



## ОСНОВА СИМПТОМАТИЧНОГО ЛІКУВАННЯ СЕРЦЕВОЇ НЕДОСТАТНОСТІ

### СТІСЛА ІНФОРМАЦІЯ ПРО ПРЕПАРАТИ.

**Склад:** ампл.: діюча речовина: торасемід, 1 ампула (4 мл) розчину для ін'єкцій містить торасеміду 20 мг; таб.: діюча речовина: торасемід, 1 таблетка містить торасеміду 5 мг або 10 мг. **Лікарська форма:** ампл.: розчин для ін'єкцій; таб.: таблетки. **Фармакотерапевтична група:** Сечопінні препарати. Високоактивні діуретики. Код АТХ С03С А04. **Показання:** ампл.: лікування набряків та/або вилотів, спричинених серцевою недостатністю, якщо необхідне внутрішньовенне застосування лікарського засобу, наприклад, у випадку набряку легень внаслідок гострої серцевої недостатності; таб. 5 мг: есенціальна гіпертензія, лікування і профілактика рецидивів набряків та/або вилотів, спричинених серцевою недостатністю; таб. 10 мг: лікування і профілактика рецидивів набряків та/або вилотів, спричинених серцевою недостатністю. **Противопоказання:** підвищена чутливість до діючої речовини, препаратів сульфонілсечовини і до будь-якої з допоміжних речовин лікарського засобу, ниркова недостатність з ануриєю, печінкова кома або прекома, артеріальна гіпотензія, гіповолемія, гіпонатріємія, гіпокаліємія, значне порушення сечовивідлення (наприклад, внаслідок гіпертрофії передміхурової залози), період годування груддю. **Спосіб застосування та дози:** ампл.: розчин для ін'єкцій вводиться внутрішньовенно, **дорослим:** при набряках та/або вилотах, спричинених серцевою недостатністю лікування слід розпочинати в застосування однокрової дози 2 мл на добу, що еквівалентно 10 мг торасеміду, якщо ефект недостатній, то дозу збільшити до 4 мл на добу у вигляді однокрової дози (еквівалентно 20 мг торасеміду), якщо ефект і в цьому випадку буде недостатній, можна застосувати короточасну (впродовж не більше 3 діб) терапію із введенням добової дози 8 мл, що еквівалентно 40 мг торасеміду, при гострому набряку легень внутрішньовенне введення разової дози 4 мл, що еквівалентно 20 мг торасеміду, в залежності від отриманого клінічного ефекту, цю дозу можна повторити з інтервалом 30 хвилин, забороноюється перевищувати максимальну добову дозу 20 мл, що еквівалентно 100 мг торасеміду; **таб. 5 мг:** дорослим: при есенціальній гіпертензії рекомендована доза на початку лікування становить 2,5 мг торасеміду на добу (½ таблетки), зниження артеріального тиску відбувається повільно протягом першого тижня лікування та досягає максимального значення не пізніше 12 тижнів, якщо нормалізація артеріального тиску при щоденному застосуванні 2,5 мг торасеміду не відбувається через 12 тижнів лікування, то добова доза може бути підвищена до 1 таблетки, що еквівалентно 5 мг торасеміду, не слід перевищувати добову дозу, що дорівнює 1 таблетці (еквівалентно 5 мг торасеміду), оскільки при цьому не очікується подальшого зниження артеріального тиску, при набряках та/або вилотах, спричинених серцевою недостатністю лікування слід розпочинати із застосування дози 5 мг торасеміду на добу (1 таблетка), зазвичай ця доза вважається підтримуючою, якщо добова доза 5 мг є недостатньою, слід застосувати добову дозу 10 мг, яку потрібно призначати щоденно, в подальшому добова доза торасеміду становить 10 мг, при недостатній ефективності добова доза може бути збільшена до 20 мг торасеміду, залежно від тяжкості стану хворого; **таб. 10 мг:** дорослим: при набряках та/або вилотах, спричинених серцевою недостатністю лікування слід розпочинати із застосування дози 5 мг торасеміду на добу, що дорівнює ½ таблетки препарату, зазвичай ця доза вважається підтримуючою, якщо добова доза 5 мг є недостатньою, то призначають добову дозу 10 мг торасеміду, яку слід призначати щоденно, в подальшому добова доза торасеміду становить 10 мг, при недостатній ефективності добова доза може бути збільшена до 20 мг торасеміду, залежно від тяжкості стану хворого. **Побічні реакції:** ампл.: з боку **кровоносної системи:** гемоконцентрація, тромбоцитопенія, еритроцитопенія та/або лейкоцитопенія; з боку **літної системи:** алергічні реакції, при внутрішньовенному застосуванні можуть спостерігатися гострі, потенційно небезпечні для життя реакції гіперчутливості (анафілактичний шок), що потребують негайної медичної допомоги; **метаболічні розлади та порушення профілі:** посилення метаболічного ацидозу, гіперглікемія, гіпокаліємія (при супутній дієті з низьким вмістом калію, при білованні, діарей, після надмірного застосування проносних засобів, а також у пацієнтів із хронічною дисфункцією печінки). Залежно від дозування і тривалості лікування можливі порушення водно-електролітного балансу, наприклад, гіповолемія, гіпонатріємія, гіпокаліємія та/або гіпонатріємія; з боку **нервової системи:** головний біль, запаморочення, особливо на початку лікування, парестезія, синкопе, церебральна ішемія, сплутаність свідомості; з боку **органів зору:** порушення зору; з боку **органів слуху:** дзвін/шум у вухах, втрата/зниження слуху; з боку **серця:** ішемія міокарда, аритмія, стенокардія, гострий інфаркт міокарда; з боку **судинної системи:** тромбоемболічні ускладнення, артеріальна гіпотензія, порушення коронарного та центрального кровообігу; з боку **шлунково-кишкового тракту:** шлунково-кишкові розлади, наприклад, запор, особливо на початку лікування, керостомія, панкреатит; з боку **гепатобілярної системи:** підвищення концентрації деяких печінкових ферментів (гамма-глутаміл-трансферази) у крові; з боку **шкіри і підшкірно-жирової клітковини:** алергічні шкірні реакції, наприклад, свербіж, екзантема, реакції фотосенсибілізації, тяжкі шкірні реакції; з боку **опорно-рухового апарату та сполучної тканини:** спазми м'язів, особливо на початку лікування; з боку **нирок та сечовивідних шляхів:** у хворих із розладами сечовивідлення, наприклад, при гіпертрофії передміхурової залози, підвищене утворення сечі може призвести до її затримки та надмірного розтягнення сечового міхура, загальні прояви: втомлюваність, слабкість, особливо на початку лікування; **дані лабораторних досліджень:** підвищення концентрації сечової кислоти та ліпідів (тригліцериди, холестерин) у крові; підвищення концентрації сечової кислоти та ліпідів (тригліцериди, холестерин) у крові; підвищення концентрації сечовини і креатиніну в крові. **Категорія відпуску:** За рецептом. **Термін придатності:** ампл. - 2 роки, після першого відкриття ампули розчин слід використати негайно; таб. - 3 роки. **Повна інформація про лікарські засоби в інструкції для медичного застосування.** РП № UA/18315/01/01 від 17.09.2020, РП № UA/19312/01/01 від 22.04.2022, РП № UA/19312/01/02 від 22.04.2022. **Інформація призначена для професійної діяльності лікарів та фармацевтів. Виробник:** ПАТ НВЦ «Борщатівський ХФЗ», Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.