

Indapamid STADA



SILNÝ DIURETICKÝ EFEKT PRO NIŽŠÍ TLAK

- Diuretikum patřící mezi základní třídy antihypertenziv první volby – účinně a bezpečně snižuje krevní tlak^{1,2}
- Indapamid má větší antihypertenzní účinek, delší dobu působení a významnější ovlivnění KV rizika, než hydrochlorothiazid²
- Neinterferuje s metabolismem sacharidů ani lipidů, dokonce ani u diabetiků s hypertenzí – nezpůsobuje ani nezhoršuje diabetes mellitus²
- Indapamid STADA je ve formě tablet s prodlouženým uvolňováním – umožňuje pohodlné dávkování jednou denně s minimálními fluktuacemi plazmatických koncentrací^{1,3}



Zkrácená informace o přípravku Indapamid Stada 1,5 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

Farmakoterapeutická skupina: Diuretika, sulfonamidy. **Složení:** Indapamidum 1,5 mg. **Indikace:** Esenciální hypertenze u dospělých. **Dávkování a způsob podání:** 1 tableta za 24 hodin, užitá přednostně ráno. Tablety musí být užity s dostatečným množstvím tekutiny. Tablety se nesmějí žvýkat. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku, na jiné sulfonamidy nebo na kteroukoli pomocnou látku, těžké renální selhání, jaterní encefalopatie nebo těžká porucha funkce jater, hypokalemie. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Při poruše funkce jater mohou thiazidová diuretika způsobit jaterní encefalopatii, zejména v případě elektrolytové nerovnováhy. Byly zaznamenány případy fotosenzitivních reakcí. Indapamid Stada obsahuje laktózu. Pacienti se vzácnou dědičnou intolerancí galaktózy, úplným nedostatkem laktázy nebo malabsorpcí glukózy a galaktózy nemají tento přípravek užívat. Hladinu sodíku je nutno stanovit ještě před zahájením léčby a poté v pravidelných intervalech kontrolovat. Každá diuretická léčba může vést k hyponatremii. Deplece draslíku s hypokalemií představuje hlavní riziko podávání thiazidových a podobných diuretik. První vyšetření kalémie je třeba provést v prvním týdnu po zahájení léčby. Thiazidová a podobná diuretika mohou snižovat vylučování vápníku močí. Sledování hladin glukózy v krvi je důležité u diabetiků, zvláště v přítomnosti hypokalemie. Pacienti se zvýšenými hladinami kyseliny močové mohou vykazovat zvýšenou tendenci k záchvatům dny. **Interakce:** **Není doporučena kombinace:** s lithiem a s diuretiky (bumetanid, furosemid, piretanid, thiazidy a xipamid). **Kombinace vyžadující zvýšenou opatrnost:** přípravky vyvolávající torsades de pointes (třída Ia antiarytmik, třída III antiarytmik, některá antipsychotika, bepridil, cisaprid, difemanil, erythromycin i.v., halofantrin, mizolastin, pentamidin, sparflaxacin, moxifloxacin, vincamini.v.). Nesteroidní antiflogistika (systémová) včetně selektivních inhibitorů COX-2, vysoké dávky kyseliny salicylové, ACE inhibitory. Jiné látky způsobující hypokalemii: amfotericin B (i.v.), gluko-a mineralokortikoidy (systémové), tetrakosaktid, stimulační laxativa, baklofen, přípravky obsahující digitalis. **Kombinace, jež je nutno vzít v úvahu:** Kalium šetřící diuretika (amilorid, spironolakton, triamteren), metformin, jodované kontrastní látky, imipraminová antidepresiva, neuroleptika, vápník, cyklosporin, takrolimus, kortikosteroidy, tetrakosaktid (systémový). **Nežádoucí účinky:** hypersenzitivní reakce, makulopapulózní vyrážky a jiné. **Těhotenství a kojení:** Podávání indapamidu v těhotenství se z preventivních důvodů nedoporučuje. Indapamid nemá být během kojení užíván. **Uchovávání:** nevyžaduje žádné zvláštní podmínky. **Balení na trhu:** 30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním **Registrační číslo:** 50/099/08-C **Datum revize textu SP:** 9.10.2020 **Držitel rozhodnutí o registraci:** STADA Arzneimittel AG, Německo

Před předepsáním přípravku se seznámte s úplným souhrnem údajů o přípravku. Přípravek je vydáván pouze na lékařský předpis a je částečně hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

Literatura: 1. SPC přípravku Indapamid STADA. 2. Widimský J Jr., Filipovský J, Ceral J, et al. Doporučení pro diagnostiku a léčbu arteriální hypertenze ČSH 2017. Hypertenze a KV prevence 2018; Suppl 1: 2-22. 3. Schiavi P, Jochemsen R, Guez D. Pharmacokinetics of sustained and immediate release formulations of indapamide after single and repeated oral administration in healthy volunteers. Fundam Clin Pharmacol. 2000;14(2):139-46.