

**ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування препарату  
ІНДАПАМІД  
( INDAPAMID )**

**Загальна характеристика :**

**міжнародна та хімічна назви:** Indapamide;

(RS)- 4-хлоро-3-сульфамол-N-(2-метил-2,3 дигідро-1H-індол-1-іл)бензамід;

**основні фізико-хімічні властивості:** круглі таблетки вкриті оболонкою, білого кольору;

**склад:** 1 таблетка містить індапаміду 2,5 мг;

**допоміжні речовини:** лактоза, повідон К 30, кросповідон, магнію стеарат, натрію лаурілсульфат, тальк, метилгідроксипропілцелюлоза, макроголь, титану діоксид.

**Форма випуску.** Таблетки, вкриті оболонкою.

**Фармакотерапевтична група.** Нетіазидні діуретики з помірно вираженою активністю типу сульфамідів. Код АТС C03B A11.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Антигіпертензивний (діуретичний) засіб, похідне нетіазидних сульфонамідів. Индапамід викликає зниження тонуусу гладеньких м'язів артерій (за рахунок зміни трансмембранного переносу іонів кальцію, зменшення гіперчутливості судин до норадреналіну і ангіотензину), що призводить до зниження загального периферичного судинного опору. Индапамід стимулює синтез простагландину E<sub>2</sub>, який має судинорозширюючий та гіпотензивний ефекти. Виявляє помірну діуретичну дію, що пов'язана з блокуванням реабсорбції іонів натрію, хлору, води і, меншою мірою іонів калію і магнію. Препарат не порушує метаболізму ліпідів і не має негативного впливу на вуглеводний обмін, не впливає на загальний рівень холестерину, тригліцеридів, знижує рівень фосфатів у крові. Терапевтичний ефект наступає через 7-8 днів, максимальна дія – через 4 тижні.

**Фармакокінетика.** Після внутрішнього застосування індапамід швидко всмоктується, максимальна концентрація в плазмі крові досягається через 2 - 2,5 год та становить 230 – 260 нг/мл. 71 - 79% індапаміду зв'язується з протеїнами плазми крові, переважно з 1 альфаглокопротеїном. Широко розподіляється у тканинах організму. Період напіввиведення становить 14 год. Метаболізується індапамід у печінці. Виводиться з сечею 7% в незміненому вигляді (протягом 48 годин) і 70% у вигляді метаболітів, та 23% з жовчю.

**Показання для застосування.** Застосовують для лікування артеріальної гіпертензії легкої та середньої тяжкості.

**Спосіб застосування та дози.** Дорослим призначають 2,5 мг на добу, а саме по 1 таблетці, краще вранці. У разі недостатності гіпотензивного ефекту дозу можливо збільшити до 5 мг на добу (за один прийом вранці). Збільшення дози препарату підсилює діуретичну дію.

**Побічна дія.** Можливі: головний біль, стомлюваність, судоми, пронос, шкірний висип та прискорене сечовипускання. У поодиноких випадках ортостатична гіпотензія.

**Противпоказання.** Підвищена чутливість до препарату та його компонентів, а також до інших препаратів групи сульфамідів, гостре порушення мозкового кровообігу, гіперальдостеронізм, виражені порушення функції печінки та нирок, гіпокаліємія.

**Передозування.** При передозуванні спостерігається нудота, блювання, слабкість, порушення шлунково-кишкових функцій, порушення водно-електролітного балансу. У важких випадках відмічалися гіпотензія і депресія дихання. Специфічних антидотів не має. Необхідно викликати блювання, промити шлунок та обережно відрегулювати водно-електролітний баланс.

**Особливості застосування.** З особливою обережністю призначають препарат хворим з порушенням функції печінки та нирок. В процесі лікування препаратом необхідний періодичний контроль електролітів у сироватці крові, у зв'язку з можливістю виникнення гіпокаліємії і порушення водно-електролітного балансу. Хворим з гіперурикемією та подагрою, що застосовують Индапамід, необхідний періодичний контроль сечової кислоти. Можливі прояви латентного діабету, а також зміни потреби в інсуліні. За рахунок зниження артеріального тиску препарат може впливати на здатність до керування транспортними засобами та механізмами. Не слід призначати Индапамід в період вагітності та годуванні груддю.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами.** Можливо потенціювання дії інших антигіпертензивних засобів при одночасному застосуванні з Индапамідом. Не призначають одночасно з препаратами літїю, тому що збільшується ризик токсичності останнього (внаслідок зниження ниркового кліренсу літїю та підвищення його концентрації у плазмі крові). Индапамід може зменшити артеріальну відповідь на норадреналін. Не слід призначати Индапамід з калійзберігаючими (спіронолактон, амilorид, триамтерен) сечогінними засобами. Одночасне застосування калійзберігаючих сечогінних засобів не виключає можливості розвитку зниження вмісту калію у сироватці крові.

**Умови та термін зберігання.** Зберігати при температурі від 15° до 25° С, у захищеному від світла та вологи, недоступному для дітей місці. Термін зберігання - 3 роки.

**Умови відпуску.** За рецептом.

**Упаковка.** № 30 (10x3). По 10 таблеток, вкритих оболонкою, у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурні чарункові упаковки у картонній упаковці.

**Виробник.** «Хемофарм» АД, Сербія.

**Адреса.** 26300 м. Вршац, Белградський шлях б/н,  
тел.: 381/13/821345.