения препарата необходимо проводить коррекцию ОЦК.

Препараты, оказывающие воздействие на РААС, могут увеличивать концентрацию мочевины в крови и сывороточного креатинина у пациентов с двусторонним стенозом почечных артерий или стенозом артерии единственной почки.

В период лечения следует регулярно контролировать содержание калия в крови, особенно у пациентов пожилого возраста, при нарушении функции почек.

### **Гидрохлоротиазид**

Гидрохлоротиазид может усилить симптоматическую артериальную гипотензию и нарушения водно-электролитного баланса (уменьшение объема циркулирующей крови, гипонатриемия, гипохлоремический алкалоз, гипомагниемия, гипокалиемия), нарушать толерантность к глюкозе (может потребоваться коррекция дозы гипогликемических средств для приема внутрь и/или инсулина), снизить выведение кальция почками и вызывать преходящее, незначительное повышение содержания кальция в плазме крови (выраженная гиперкальциемия может свидетельствовать о скрытом гиперпаратиреозе). В связи с влиянием тиазидных диуретиков на метаболизм кальция, их прием может искажать результаты исследования функции паращитовидных желез, поэтому перед исследованием функции паращитовидных желез тиазидный диуретик должен быть отменен.

Гидрохлоротиазид может повышать концентрацию холестерина и триглицеридов, провоцировать возникновение гиперурикемии и/или подагры. Поскольку лозартан уменьшает концентрацию мочевой кислоты, его комбинация с гидрохлоротиазидом снижает выраженность гиперурикемии, вызванной диуретиком.

### *Другие эффекты*

У пациентов, получающих тиазидные диуретики, реакции повышенной чувствительности могут наблюдаться даже при отсутствии в анамнезе указаний на наличие аллергических реакций или бронхиальной астмы. Имеются сообщения о развитии обострения или прогрессировании системной красной волчанки на фоне применения тиазидных диуретиков.

### *Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами*

Не проводилось специальных клинических исследований по оценке влияния препарата на способность управлять транспортными средствами и работать с техникой. Следует иметь в виду возможность появления сонливости и головокружения, поэтому необходимо соблюдать осторожность при выполнении работ, требующих повышенного внимания, особенно в начале лечения, при повышении дозы препарата и при управлении транспортными средствами.

### **При нарушениях функции почек**

Противопоказано при тяжелых нарушениях функции почек (КК менее 30 мл/мин). С осторожностью при нарушениях функции почек (КК более 30 мл/мин).

### **При нарушениях функции печени**

Противопоказано при тяжелых нарушениях функции печени (более 9 баллов по шкале Чайлд-Пью). С осторожностью при нарушениях функции печени (менее 9 баллов по шкале Чайлд-Пью).

### **Применение в пожилом возрасте**

Использование препарата с осторожностью для лиц пожилого возраста.

### **Применение в детском возрасте**

Противопоказано детям и подросткам до 18 лет.

## **Условия хранения:**

В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25°C. Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности:**

2 года.

## **Условия отпуска в аптеке:**

## Презартан Н

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

---

По рецепту.

**Источник:** [http://drugs.thead.ru/Prezartan\\_N](http://drugs.thead.ru/Prezartan_N)