

**Динаміка САТ, ДАТ, ЧСС на тлі лікування фіксованою комбінацією Престилол®  
залежно від ступеня артеріальної гіпертензії з урахуванням вихідної терапії**

**Таблиця 1. Вихідна терапія: Бісопролол монотерапія**

Дозування (мг)	Ступінь АГ	Дозування фіксованої комбінації Престилол®, яке використовувалось (мг)	n	Показник	М0	М1	Ді [М1]	
2,5 мг	АГ 1-го ступеня (140-159/90-99 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	22	САТ	147,6	125,5	[123,3; 127,8]	
				ДАТ	91,9	77,4	[74,8; 80,0]	
				ЧСС	79,0	62,5	[60,3; 64,6]	
Престилол® 5/10 мг		5	САТ	148,0	122,6	[114,9; 130,3]		
			ДАТ	91,0	80,0	[72,4; 87,6]		
			ЧСС	81,4	63,6	[56,9; 70,3]		
Престилол® 10/10 мг		1	САТ					
			ДАТ					
			ЧСС					
5 мг	АГ 1-го ступеня (140-159/90-99 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	34	САТ	148,7	123,9	[120,7; 127,2]	
				ДАТ	92,0	79,4	[77,4; 81,4]	
				ЧСС	77,8	64,9	[62,4; 67,4]	
Престилол® 5/10 мг		9	САТ	150,8	124,0	[116,7; 131,3]		
			ДАТ	91,7	81,0	[79,2; 82,8]		
			ЧСС	75,7	61,8	[59,2; 64,3]		
Престилол® 10/10 мг		4	САТ	150,0	122,8	[107,1; 138,4]		
			ДАТ	90,0	75,0	[65,8; 84,2]		
			ЧСС	77,0	60,0	[57,4; 62,6]		
Престилол® 5/5 мг	1	САТ						
		ДАТ						
		ЧСС						
10 мг	АГ 1-го ступеня (140-159/90-99 мм рт. ст.)	Престилол® 5/10 мг	4	САТ	148,8	130,0	[106,6; 153,4]	
				ДАТ	91,3	75,0	[63,7; 86,3]	
				ЧСС	88,0	63,5	[56,6; 70,4]	
Престилол® 10/10 мг		2	САТ					
			ДАТ					
			ЧСС					
2,5 мг		АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	30	САТ	157,3	128,1	[123,9; 132,3]
					ДАТ	98,1	78,2	[75,5; 81,0]
					ЧСС	80,4	64,3	[62,3; 66,3]
Престилол® 5/10 мг	16		САТ	160,9	130,6	[125,0; 136,2]		
			ДАТ	97,5	79,4	[74,7; 84,0]		
			ЧСС	81,2	63,0	[59,6; 66,4]		
Престилол® 10/10 мг	4		САТ	160,0	130,0	[107,5; 152,5]		
			ДАТ	100,0	76,3	[64,3; 88,2]		
			ЧСС	85,3	63,5	[56,0; 71,0]		
5 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	48	САТ	158,1	130,2	[126,9; 133,4]	
				ДАТ	97,0	81,9	[79,8; 83,9]	
				ЧСС	81,2	66,2	[64,4; 68,0]	
Престилол® 5/10 мг		24	САТ	163,8	130,0	[126,3; 133,6]		
			ДАТ	97,3	79,0	[76,5; 81,6]		
			ЧСС	81,3	66,0	[63,8; 68,1]		
Престилол® 10/10 мг		15	САТ	157,3	126,4	[119,1; 133,7]		
			ДАТ	99,7	78,3	[74,5; 82,2]		
			ЧСС	86,1	63,9	[60,7; 67,2]		
Престилол® 5/5 мг	0	САТ						
		ДАТ						
		ЧСС						
10 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/10 мг	3	САТ				
				ДАТ				
				ЧСС				
Престилол® 10/10 мг		4	САТ	153,8	124,3	[106,7; 141,8]		
			ДАТ	98,8	76,8	[68,2; 85,3]		
			ЧСС	81,3	65,3	[51,5; 79,0]		
5 мг		АГ 3-го ступеня (≥ 180/110 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	1	САТ			
					ДАТ			
					ЧСС			
Престилол® 5/10 мг	7		САТ	185,7	139,6	[123,2; 156,0]		
			ДАТ	106,4	89,3	[79,9; 98,7]		
			ЧСС	87,9	69,6	[62,9; 76,2]		
Престилол® 10/10 мг	12		САТ	175,4	135,4	[129,5; 141,3]		
			ДАТ	111,3	82,1	[76,4; 87,8]		
			ЧСС	86,7	63,4	[59,2; 67,7]		
Престилол® 5/5 мг	0	САТ						
		ДАТ						
		ЧСС						
10 мг	АГ 3-го ступеня (≥ 180/110 мм рт. ст.)	Престилол® 5/10 мг	1	САТ				
				ДАТ				
				ЧСС				
Престилол® 10/10 мг		4	САТ	172,5	140,0	[127,0; 153,0]		
			ДАТ	112,5	93,3	[84,7; 101,8]		
			ЧСС	84,5	64,3	[54,8; 73,7]		

Таблиця 2. Вихідна терапія: Бісопролол/Еналаприл

Дозування (мг)	Ступінь АГ	Дозування фіксованої комбінації Престилол®, яке використовувалося	n	Показник	М0	М1	ДІ [М1]	
2,5 мг / 10 мг	АГ 1-го ступеня (140-159/90-99 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	7	САД	151,4	123,9	[113,1; 134,6]	
				ДАД	91,3	77,9	[70,9; 84,8]	
				ЧСС	78,4	62,1	[58,7; 65,6]	
Престилол® 5/10 мг		6	САД	151,7	126,7	[116,3; 137,0]		
			ДАД	90,8	76,7	[68,1; 85,2]		
			ЧСС	81,8	63,0	[58,1; 67,9]		
Престилол® 10/10 мг		0						
			Престилол® 5/5 мг	4	САД	148,8	122,5	[117,9; 127,1]
					ДАД	90,0	78,8	[68,7; 88,8]
ЧСС		82,5			65,0	[47,5; 82,5]		
2,5 мг / 20 мг		Престилол® 5/10 мг	5	САД	149,2	128,0	[117,6; 138,4]	
				ДАД	91,8	83,0	[77,4; 88,6]	
	ЧСС			76,2	62,6	[54,0; 71,2]		
Престилол® 10/10 мг	0							
		Престилол® 5/5 мг	10	САД	150,8	130,3	[124,9; 135,7]	
				ДАД	91,2	80,3	[77,1; 83,5]	
ЧСС	80,2			64,8	[62,3; 67,3]			
5 мг / 10 мг	Престилол® 5/10 мг	19	САД	150,5	130,2	[126,3; 134,1]		
			ДАД	91,3	80,5	[76,9; 84,0]		
			ЧСС	76,5	65,1	[62,3; 67,8]		
Престилол® 10/10 мг	5	САД	152,4	132,2	[128,4; 136,0]			
		ДАД	91,0	77,4	[64,7; 90,1]			
		ЧСС	75,4	60,8	[54,1; 67,5]			
Престилол® 5/5 мг	2							
		Престилол® 5/10 мг	19	САД	150,4	127,6	[124,4; 130,9]	
				ДАД	91,7	81,4	[78,3; 84,5]	
ЧСС	77,8			65,2	[62,8; 67,7]			
5 мг / 20 мг	Престилол® 10/10 мг	6	САД	150,7	123,5	[115,8; 131,2]		
			ДАД	92,0	70,2	[62,6; 77,7]		
			ЧСС	83,5	62,0	[59,8; 64,2]		
Престилол® 5/5 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	4	САД	163,8	131,3	[121,2; 141,3]		
			ДАД	95,0	82,5	[74,5; 90,5]		
			ЧСС	76,8	59,8	[54,2; 65,3]		
2,5 мг / 5 мг		Престилол® 5/10 мг	4	САД	167,5	140,0	[117,5; 162,5]	
				ДАД	97,5	85,0	[69,1; 100,9]	
				ЧСС	78,0	62,3	[47,1; 77,4]	
Престилол® 10/10 мг		1						
			Престилол® 5/5 мг	9	САД	158,9	135,0	[128,9; 141,1]
					ДАД	97,2	81,1	[75,1; 87,1]
ЧСС		82,1			65,8	[62,4; 69,2]		
2,5 мг / 10 мг		Престилол® 5/10 мг	28	САД	162,3	131,6	[127,4; 135,9]	
				ДАД	96,4	80,4	[78,2; 82,7]	
	ЧСС			82,6	65,1	[62,0; 68,3]		
Престилол® 10/10 мг	2							
		Престилол® 5/5 мг	2					
				Престилол® 5/10 мг	17	САД	160,8	135,6
ДАД	95,9					81,9	[78,5; 85,4]	
ЧСС	83,9	65,8	[62,6; 69,0]					
2,5 мг / 20 мг	Престилол® 10/10 мг	0						
			Престилол® 5/5 мг	7	САД	154,3	129,7	[124,3; 135,1]
					ДАД	97,1	78,1	[69,7; 86,6]
ЧСС	83,6	67,0			[63,2; 70,8]			
5 мг / 5 мг	Престилол® 5/10 мг	11	САД	162,7	134,5	[128,3; 140,8]		
			ДАД	99,5	84,1	[76,0; 92,2]		
			ЧСС	86,2	64,5	[61,0; 68,0]		
Престилол® 10/10 мг	3							

Таблиця 2. Продовження

5 мг / 10 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	22	САД	158,7	128,9	[123,5; 134,3]
				ДАД	98,7	80,1	[77,4; 82,9]
				ЧСС	85,8	66,9	[64,6; 69,3]
Престилол® 5/10 мг		45	САД	161,1	131,8	[129,0; 134,6]	
			ДАД	95,0	81,0	[78,9; 83,2]	
			ЧСС	82,5	66,0	[64,1; 67,9]	
Престилол® 10/10 мг		25	САД	158,1	130,0	[126,2; 133,8]	
			ДАД	98,5	81,6	[78,6; 84,5]	
			ЧСС	84,3	63,6	[60,9; 66,2]	
5 мг / 20 мг		Престилол® 5/5 мг	12	САД	159,6	132,8	[126,4; 139,1]
				ДАД	95,8	81,2	[78,7; 83,6]
				ЧСС	85,8	63,8	[60,0; 67,5]
Престилол® 5/10 мг	42	САД	161,8	131,1	[128,6; 133,6]		
		ДАД	96,6	80,1	[78,2; 81,9]		
		ЧСС	82,7	65,1	[63,2; 67,1]		
Престилол® 10/10 мг	24	САД	161,9	132,0	[128,0; 136,0]		
		ДАД	97,3	82,4	[79,2; 85,7]		
		ЧСС	84,3	66,2	[63,2; 69,1]		
10 мг / 10 мг	Престилол® 5/5 мг	3					
	Престилол® 5/10 мг	2					
	Престилол® 10/10 мг	8	САД	159,3	133,0	[124,6; 141,4]	
		ДАД	95,1	80,3	[74,5; 86,0]		
		ЧСС	81,3	62,9	[58,8; 67,0]		
10 мг / 20 мг	Престилол® 5/5 мг	0					
	Престилол® 5/10 мг	5	САД	164,4	136,4	[129,1; 143,7]	
			ДАД	99,4	85,2	[80,6; 89,8]	
		ЧСС	87,6	71,2	[63,6; 78,8]		
Престилол® 10/10 мг	6	САД	159,2	131,7	[120,8; 142,5]		
		ДАД	100,0	82,5	[78,1; 86,9]		
		ЧСС	83,7	66,7	[61,6; 71,8]		
2,5 мг / 10 мг	АГ 3-го ступеня (АТ > 180/110 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	3				
		Престилол® 5/10 мг	4	САД	177,5	141,3	[105,4; 177,1]
				ДАД	105,0	87,5	[72,3; 102,7]
			ЧСС	85,5	74,0	[54,2; 93,8]	
Престилол® 10/10 мг		–					
2,5 мг / 20 мг		Престилол® 5/5 мг	2				
		Престилол® 5/10 мг	5	САД	181,0	141,0	[122,2; 159,8]
				ДАД	100,0	84,0	[72,1; 95,9]
			ЧСС	88,2	71,4	[61,7; 81,1]	
Престилол® 10/10 мг		1					
5 мг / 20 мг		Престилол® 5/5 мг	2				
		Престилол® 5/10 мг	2				
	Престилол® 10/10 мг	8	САД	190,0	145,6	[139,5; 151,7]	
		ДАД	102,5	87,5	[78,8; 96,2]		
		ЧСС	88,1	68,8	[64,2; 73,3]		

Таблиця 3. Вихідна терапія: Бісопролол / Лізіноприл

Дозування (мг)	Ступінь АГ	Дозування фіксованої комбінації Престилол®, яке використовувалось (мг)	n	Показник	M0	M1	ДІ [M1]		
2,5 мг / 5 мг	АГ 1-го ступеня (140-159/90-99 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	8	САД	149,8	117,5	[109,1; 125,9]		
				ДАД	93,5	72,5	[67,0; 78,0]		
				ЧСС	80,9	63,0	[59,0; 67,0]		
2,5 мг / 10 мг		Престилол® 5/10 мг	1						
				Престилол® 10/10 мг	0				
				Престилол® 5/5 мг	2				
5 мг / 10 мг		Престилол® 5/10 мг	12	САД	149,3	127,5	[119,3; 135,7]		
				ДАД	91,8	76,4	[72,0; 80,8]		
				ЧСС	77,2	63,8	[60,5; 67,2]		
			22	САД	151,5	131,1	[127,1; 135,1]		
				ДАД	92,2	80,4	[78,0; 82,8]		
				ЧСС	77,5	65,3	[62,8; 67,8]		
5 мг / 20 мг	Престилол® 10/10 мг	8	САД	152,0	128,0	[121,8; 134,2]			
			ДАД	92,8	82,0	[76,8; 87,2]			
			ЧСС	76,6	59,5	[56,2; 62,8]			
5 мг / 20 мг	Престилол 5/5 мг	1							
			Престилол® 5/10 мг	4	САД	151,8	132,8	[128,2; 137,3]	
			ДАД	93,0	79,3	[63,4; 95,1]			
5 мг / 20 мг	Престилол® 10/10 мг	2	ЧСС	75,3	66,3	[60,1; 72,4]			
			Престилол® 10/10 мг	2					
			Престилол® 5/5 мг	3					
2,5 мг / 5 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/10 мг	4	САД	165,8	130,8	[120,4; 141,1]		
				ДАД	96,0	82,3	[72,2; 92,3]		
				ЧСС	86,0	64,8	[52,6; 76,9]		
2,5 мг / 10 мг		Престилол® 10/10 мг	0						
				Престилол® 5/5 мг	11	САД	156,4	130,0	[124,0; 136,0]
				ДАД	95,6	80,0	[76,6; 83,4]		
				ЧСС	83,5	64,7	[60,3; 69,2]		
				25	САД	160,2	130,1	[125,7; 134,6]	
					ДАД	97,2	80,7	[78,1; 83,3]	
ЧСС		81,0	63,2		[60,4; 66,0]				
5 мг / 5 мг		Престилол® 10/10 мг	0						
				Престилол® 5/5 мг	4	САД	160,0	122,5	[107,3; 137,7]
	ДАД			101,3	80,0	[68,7; 91,3]			
5 мг / 5 мг	Престилол® 5/10 мг	0	ЧСС	95,0	67,0	[58,6; 75,4]			
			Престилол® 10/10 мг	0					

Таблиця 3. Продовження

5 мг / 10 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	13	САД	157,3	133,8	[129,0; 138,6]
				ДАД	95,4	80,8	[75,7; 85,8]
				ЧСС	77,4	65,3	[61,6; 69,0]
Престилол® 5/10 мг		30	САД	162,9	131,6	[127,2; 136,0]	
			ДАД	95,4	80,8	[77,8; 83,8]	
			ЧСС	80,4	65,1	[63,3; 66,9]	
Престилол® 10/10 мг		27	САД	162,4	132,3	[129,0; 135,6]	
			ДАД	98,1	80,6	[77,8; 83,5]	
			ЧСС	82,9	61,9	[60,2; 63,6]	
5 мг / 20 мг		Престилол® 5/5 мг	5	САД	155,0	132,0	[115,2; 148,8]
			ДАД	100,0	82,0	[68,4; 95,6]	
			ЧСС	81,8	68,4	[59,6; 77,2]	
	Престилол® 5/10 мг	18	САД	162,6	136,9	[131,7; 142,1]	
			ДАД	98,2	82,7	[78,3; 87,1]	
			ЧСС	84,4	67,4	[64,7; 70,1]	
Престилол® 10/10 мг	13	САД	163,1	130,2	[125,5; 135,0]		
		ДАД	95,4	79,0	[75,4; 82,6]		
		ЧСС	84,1	65,2	[59,7; 70,6]		
10 мг / 10 мг	Престилол® 5/5 мг	1					
			САД	165,0	130,8	[106,7; 154,8]	
	Престилол® 5/10 мг	4	ДАД	102,5	77,5	[53,6; 101,4]	
			ЧСС	85,0	62,5	[47,9; 77,1]	
Престилол® 10/10 мг	4	САД	160,0	133,8	[110,0; 157,5]		
		ДАД	100,0	77,5	[72,9; 82,1]		
			ЧСС	84,3	64,0	[42,4; 85,6]	
10 мг / 20 мг	Престилол® 5/5 мг	1					
			САД	164,0	136,6	[129,7; 143,5]	
			ДАД	97,4	82,1	[78,5; 85,8]	
			ЧСС	86,9	65,1	[60,4; 69,9]	
2,5 мг / 10 мг	АГ 3-го ступеня (АТ > 180/110 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	1				
				САД	175,0	137,5	[123,5; 151,5]
				ДАД	103,3	85,8	[78,9; 92,8]
Престилол® 5/10 мг		6	ЧСС	84,5	63,5	[56,0; 71,0]	
		0					
5 мг / 10 мг		Престилол® 5/5 мг	2				
				САД	182,8	143,3	[133,5; 153,1]
		Престилол® 5/10 мг	9	ДАД	108,9	87,8	[82,7; 92,9]
				ЧСС	90,4	70,2	[64,1; 76,3]
		Престилол® 10/10 мг	8	САД	185,6	139,4	[135,2; 143,5]
	ДАД		105,0	85,6	[77,7; 93,5]		
			ЧСС	92,3	69,3	[64,7; 73,8]	

Таблиця 4. Вихідна терапія: Бісопролол/Раміпріл

Дозування (мг)	Ступінь АГ	Дозування фіксованої комбінації Престилол®, яке використовувалось	n	Показник	М0	М1	ДІ [М1]		
2,5 мг / 2,5 мг	АГ 1-го ступеня (140-159/90-99 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	5	САД	148,0	128,0	[124,6; 131,4]		
				ДАД	90,4	79,0	[72,2; 85,8]		
				ЧСС	76,4	61,0	[59,2; 62,8]		
2,5 мг / 5 мг		Престилол® 5/10 мг	2						
				Престилол® 10/10 мг	0				
						Престилол® 5/5 мг	14	САД	148,4
		ДАД	91,9					80,2	[75,7; 84,7]
		ЧСС	78,0	63,5	[59,6; 67,4]				
		Престилол® 5/10 мг	11	САД	150,6	128,5	[123,8; 133,1]		
ДАД				91,3	80,5	[77,1; 83,8]			
ЧСС				74,1	61,6	[58,3; 65,0]			
Престилол® 10/10 мг		0							
	Престилол® 5/5 мг		0						
				Престилол® 5/10 мг	0				
Престилол® 10/10 мг		0							
	5 мг / 5 мг		Престилол® 5/5 мг			26	САД	149,1	129,4
				ДАД	90,8		78,2	[75,5; 80,8]	
ЧСС		74,8		62,0	[60,3; 63,8]				
Престилол® 5/10 мг		14	САД	149,4	128,9	[124,5; 133,4]			
			ДАД	92,9	78,8	[75,5; 82,0]			
			ЧСС	75,4	65,2	[61,6; 68,8]			
Престилол® 10/10 мг	11	САД	150,2	125,3	[121,1; 129,4]				
		ДАД	91,5	74,0	[68,8; 79,2]				
		ЧСС	79,5	63,9	[60,8; 67,0]				
5 мг / 10 мг	Престилол® 5/5 мг	1							
			Престилол® 5/10 мг	7	САД	151,4	129,3	[122,0; 136,6]	
					ДАД	92,1	81,4	[79,2; 83,7]	
	ЧСС	80,9			66,1	[61,1; 71,2]			
	Престилол® 10/10 мг	6	САД	150,0	121,7	[111,9; 131,4]			
			ДАД	91,7	75,0	[68,4; 81,6]			
ЧСС			89,7	64,0	[59,4; 68,6]				
2,5 мг / 2,5 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	7	САД	154,0	128,6	[121,7; 135,5]		
				ДАД	99,3	78,6	[74,2; 83,0]		
				ЧСС	78,9	63,7	[56,7; 70,8]		
Престилол® 5/10 мг		1							
			Престилол® 10/10 мг	0					
					Престилол® 5/5 мг	3			
Престилол® 5/10 мг		19					САД	161,2	134,5
			ДАД	97,6			86,2	[83,1; 89,3]	
			ЧСС	83,5	66,1	[62,8; 69,4]			
Престилол® 10/10 мг		1							
			Престилол® 5/5 мг	2					
					Престилол® 5/10 мг	4	САД	162,0	131,3
ДАД	99,3	78,3					[68,3; 88,2]		
ЧСС	80,0	61,5	[55,5; 67,5]						
Престилол® 10/10 мг	1								

Таблиця 4. Продовження

5 мг / 2,5 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	11	САД	154,4	132,3	[124,4; 140,1]
				ДАД	98,3	83,9	[80,5; 87,3]
				ЧСС	75,8	63,7	[59,9; 67,5]
Престилол® 5/10 мг		4	САД	161,3	127,5	[94,7; 160,3]	
			ДАД	95,0	80,0	[61,6; 98,4]	
			ЧСС	78,0	63,5	[53,0; 74,0]	
Престилол® 10/10 мг		1					
5 мг / 5 мг		Престилол® 5/5 мг	23	САД	154,9	129,4	[124,0; 134,9]
				ДАД	98,5	81,8	[78,5; 85,1]
				ЧСС	80,3	63,7	[60,5; 66,8]
5 мг / 10 мг	Престилол® 5/10 мг	19	САД	157,4	134,1	[129,6; 138,5]	
			ДАД	96,6	81,0	[78,6; 83,4]	
			ЧСС	77,7	64,6	[61,6; 67,6]	
5 мг / 10 мг	Престилол® 10/10 мг	24	САД	159,0	127,5	[123,1; 131,9]	
			ДАД	95,6	78,1	[74,7; 81,6]	
			ЧСС	83,4	62,5	[60,2; 64,9]	
5 мг / 10 мг	Престилол® 5/5 мг	7	САД	160,0	129,3	[123,7; 134,9]	
			ДАД	94,3	76,4	[68,5; 84,3]	
			ЧСС	82,0	66,3	[58,8; 73,8]	
5 мг / 10 мг	Престилол® 5/10 мг	14	САД	162,5	134,9	[129,7; 140,0]	
			ДАД	96,6	81,4	[76,7; 86,2]	
			ЧСС	83,2	67,0	[63,2; 70,8]	
5 мг / 10 мг	Престилол® 10/10 мг	18	САД	162,6	134,8	[131,2; 138,4]	
			ДАД	96,4	82,3	[79,5; 85,2]	
			ЧСС	85,9	65,7	[62,2; 69,1]	
10 мг / 10 мг	Престилол® 5/5 мг	0					
	Престилол® 5/10 мг	1					
	Престилол® 10/10 мг	8	САД	164,4	138,1	[132,7; 143,6]	
10 мг / 10 мг			ДАД	98,8	83,8	[80,0; 87,5]	
			ЧСС	87,0	71,9	[67,0; 76,7]	
	5 мг / 10 мг	АГ 3-го ступеня (АТ > 180/110 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	0			
Престилол® 5/10 мг			4	САД	180,3	126,0	[109,5; 142,5]
				ДАД	108,0	83,8	[76,1; 91,4]
5 мг / 10 мг	АГ 3-го ступеня (АТ > 180/110 мм рт. ст.)			ЧСС	81,3	64,0	[55,4; 72,6]
		Престилол® 10/10 мг	4	САД	182,5	147,5	[132,3; 162,7]
				ДАД	105,0	88,8	[84,8; 92,7]
		ЧСС	84,0	64,5	[57,9; 71,1]		

Таблиця 5. Вихідна терапія: Бісопролол / Валсартан

Дозування (мг)	Ступінь АГ	Дозування фіксованої комбінації Престилол®, яке використовувалось	n	Показник	М0	М1	ДІ [М1]
2,5 мг / 80 мг	АГ 1-го ступеня (140-159/90-99 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	0				
		Престилол® 5/10 мг	8	САД	148,5	127,3	[120,7; 133,8]
				ДАД	92,4	81,9	[78,9; 84,9]
			ЧСС	73,8	63,3	[56,5; 70,0]	
2,5 мг / 160 мг		Престилол® 10/10 мг	1				
		Престилол® 5/5 мг	4	САД	150,8	133,8	[126,1; 141,4]
				ДАД	93,5	83,5	[68,8; 98,2]
			ЧСС	88,0	67,3	[55,7; 78,8]	
2,5 мг / 160 мг		Престилол® 5/10 мг	4	САД	150,0	127,5	[112,3; 142,7]
				ДАД	91,3	75,0	[54,5; 95,5]
				ЧСС	80,3	61,5	[56,7; 66,3]
5 мг / 80 мг		Престилол® 10/10 мг	0				
	Престилол® 5/5 мг	7	САД	148,7	124,7	[114,9; 134,5]	
			ДАД	92,9	75,1	[69,9; 80,4]	
		ЧСС	74,7	63,3	[56,2; 70,4]		
5 мг / 80 мг	Престилол® 5/10 мг	12	САД	149,6	129,2	[122,4; 135,9]	
			ДАД	92,6	80,9	[76,7; 85,1]	
			ЧСС	81,0	64,5	[60,0; 69,0]	
5 мг / 160 мг	Престилол® 10/10 мг	4	САД	148,8	128,8	[124,8; 132,7]	
			ДАД	92,5	80,0	[80,0; 80,0]	
			ЧСС	80,0	63,8	[56,1; 71,4]	
5 мг / 160 мг	Престилол® 5/5 мг	3					
	Престилол® 5/10 мг	11	САД	149,5	130,0	[122,8; 137,2]	
ДАД			92,3	79,5	[75,7; 83,4]		
		ЧСС	79,5	64,2	[61,4; 67,0]		
5 мг / 160 мг	Престилол® 10/10 мг	6	САД	148,3	131,0	[120,7; 141,3]	
			ДАД	90,8	84,0	[77,2; 90,8]	
			ЧСС	86,5	63,2	[55,0; 71,3]	
2,5 мг / 80 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	5	САД	156,4	119,2	[110,1; 128,3]
				ДАД	97,4	78,0	[67,6; 88,4]
				ЧСС	75,8	62,4	[58,3; 66,5]
Престилол® 5/10 мг		14	САД	159,1	131,6	[126,6; 136,7]	
			ДАД	97,0	83,1	[78,9; 87,4]	
			ЧСС	77,6	63,1	[60,5; 65,7]	
2,5 мг / 160 мг		Престилол® 10/10 мг	1				
		Престилол® 5/5 мг	5	САД	162,0	132,0	[112,1; 151,9]
				ДАД	95,0	80,0	[80,0; 80,0]
			ЧСС	77,4	62,6	[58,2; 67,0]	
2,5 мг / 160 мг		Престилол® 5/10 мг	9	САД	160,0	130,6	[124,6; 136,5]
				ДАД	98,3	78,3	[75,0; 81,7]
		ЧСС	82,8	63,8	[59,9; 67,7]		
2,5 мг / 160 мг	Престилол® 10/10 мг	1					



Таблиця 5. Продовження

5 мг / 80 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	11	САД	159,1	130,6	[124,0; 137,3]	
				ДАД	95,8	79,5	[75,4; 83,5]	
				ЧСС	87,3	68,5	[64,6; 72,3]	
		Престилол® 5/10 мг	17	САД	163,3	129,9	[125,3; 134,6]	
				ДАД	95,4	81,1	[77,8; 84,3]	
				ЧСС	88,7	69,7	[65,8; 73,6]	
Престилол® 10/10 мг		5	САД	162,0	129,0	[114,8; 143,2]		
			ДАД	98,0	81,6	[73,7; 89,5]		
			ЧСС	85,8	65,6	[58,1; 73,1]		
5 мг / 160 мг		АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	10	САД	157,0	132,0	[125,4; 138,6]
					ДАД	96,0	82,0	[74,8; 89,2]
					ЧСС	82,9	65,6	[61,9; 69,3]
	Престилол® 5/10 мг		11	САД	158,6	128,4	[119,2; 137,5]	
				ДАД	96,4	80,0	[75,8; 84,2]	
				ЧСС	80,5	64,2	[59,4; 68,9]	
Престилол® 10/10 мг	18	САД	162,6	128,7	[125,4; 132,0]			
		ДАД	97,5	78,9	[76,7; 81,1]			
		ЧСС	88,9	66,1	[62,4; 69,8]			
10 мг / 160 мг	АГ 2-го ступеня (160-179/100-109 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	0					
		Престилол® 5/10 мг	1					
		Престилол® 10/10 мг	5	САД	168,0	134,0	[122,9; 145,1]	
ДАД				97,0	84,0	[77,2; 90,8]		
ЧСС				82,2	62,8	[56,3; 69,3]		
5 мг / 80 мг		АГ 3-го ступеня (АТ > 180/110 мм рт. ст.)	Престилол® 5/5 мг	0				
	Престилол® 5/10 мг		2					
	Престилол® 10/10 мг		4	САД	186,3	136,3	[109,2; 163,3]	
ДАД				110,0	93,8	[70,0; 117,5]		
ЧСС				84,8	63,3	[57,5; 69,0]		
5 мг / 160 мг	АГ 3-го ступеня (АТ > 180/110 мм рт. ст.)		Престилол® 5/5 мг	2				
		Престилол® 5/10 мг	10	САД	184,5	137,0	[124,5; 149,5]	
				ДАД	106,0	82,4	[73,7; 91,1]	
				ЧСС	89,0	67,0	[62,4; 71,6]	
Престилол® 10/10 мг	8	САД	183,8	146,9	[139,8; 153,9]			
		ДАД	108,8	88,1	[85,2; 91,0]			
		ЧСС	90,8	69,5	[65,1; 73,9]			

**ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/10 мг та ПРЕСТИЛОЛ® 10 мг/10 мг** показані для лікування артеріальної гіпертензії та/або стабільної ішемічної хвороби серця (за наявності інфаркту міокарда в анамнезі та/або реваскуляризації) у дорослих пацієнтів, яким необхідна терапія бісопрололом та периндоприлом у дозах, наявних у фіксованій комбінації.

**ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/5 мг та ПРЕСТИЛОЛ® 10 мг/5 мг** показані для лікування артеріальної гіпертензії та/або стабільної ішемічної хвороби серця (за наявності інфаркту міокарда в анамнезі та/або реваскуляризації) та/або стабільної хронічної серцевої недостатності зі зниженою систолічною функцією лівого шлуночка у дорослих пацієнтів, яким необхідна терапія бісопрололом та периндоприлом у дозах, наявних у фіксованій комбінації.

Повне показання, протипоказання, профіль безпеки, взаємодію, особливості та спосіб застосування, дози та інше див. в діючій інструкції до медичного застосування препарату ПРЕСТИЛОЛ® (Р/П № UA/15827/01/01, № UA/15829/01/01, № UA/15828/01/01, № UA/15827/01/02. Наказ № 2740 від 09.12.2021).

## Динаміка ЧСС на тлі лікування фіксованою комбінацією Престилол® у різних дозуваннях залежно від вихідних рівнів ЧСС та АТ без урахування вихідної терапії

**Таблиця 1.** Динаміка ЧСС на тлі лікування фіксованою комбінацією Престилол® в різних дозуваннях залежно від вихідної ЧСС при АГ 1-го ступеня (АТ 140-159/90-99 мм рт. ст.)

Вихідна ЧСС, уд./хв	Престилол 5/5 мг (n)	Середня ЧСС, уд./хв		P	Престилол 5/10 мг (n)	Середня ЧСС, уд./хв		P	Престилол 10/10 мг (n)	Середня ЧСС, уд./хв		P
		M0	M1			M0	M1			M0	M1	
> 90	14	96,9	68,7	<0,001	21	95,8	70,8	<0,001	7	108,1	63,4	<0,001
81-90	53	85,9	65,7	<0,001	44	85,2	66,6	<0,001	19	85,9	64,3	<0,001
71-80	92	76,2	63	<0,001	96	75,9	62,9	<0,001	43	76,3	62,3	<0,001
≤ 70	45	67,8	59,6	<0,001	40	66,7	61,2	<0,001	9	68,6	61,8	<0,001
<b>Всього</b>	<b>204</b>				<b>201</b>				<b>78</b>			

**Таблиця 2.** Динаміка ЧСС на тлі лікування фіксованою комбінацією Престилол® в різних дозуваннях залежно від вихідної ЧСС при АГ 2-го ступеня (АТ 160-179/100-109 мм рт. ст.)

Вихідна ЧСС, уд./хв	Престилол 5/5 мг (n)	Середня ЧСС, уд./хв		P	Престилол 5/10 мг (n)	Середня ЧСС, уд./хв		P	Престилол 10/10 мг (n)	Середня ЧСС, уд./хв		P
		M0	M1			M0	M1			M0	M1	
> 90	36	96,3	66,7	<0,001	63	98,5	69,4	<0,001	58	98,2	69,1	<0,001
81-90	109	86,1	67	<0,001	157	86	67,3	<0,001	104	86	64,9	<0,001
71-80	107	77,4	63,7	<0,001	191	77	63	<0,001	84	77,3	62,7	<0,001
≤ 70	41	68,3	60,4	<0,001	53	67,8	60,5	<0,001	12	68,4	60,3	<0,001
<b>Всього</b>	<b>293</b>				<b>464</b>				<b>258</b>			

\*Інші дозування приймало 12 пацієнтів з ІХС та АГ в цій групі.

**Таблиця 3.** Динаміка ЧСС на тлі лікування фіксованою комбінацією Престилол® в різних дозуваннях залежно від вихідної ЧСС при АГ 3 ступеня (АТ > 180/110 мм рт. ст.)

Вихідна ЧСС, уд./хв	Престилол 5/5 мг (n)	Середня ЧСС, уд./хв		P	Престилол 5/10 мг (n)	Середня ЧСС, уд./хв		P	Престилол 10/10 мг (n)	Середня ЧСС, уд./хв		P
		M0	M1			M0	M1			M0	M1	
> 90	8	100,6	64,8	<0,001	28	100,1	68,5	<0,001	37	100,2	68,2	<0,001
81-90	9	86,3	69	<0,001	38	86,5	67,7	<0,001	41	87,5	67	<0,001
71-80	8	77	62,4	<0,001	19	76,1	64,7	<0,001	11	77,4	62,4	<0,001
≤ 70	3	68	55,3	0,001	8	68,9	62,4	<0,001	4	68	64,5	0,012
<b>Всього</b>	<b>28</b>				<b>93</b>				<b>93</b>			

\*Інше дозування приймав 1 пацієнт з ІХС та АГ в цій групі.

**Склад\*:** ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/5 мг, 5 мг/10 мг, 10 мг/5 мг, 10 мг/10 мг. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, які містять 5 мг бісопрололу fumarату (біс)/5 мг периндоприлу аргініну (пер), 5 мг біс/10 мг пер, 10 мг біс/5 мг пер, 10 мг біс/10 мг пер.

**Фармакотерапевтична група\*.** Інгібітори АПФ, інші комбінації. Код АТХ C09B X02.

**Фармакологічні властивості\*.** Бісопролол – це високоселективний блокатор  $\beta_1$ -дренорецепторів, який не має внутрішньої симпатоміметичної та вираженої мембраностабілізуючої активності. Периндоприл – інгібітор ферменту, який перетворює ангіотензин I в ангіотензин II.

**Показання\*.** ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/10 мг та ПРЕСТИЛОЛ® 10 мг/10 мг показані для лікування артеріальної гіпертензії та/або стабільної ішемічної хвороби серця (за наявності інфаркту міокарда в анамнезі та/або реваскуляризації) у дорослих пацієнтів, яким необхідна терапія бісопрололом та периндоприлом у дозах, наявних у фіксованій комбінації.

ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/5 мг та ПРЕСТИЛОЛ® 10 мг/5 мг показані для лікування артеріальної гіпертензії та/або стабільної ішемічної хвороби серця (за наявності інфаркту міокарда в анамнезі та/або реваскуляризації) та/або стабільної хронічної серцевої недостатності зі зниженою систолічною функцією лівого шлуночка у дорослих пацієнтів, яким необхідна терапія бісопрололом та периндоприлом у дозах, наявних у фіксованій комбінації.

**Фармакотерапевтична група\*.** Інгібітори АПФ, інші комбінації. Код АТХ C09B X02.

**Протипоказання\*.** Гіперчутливість до діючих речовин або до будь-якої з допоміжних речовин чи до будь-яких інших інгібіторів АПФ; гостра серцева недостатність або серцева недостатність у стадії декомпенсації, що потребує внутрішньовенної інотропної терапії; кардіогенний шок; атріовентрикулярна блокада II або III ступеня (без штучного водія ритму); синдром слабкості синусового вузла; синоватріальна блокада; симптоматична брадикардія; симптоматична артеріальна гіпотензія; тяжка форма бронхіальної астми або тяжкий перебіг хронічного обструктивного захворювання легень; тяжка форма облітеруючих захворювань периферичних артерій або тяжка форма синдрому Рейно; нелікована феохромоцитома; метаболічний ацидоз; ангіоневротичний набряк в анамнезі, пов'язаний з попередньою терапією інгібіторами АПФ; спадковий або ідіопатичний ангіоневротичний набряк; вагітність або планування вагітності; одночасне застосування з препаратами, що містять аліскірен, у пацієнтів з цукровим діабетом або нирковою недостатністю (ШКФ < 60 мл/хв/1,73м<sup>2</sup>); одночасне застосування з сакубітрилом/валсартаном. ПРЕСТИЛОЛ® не слід застосовувати раніше ніж через 36 годин після прийому останньої дози сакубітрилу/валсартану, екстракорпоральні методи лікування, які призводять до контакту крові з негативно зарядженими поверхнями; значний двобічний стеноз ниркових артерій або стеноз артерії єдиної функціонуючої нирки.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій\*.** *Лікарські засоби, що викликають гіперкаліємію:* аліскірен, солі калію, калійзберігаючі діуретики, інгібітори АПФ, антагоністи рецепторів ангіотензину II, нестероїдні протизапальні засоби (НПЗЗ), гепарини, імуносупресори, такі як циклоспорин або такролімус, триметоприм та ко-тримоксазол (триметоприм/сульфаметоксазол). *Одночасне застосування протипоказано:* аліскірен у пацієнтів, хворих на цукровий діабет, або пацієнтів з порушеною функцією нирок, екстракорпоральні методи лікування, сакубітрил/валсартан. *Одночасне застосування не рекомендується:* антигіпертензивні препарати з центральним механізмом дії, такі як клонідин та інші (наприклад метилдопа, моксонідин, рилменідин), антиаритмічні препарати I класу (наприклад хінідин, дизопірамід; лідокаїн, фенітоїн; флекаїнід, пропafenон), антагоністи кальцію групи верапамілу і меншою мірою – дилтіазему, аліскірен, одночасне застосування інгібіторів АПФ та блокаторів рецепторів ангіотензину, естрамустан, калійзберігаючі діуретики (наприклад триамтерен, амilorид), солі калію, літій. *Одночасне застосування, що потребує особливої уваги:* протидіабетичні засоби (інсулін, пероральні цукрознижувальні засоби), нестероїдні протизапальні засоби (НПЗЗ), включаючи ацетилсаліцилову кислоту у дозах  $\geq 3$  г/день, антигіпертензивні лікарські засоби та вазодилататори, трициклічні антидепресанти/антипсихотичні засоби/анестетики, симпатоміметики, антагоністи кальцію дигідропіридинового типу, такі як фелодипін та амлодипін, антиаритмічні препарати III класу (наприклад аміодарон), парасимпатоміметичні препарати,  $\beta$ -блокатори місцевої дії (наприклад очні краплі для лікування глаукоми), глікозиди дигіталісу, баклофен, діуретики, калійзберігаючі діуретики (еплеренон, спіронолактон), ракекадотрил, інгібітори mTOR (наприклад сиролімус, еверолімус, темсиролімус). *Одночасне застосування, що потребує уваги:* мефлохін, інгібітори моноаміноксидази (за винятком інгібіторів MAO-B), гліптіни (лінагліптин, саксагліптин, ситагліптин, вільдагліптин), золото.

**Особливості застосування\*.** *Артеріальна гіпотензія.* Симптоматична гіпотензія більш імовірна у пацієнтів з гіповолемією, з тяжкою ренінозалежною гіпертензією, з симптоматичною серцевою недостатністю, із супутньою нирковою недостатністю або без неї. Таким пацієнтам на початку терапії та на етапі підбору дози необхідний ретельний нагляд лікаря. Ці застереження стосуються також пацієнтів з ішемічною хворобою серця або цереброваскулярними захворюваннями. Транзитрна гіпотензія не є протипоказанням для подальшого застосування препарату, який зазвичай можна застосовувати без будь-яких перешкод після відновлення об'єму циркулюючої крові та підвищення артеріального тиску. *Гіперчутливість/ангіоневротичний набряк.* негайно припинити застосування препарату ПРЕСТИЛОЛ®. Терапію  $\beta$ -блокатором слід продовжувати. Встановити належний нагляд за станом пацієнта до повного зникнення симптомів. Ангіоневротичний набряк, пов'язаний із набряком гортані, може призвести до летального наслідку. Одночасне застосування периндоприлу з сакубітрилом/валсартаном протипоказане через підвищений ризик розвитку ангіоневротичного набряку. Розпочинати застосування сакубітрилу/валсартану слід не раніше ніж через 36 годин після прийому останньої дози периндоприлу. У разі припинення лікування сакубітрилом/валсартаном терапію периндоприлом слід розпочинати не раніше ніж через 36 годин після прийому останньої дози сакубітрилу/валсартану. Одночасне застосування інгібіторів АПФ з інгібіторами нейтральної ендопептидази (НЕП) (наприклад ракекадотрилом), інгібіторами mTOR (наприклад сиролімусом, еверолімусом, темсиролімусом) та гліптінами (наприклад лінагліптином, саксагліптіном, ситагліптіном, вільдагліптіном) може призвести до підвищення ризику розвитку ангіоневротичного набряку (наприклад набряку дихальних шляхів або язика, з порушенням функції дихання або без). Слід з обережністю розпочинати лікування ракекадотрилом, інгібіторами mTOR (наприклад сиролімусом, еверолімусом, темсиролімусом) та гліптінами (наприклад лінагліптіном, саксагліптіном, ситагліптіном, вільдагліптіном) пацієнтів, які вже застосовують інгібітори АПФ. *Порушення функції печінки.* Рідко прийом інгібіторів АПФ був пов'язаний із синдромом, який розпочинається з холестатичної жовтяниці та переходить у швидкоплинний некроз печінки, іноді з летальним наслідком. Пацієнти, у яких на тлі прийому інгібіторів АПФ розвивається жовтяниця або значно підвищується рівень печінкових ензимів, повинні припинити прийом інгібітору АПФ. *Расові особливості.* ІАПФ частіше спричиняють ангіоневротичний набряк, а периндоприл менш ефективно знижує артеріальний тиск у пацієнтів негроїдної раси з гіпертензією, ніж у пацієнтів інших рас. *Кашель. Гіперкаліємія.* До факторів ризику виникнення гіперкаліємії належать: ниркова недостатність, погіршення функції нирок, вік > 70 років, цукровий діабет, дегідратація, гостра серцева декомпенсація, метаболічний ацидоз та одночасне застосування калійзберігаючих діуретиків, харчових добавок, що містять калій, або замінників солі з калієм; або прийом інших препаратів, які підвищують концентрацію калію у сироватці крові. Таке одночасне застосування потребує обережності та частого моніторингу рівня калію в сироватці крові і особливо антагоністів альдостерону або блокаторів рецепторів ангіотензину. *Комбінації з літєм, з калійзберігаючими препаратами, харчовими добавками, що містять калій або замінниками солі з калієм, з антагоністами кальцію, антиаритмічними препаратами I класу та антигіпертензивними засобами центральної дії не рекомендовані.* *Повійна блокада ренін-ангіотензин-альдостеронової системи (РААС).* Одночасне застосування інгібіторів АПФ, блокаторів рецепторів ангіотензину II або аліскірену підвищує ризик виникнення артеріальної гіпотензії, гіперкаліємії та зниження функції нирок (у тому числі гострої ниркової недостатності). Тому застосування повійної блокади РААС не рекомендована. Пацієнтам із діабетичною нефропатією не слід застосовувати одночасно інгібітори АПФ та блокатори рецепторів ангіотензину II. *Припинення лікування.* Необхідно уникати різкої відміни лікування. Дозування слід знижувати поступово, із застосуванням окремих компонентів, бажано протягом двох тижнів. *Брадикардія.* Якщо під час лікування частота серцевих скорочень у стані спокою знижується до < 50-55 уд/хв і у пацієнта спостерігаються симптоми, що вказують на наявність брадикардії, дозу препарату ПРЕСТИЛОЛ® слід знизити із застосуванням окремих компонентів препарату. Бісопролол потрібно застосовувати у відповідній дозі. *Атріовентрикулярна блокада I ступеня, стеноз аортального та мітрального клапанів/гіпертрофічна кардіоміопатія, цукровий*

*діабет, сувора дієта.* Призначати з обережністю. *Стенокардія Принциметала.* Застосування β-блокаторів може збільшити кількість та тривалість нападів у хворих на стенокардію Принциметала. *Порушення функції нирок.* Добова доза препарату ПРЕСТИЛОЛ® має базуватися на кліренсі креатиніну. Необхідно контролювати рівень креатиніну та калію. У деяких пацієнтів із двобічним стенозом ниркової артерії або стенозом артерії єдиної нирки при застосуванні інгібіторів АПФ спостерігалось підвищення концентрації сечовини в крові та креатиніну у сироватці крові. Наявність реноваскулярної гіпертензії підвищує ризик виникнення тяжкої гіпотензії та ниркової недостатності. *Реноваскулярна гіпертензія.* У пацієнтів із двобічним стенозом ниркових артерій або стенозом артерії єдиної функціонуючої нирки підвищується ризик виникнення артеріальної гіпотензії та ниркової недостатності. Застосування діуретиків може бути сприятливим фактором. Зниження функції нирок може супроводжуватись лише незначними змінами рівня креатиніну у сироватці крові навіть у пацієнтів з однією нирковою артерією. *Трансплантація нирки, серцева недостатність з такими захворюваннями та станами: інсулінозалежний цукровий діабет (I типу), тяжкі порушення функції нирок, тяжкі порушення функції печінки, рестриктивна кардіоміопатія, вроджені хвороби серця, гемодинамічно значущі органічні вади клапанів серця, інфаркт міокарда за останні 3 місяці.* Немає досвіду застосування. *Анафілактоїдні реакції.* У пацієнтів, які перебували на діалізі з використанням високо проточних мембран. Повідомлялося про рідкісні випадки виникнення небезпечних для життя анафілактоїдних реакцій у пацієнтів, які приймали інгібітори АПФ, під час проведення аферезу ліпопротеїдів низької щільності (ЛНЩ) з використанням декстрансульфату. Перед проведенням кожного аферезу необхідно тимчасово припинити лікування інгібіторами АПФ. Анафілактоїдних реакцій під час десенсибілізуючої терапії можна уникнути при тимчасовому припиненні застосування інгібіторів АПФ, але реакції можуть виникнути знову при необережному поновленні лікування. *Нейтропенія/агранулоцитоз/тромбоцитопенія/анемія.* Периндоприл слід призначати дуже обережно пацієнтам з колагенозами, під час терапії імунодепресантами, алопуринолом або прокаїнамідом. Рекомендуються періодично контролювати кількість лейкоцитів у крові. *Бронхоспазм (bronхіальна астма, обструктивні захворювання дихальних шляхів).* Показана супутня терапія бронходилататорами. *Анестезія.* Якщо вважається за необхідне припинити лікування β-блокатором перед оперативним втручанням, це слід робити поступово та завершити приблизно за 48 годин до анестезії. Лікування препаратом слід припинити за один день до хірургічного втручання. *Псоріаз.* Ретельно оцінити співвідношення користі/ризик. *Феохромоцитома.* Бісопролол слід завжди призначати у комбінації з α-адреноблокаторами. *Тиреотоксикоз.* Прийом бісопрололу може маскувати симптоми тиреотоксикозу. *Первинний альдостеронізм.* Пацієнти з первинним гіперальдостеронізмом, як правило, не відповідають на лікування антигіпертензивними лікарськими засобами, які діють шляхом пригнічення ренін-ангіотензинової системи. Застосовувати не рекомендується. *Допоміжні речовини.* Рівень натрію: містить менше 1 ммоль натрію (23 мг) на таблетку, тобто майже «вільний від натрію». **Застосування у період вагітності або годування груддю\*.** ПРЕСТИЛОЛ® протипоказаний у період вагітності і не рекомендований у період годування груддю. **Фертильність\*.** Дані відсутні. **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами\*.** У деяких пацієнтів можуть виникати індивідуальні реакції, пов'язані зі зниженням артеріального тиску. Здатність керувати транспортними засобами або працювати з механізмами може бути порушена.

**Спосіб застосування та дози\*.** Звичайне дозування становить одну таблетку один раз на день. Стан пацієнтів має бути стабілізованим при застосуванні еквівалентних доз бісопрололу та периндоприлу щонайменше протягом 4 тижнів. Фіксована комбінація не передбачена для початкової терапії. Пацієнтам, які стабілізовані застосуванням 2,5 мг бісопрололу та 2,5 мг периндоприлу рекомендовано півтаблетки 5 мг/5 мг один раз на день. Пацієнтам, які стабілізовані застосуванням 2,5 мг бісопрололу та 5 мг периндоприлу рекомендовано півтаблетки 5 мг/10 мг один раз на день. За необхідності зміни дозування слід провести індивідуальний підбір доз кожного з компонентів препарату. Таблетки ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/5 мг та ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/10 мг мають насічку для поділу на дві частини. *Порушення функції нирок.* ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/5 мг: один раз на день при кліренсі креатиніну  $\geq 60$  мл/хв; кліренс креатиніну 30-60 мл/хв – ½ таблетки; кліренс креатиніну  $< 30$  мл/хв – не прийнятний для застосування, рекомендується індивідуальний підбір дози кожного з компонентів. ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/10 мг та 10 мг/5 мг: кліренс креатиніну  $\geq 60$  мл/хв: 5 мг/10 мг ½ таблетки, 10 мг/5 мг – одну таблетку. Кліренсом креатиніну  $< 60$  мл/хв – не прийнятний для застосування. ПРЕСТИЛОЛ® 10 мг/10 мг не прийнятний для застосування при нирковій недостатності. *Порушення функції печінки.* Підбір дози не потрібен. *Пацієнти літнього віку.* Застосування можливе з урахуванням функції нирок. *Діти.* Безпеку та ефективність застосування препарату встановлено не було. Застосовувати протипоказано. **Передозування\*.** Дані відсутні. **Побічні реакції\*.** *Дуже часто:* брадикардія. *Часто:* головний біль, запаморочення, вертиго, дисгевзія, парестезія, порушення зору, дзвін у вухах, погіршення серцевої недостатності, гіпотензія та пов'язані з нею симптоми, відчуття холоду або оніміння кінцівок, кашель, диспное, біль у животі, запор, діарея, нудота, блювання, диспепсія, висип, свербіж, м'язові судороги, астения, втомлюваність. *Нечасто:* еозинофілія, гіпоглікемія, гіперкаліємія, гіпонатріємія, зміни настрою, порушення сну, депресія, сонливість, непритомність, пальпітація, тахікардія, порушення атріовентрикулярної провідності, ортостатична гіпотензія, васкуліт, бронхоспазм, сухість у роті, ангіоневротичний набряк обличчя, кінцівок, губ, слизових оболонок, язика, голосової щілини та/або гортані, кропив'янка, реакції фоточутливості, пемфігоїд, гіпергідроз, м'язова слабкість, артралгія, міалгія, ниркова недостатність, еректильна дисфункція, біль у грудній клітці, нездужання, периферичний набряк, гіпертермія, підвищення рівня сечовини в крові, підвищення рівня креатиніну в крові, падіння. *Рідко:* риніт, синдром неадекватної секреції антидіуретичних гормонів (СНАДГ), кошмарні сновидіння, галюцинації, зниження слюзовиділення, розлади слуху, припливи жару, цитолітичний або холестатичний гепатит, реакції гіперчутливості (свербіж, почервоніння, висип), посилення симптомів псоріазу, гостра ниркова недостатність, анурія/олігурія, порушення потенції, підвищення рівня печінкових ензимів, підвищення рівня білірубину в крові, підвищення рівня тригліцеридів. *Дуже рідко:* агранулоцитоз, панцитопенія, лейкопенія, нейтропенія, тромбоцитопенія, гемолітична анемія з уродженим дефіцитом G-6-ФД, сплутаність свідомості, кон'юнктивіт, аритмія, стенокардія, інфаркт та інсульт можливо внаслідок надмірного зниження АТ у пацієнтів групи високого ризику, еозинофільна пневмонія, панкреатит, мультиформна еритема, алопеція, β-блокатори можуть спричинити або загострювати псоріаз, провокувати псоріатичні висипання, зниження гемоглобіну та зниження гематокриту. При застосуванні інших інгібіторів АПФ повідомлялося про випадки виникнення синдрому неадекватної секреції антидіуретичного гормону (СНАДГ). Тому можна розцінювати СНАДГ як ймовірне ускладнення із частотою виникнення дуже рідко. *Частота невідома:* феномен Рейно. **Упаковка\*.** По 10, 30 або 100 таблеток у контейнері для таблеток ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/5 мг, 5 мг/10 мг, 10 мг/5 мг, 10 мг/10 мг.

\*Для повної інформації ознайомтесь з інструкцією для медичного застосування препарату ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/5 мг, ПРЕСТИЛОЛ® 5 мг/10 мг, ПРЕСТИЛОЛ® 10 мг/5 мг, ПРЕСТИЛОЛ® 10 мг/10 мг (Р/П № UA/15827/01/01, № UA/15829/01/01, № UA/15828/01/01, № UA/15827/01/02. Наказ № 2740 від 09.12.2021.

Імпортер: товариство з обмеженою відповідальністю Серв'є Україна  
01054, м. Київ, вул. Набережно-Хрещатицька, 41  
Тел.: (044) 490-34-41, факс: (044) 490-34-40.

Copyright 2022, ТОВ Серв'є Україна. Усі права захищені.

Інформація для професійної діяльності спеціалістів охорони здоров'я.  
Для додаткової інформації відвідайте сайти: [www.servier.ua](http://www.servier.ua)

