



# ТАЛІПРЕС®

ТРИВАЛА ЕФЕКТИВНІСТЬ, ДОВЕДЕНА ЧАСОМ<sup>1,2</sup>



**ТІАЗИДОПОДІБНИЙ ДІУРЕТИК  
ДЛЯ ЕФЕКТИВНОГО  
ПІДСИЛЕННЯ АГ ТЕРАПІЇ<sup>3,4,5</sup>**



**ДОВГОТРИВАЛА  
ДІЯ ДО 72 ГОДИН<sup>1,2,4</sup>**

<sup>1</sup>Bess W, Dubach UC, Burckhardt D, Theobald W, Vulliamy P, Zinnerli M. Pharmacokinetic studies with chlorthalidone (Hygroton) in man. Eur J Clin Pharmacol. 1977;12:375-382. <sup>2</sup>Ruscelli JG, Mayhew SR, Humphries IS. Chlorthalidone in mild hypertension: dose response relationship. Eur J Clin Pharmacol. 1981;20: 407-411. <sup>3</sup>Muoni B.M., Nazir M., Bassot X., Fayt D.J.M. Ефективність зниження артеріального тиску монотерапією тiazидними діуретиками при первинній гіпертензії. Коронарська база даних систематичних оглядів 2014 р., випуск 5, Ст. №: CD003824, DOI: 10.1002/14651858.CD003824.rvb2.4. <sup>4</sup>Сіренко Ю. М. Роль діуретиків у ліуванні АГ: фокус на хлорталідон (Ісвідол). // ЖУРНАЛ "АРТЕРІАЛЬНА ГІПЕРТЕНЗИЯ" ТОМ 14, №2, 2021 5. <sup>5</sup>Bangalore S, et al., Am J Med. 2017 Apr; 130(4):439-448. #9

**СКОРОЧЕНА ІНСТРУКЦІЯ** для ниркового застосування лікарського засобу Таліпрес® Асіно (Talipres® Acino). **Склад:** діюча речовина: chlorthalidone; 1 таблетка містить хлорталідону 25 мг або 50 мг у перекачанні на 100% суцільну хлорталідон. **Лікарська форма:** Таблетки. **Фармакотерапевтична група:** Діуретики. **Нетіазидні діуретики з гіперосмотичною активністю.** Сульфонамідні прототи 2-3 діни. **Діуретик, індукований хлорталідонем, призводить до зменшення об'єму плазми крові, серцевого викиду і системного артеріального тиску. У пацієнтів з артеріальною гіпертензією хлорталідон знижує артеріальний тиск.** **Показання:** лікування артеріальної гіпертензії; серцевих, печінкових та ниркових набрятків; хронічної серцевої недостатності; нефрогенного ниркового діабету, коли інші фармакологічні не підходять. **Протипоказання:** Порушення функції нирок (залежно від ступеня порушення); вагітність та період лактації (можливість виникнення перекресних реакцій з обмеженістю застосування пацієнтам із бронхіальною астмою) або до будь-якого з компонентів препарату; анурія (діурез менше 100 мл/добу); виражене ниркове недостатність (значно знижений діурез, кліренс креатиніну <30 мл/хв (або креатинін сироватки крові більше 1,8 мг/100 мл), гломерулонефрит; тяжка печінкова недостатність (печінкова провина та кома); гіперкаліємія; резистентна до терапії гіпокаліємія або стан з підвищеною втратою калію; тяжка гіпонатріємія; симптоматична гіперурикемія. **Побічні реакції:** Порушення лікування при застосуванні високих доз, гіперурикемія (можливі прояви до застосування препаратів, підвищення рівня холестерину та тригліцеридів у крові; гіпонатріємія, гіпокаліємія, гіперкаліємія та гіпокаліємія, підвищення рівня захворювання у пацієнтів із цукровим діабетом, маніфестація дієтичного цукрового діабету, підвищення рівня сечовини та креатиніну (особливо на початку лікування); головний біль, запаморочення та слабкість, гіпотензія, ортостатична гіпотензія, відсуття серцебиття (пальтація), втрата апетиту, сухість у рот, нязначні шлунково-кишкові розлади, нудота, блювотка, біль та спазми у верхній частині живота, запор і діарея, кропив'янка та інші форми шкірних висипів, свербіж; гіпотонія м'язів, м'язові судороги, запаморочення (слід скорочено для детальної інформації для інструкції для медичного застосування). Категорія вагітності: За ризиком. **Виробник:** ТОВ «Фарма Старт». Інформація для медичних та фармацевтичних працівників, для розповсюдження у спеціалізованих виданнях для медичних установ та лікарів, а також для поширення на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики.