

Довіра препаратам КРКА – це довіра якості, ефективності та  
безпеки, що засновані на десятиріччях клінічних досліджень<sup>1,2</sup>

# Великі можливості Великого Сартану!



**Вальсакор®**  
валсартан 80 мг, 160 мг, 320 мг

**Вальсакор® Н**  
валсартан 80 мг, 160 мг, 320 мг / гідрохлортiazид 12,5 мг

**Вальсакор® НD**  
валсартан 160 мг, 320 мг / гідрохлортiazид 25 мг

**Валодіп**  
амлодіпін 5 мг / валсартан 80 мг  
амлодіпін 5 мг / валсартан 160 мг  
амлодіпін 10 мг / валсартан 160 мг

**Ко-Валодіп** **НОВЕ**  
амлодіпін 5 мг / валсартан 160 мг / гідрохлортiazид 12,5 мг  
амлодіпін 10 мг / валсартан 160 мг / гідрохлортiazид 12,5 мг  
амлодіпін 10 мг / валсартан 160 мг / гідрохлортiazид 25 мг

**Перемога в нашому  
серці**

**Вирішальний удар  
у боротьбі з АГ\*\***

#### Коротка інструкція для медичного застосування препарату Вальсакор

**Склад:** 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 40 мг або 80 мг або 160 мг або 320 мг валсартану; Вальсакор НD: 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 80 мг валсартану та 12,5 мг гідрохлортiazиду; Вальсакор Н160: 160 мг валсартану та 12,5 мг гідрохлортiazиду; Вальсакор HD160: 160 мг валсартану та 25 мг гідрохлортiazиду; Вальсакор Н320: 320 мг валсартану та 12,5 мг гідрохлортiazиду; Вальсакор HD320: 320 мг валсартану та 25 мг гідрохлортiazиду. **Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. **Фармакотерапевтична група.** Прості препарати антагоністів ангіотензину II. Код АТС C09C A03. **Показання.** Артеріальна гіпертензія. Лікування артеріальної гіпертензії у дорослих та дітей віком від 6 до 18 років. Післяінфарктний стан. Лікування клінічно стабільних пацієнтів із симптоматичною серцевою недостатністю або асимптоматичною систолічною дисфункцією лівого шлуночка після нещодавно перенесеного (12 годин – 10 днів) інфаркту міокарда. Серцева недостатність. Комбіновані препарати антагоністів ангіотензину II. Код АТС C09D A03. Артеріальна гіпертензія у пацієнтів, тих яких відповідно не регулюється монотерапією. **Протипоказання.** Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату; підвищена чутливість до будь-якого сульфонамідного препарату; тяжкі порушення функції печінки, цироз печінки та холестаза; анурія, порушення функції нирок (кліренс креатиніну <30 мл/хв.), гемодіаліз; рефрактерна гіпокаліємія, гіпонатріємія, гіпокальціємія або симптоматична гіперурикемія, вагітність та період годування груддю. **Побічні реакції.** зменшення гемоглобіну, зменшення гемокрити, нейтропенія, тромбоцитопенія, підвищена чутливість, включаючи сироваткову реакцію, підвищення калію у сироватці крові, гіонатріємія, запаморочення, пострауляне запаморочення, втрата свідомості, головний біль, сонливість, артеріальна гіпотензія, ортостатична гіпотензія, серцева недостатність, васкуліт, кашель, фарингіт, риніт, синусит, інфекції верхніх дихальних шляхів, вірусні інфекції, абдомінальний біль, нудота, діарея, підвищення значень печінкових проб, включаючи підвищення білірубіну в сироватці крові, ангіоневротичний набряк, висипання, свербіж, міалгія, артралгія, ниркова недостатність та порушення функції нирок, гостра ниркова недостатність, підвищення креатиніну у сироватці крові, підвищення азоту сечовини у крові, астенія, підвищення втомлюваності. **Фармакологічні властивості.** Вальсартан – це активний, специфічний антагоніст рецепторів ангіотензину II. Він діє селективно на підтип рецепторів AT1, відповідальний за відомі ефекти ангіотензину II. Вальсартан не пригнічує активності АІФ (відомого також як кініназа II), що перетворює ангіотензин I на ангіотензин II та каталізує розпад брадикиніну. Антагоністи ангіотензину II не сприяють кашлю, оскільки не впливають на активність ангіотензинперетворювального ферменту і не посилюють продукцію брадикиніну та субстанції Р. Лікування вальсартаном пацієнтів з артеріальною гіпертензією призводило до зниження артеріального тиску, не впливаючи на частоту серцевих скорочень. В комбінації з гідрохлортiazидом досягається значне додаткове зниження артеріального тиску. **Відпускається за рецептом лікаря.** Інформація про лікарський засіб для використання у професійній діяльності медичними та фармацевтичними працівниками. Повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції з медичного використання препарату. **Виробник:** КРКА, д.д., Ново место, Словенія/КРКА, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija. За додатковою інформацією звертайтеся: ТОВ «КРКА Україна», м.Київ, вул. Староноводницька, 13, оф. 127, а/с 42. Тел.: (044)3542668. Факс: (044) 3542667. www.krka.ua.

#### Коротка інструкція для медичного застосування препарату Валодіп

**Склад:** діюча речовина: амлодіпін у вигляді амлодіпіну бесилату та 80 мг валсартану або 5 мг амлодіпін у вигляді амлодіпіну бесилату та 160 мг валсартану або 10 мг амлодіпін у вигляді амлодіпіну бесилату та 160 мг валсартану. **Лікарська форма:** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. **Фармакотерапевтична група.** Препарати інгібіторів ангіотензину II та блокатори кальцієвих каналів. Код АТС C09D B01. **Показання.** Есенціальна гіпертензія у пацієнтів, артеріальний тиск яких не регулюється за допомогою монотерапії амлодіпіним або валсартаном. Рекомендована доза – 1 таблетка на добу (максимально допустимі дози компонентів препарату – 10 мг амлодіпін, 320 мг валсартану). **Побічні реакції:** середня частота периферичного набряку, яку визначили в усьому діапазоні доз, становила 5,1%. Небажані реакції, що раніше відзначалися при застосуванні одного з компонентів препарату (амлодіпін або валсартан), можуть також виникати і при застосуванні препарату Валодіп, навіть якщо вони не були відмічені у ході проведення клінічних досліджень або в постмаркетинговий період. Побічні дії, що виникають при застосуванні амлодіпіну: часто – блявання, нечасто – алопеція, порушення ритму роботи кишечника, диспепсія, дишне, риніт, гастрит гіперплазії ясен, гінекомастія, гіпергілікемія, імпотенція, збільшення частоти сечовипускання, лейкопенія, загальне нездування, зміни настрою, міалгія, периферична невропатія, паникреатит, гепатит, тромбоцитопенія, васкуліт, ангіоневротичний набряк і мультиморфна еритема, сонливість. Побічні дії, що виникають при застосуванні валсартану – зниження рівня гемоглобіну, зменшення

рівня гемокрити, нейтропенія, тромбоцитопенія, підвищення рівня калію в сироватці крові, підвищення значення печінкових проб, у тому числі концентрації білірубіну в сироватці крові, ниркова недостатність і порушення ниркових функцій, гіпонатріємія, серцева недостатність, підвищення рівня азоту сечовини у крові, підвищення рівня креатиніну в сироватці крові, ангіоневротичний набряк, міалгія, васкуліт, реакції гіперчутливості, у тому числі сироваткова хвороба. **Виробник:** КРКА, д.д., Ново место, Словенія/КРКА, d.d., Novo mesto, Slovenija. По всіх питаннях на території України звертайтеся до ТОВ «КРКА Україна» м.Київ, вул. Староноводницька, 13, оф.127, ПС42. Телефон: +38(044)3542668. Повна інформація про лікарський засіб наведена в інструкції для медичного застосування препарату. Інформація для професійного застосування медичними та фармацевтичними працівниками.

#### Коротка інструкція для медичного застосування препарату Ко-Валодіп

**Склад:** діюча речовина: амлодіпін у вигляді амлодіпіну бесилату, валсартан, гідрохлортiazид; 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 5 мг амлодіпін у вигляді амлодіпіну бесилату, 160 мг валсартану та 12,5 мг гідрохлортiazиду або 10 мг амлодіпін у вигляді амлодіпіну бесилату, 160 мг валсартану та 25 мг гідрохлортiazиду; **Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. **Фармакотерапевтична група.** Антагоністи ангіотензину II, інші комбінації. Вальсартан, амлодіпін і гідрохлортiazид. Код АТС C09D X01. **Показання.** Лікування есенціальної гіпертензії у дорослих пацієнтів, артеріальний тиск яких належно контролюється комбінацією амлодіпін, валсартан і гідрохлортiazиду та які застосовують три окремих препарати або два препарати, один з яких є комбінованим. **Протипоказання.** Гіперчутливість до діючих речовин, інших сульфонамідів, похідних дигідропіридину або до будь-якої допоміжної речовини. Вагітність або планування вагітності (див. розділ «Застосування у період вагітності або годування груддю»). Порушення функції печінки, білірубін цироз або холестаза. Тяжкі порушення функції нирок (швидкість клубочкової фільтрації (ШКФ) <30 мл/хв/1,73 м<sup>2</sup>), анурія, а також перебування на діалізі. Супутнє застосування із засобами, що містять аліскірен, пацієнтам з цукровим діабетом або з порушеннями функції нирок (ШКФ < 60 мл/хв/1,73 м<sup>2</sup>). Рефрактерна гіпокаліємія, гіонатріємія, гіперкальціємія, симптоматична гіперурикемія. Тяжка гіпотензія. Шок (включаючи кардіогенний шок). Обструкція вивідного тракту лівого шлуночка (наприклад гіпертрофічна обструктивна кардіоміопатія та стеноз аорти тяжкого ступеня). Гемодинамічно нестабільна серцева недостатність після гострого інфаркту міокарда. **Побічні реакції.** Побічні реакції представлені стосовно препарату амлодіпін/валсартан/гідрохлортiazид, і зустрічаються часто (від ≥1/100 до <1/10). З боку метаболізму і життєвості – гіпокаліємія, з боку нервової системи – запаморочення, головний біль, з боку судин – артеріальна гіпотензія, з боку травного тракту – диспепсія, з боку нирок і сечовидільної системи – поліурія, загальні порушення – слабкість, набряк. **Спосіб застосування та дози.** Рекомендована доза препарату Ко-Валодіп – 1 таблетка на добу, бажано вранці. Перед терапією препаратом Ко-Валодіп стан пацієнта повинен бути контрольованим незмінними дозами монотерапії, які приймають одночасно. Доза Ко-Валодіп повинна залежати від доз окремих компонентів комбінації, що застосовують на момент зміни препарату. Максимальна рекомендована доза препарату амлодіпін/валсартан/гідрохлортiazид становить 10 мг/320 мг/25 мг. Ко-Валодіп можна застосовувати незалежно від прийому їжі. Таблетки слід ковтати цілими, запиваючи водою, в один і той же час доби, бажано вранці. Категорія відпуску. За рецептом. **Виробник:** КРКА, д.д., Ново место, Словенія/КРКА, d.d., Novo mesto, Slovenija. По всіх питаннях на території України звертайтеся до ТОВ «КРКА Україна» м.Київ, вул. Староноводницька, 13, оф.127, ПС42. Телефон: +38(044)3542668. Повна інформація про лікарський засіб наведена в інструкції для медичного застосування препарату. Інформація для професійного застосування медичними та фармацевтичними працівниками.

\* у лінійці препаратів торгової марки КРКА на ринку України.

\*\* АГ – артеріальна гіпертензія.

**Посилання:** 1. Annual Report 2019. Krka, d. d., Novo mesto, 2020 [cited 2020 August 25]. Available from: <http://www.krka.biz/en/2>. Evidence-based therapy with Krka's medicines [editorial]. Krka Med Farm 2014; 26 (38).

ТОВ «КРКА УКРАЇНА», вул. Староноводницька, 13, секція В-Г, офіс 127, а/с 42, 01015, м. Київ  
тел.: (044) 354 26 68, факс: (044) 354 26 67, e-mail: [Info.ua@krka.biz](mailto:Info.ua@krka.biz), [www.krka.ua](http://www.krka.ua)



Наші знання та прагнення присвячені здоров'ю. Рішучість, наполегливість та майстерність  
в поєднанні з єдиною метою – створення ефективних та безпечних препаратів найвищої якості.