



ТАМСУЛОЗИН – ВЕРТЕКС

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Регистрационный номер: ЛП-005271

Торговое наименование: Тамсулозин – ВЕРТЕКС

Международное непатентованное или группировочное наименование: тамсулозин

Лекарственная форма: таблетки с пролонгированным высвобождением, покрыты пленочной оболочкой

Состав

Одна таблетка с пролонгированным высвобождением, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

действующее вещество: тамсулозин гидрохлорид – 0,4 мг;

спомогательные вещества: цеплюза микрокристаллическая, гипромелоза 2208, кремний диоксид коллоидный гидрофобный, магния стеарат;

пленочная оболочка: [гипромелоза 2910, тальк, титана диоксид, макрол 4000 (полиизопренлипид 4000), краситель железа оксид желтый] или [сухая смесь для

пленочного покрытия, содеражащая гипромелозу 2910, тальк, титана диоксид, макрол 4000 (полиизопренлипид 4000), краситель железа оксид желтый].

Описание

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрыты пленочной оболочкой желтого цвета. На поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Альфа1-адреноблокатор.

Код ATC

B04CA02

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Тамсулозин является специфическим конкурентным блокатором постсинаптических α_1 -адренорецепторов, особенно α_{1A} и α_{1D} подтипов, отвечающих за расслабление гладкой мускулатуры предстательной железы, шейки мочевого пузыря и простатической части уретры. Тамсулозин в дозировке 0,4 мг увеличивает максимальную скорость мочеиспускания, а также снижает тонус гладкой мускулатуры предстательной железы и уретры, улучшая отток мочи и, таким образом, уменьшает выраженность симптомов опорожнения. Тамсулозин также уменьшает выраженность симптомов наполнения мочевого пузыря, в развитии которых важную роль играет гиперактивность латентора. При длительной терапии сохраняется воздействие на выраженность симптомов наполнения и опорожнения, уменьшая риск развития острой задержки мочи и необходимости оперативного вмешательства.

Блокаторы α_{1A} -адренорецепторов могут снижать артериальное давление (АД) за счет уменьшения периферического сопротивления. При применении тамсулозина в супточной дозе 0,4 мг случаи клинически значимого снижения АД не отмечались.

Фармакокинетика

Всасывание

Данная лекарственная форма обеспечивает длительное и медленное высвобождение тамсулозина и достаточную экспозицию со слабыми колебаниями концентрации тамсулозина в плазме крови в течение 24 часов.

Тамсулозин всасывается в кишечнике. Абсорбция оценивается в 57 % от введенной дозы. Прием пищи не оказывает влияния на всасываемость тамсулозина. Тамсулозин характеризуется линейной фармакокинетикой. После однократного приема тамсулозина внутрь натощак в дозе 0,4 мг максимальная концентрация тамсулозина в плазме крови (C_{max}) достигается в среднем через 6 часов. В равновесном состоянии, которое достигается к 4-му дню приема тамсулозина, концентрация тамсулозина в плазме крови (C_{ss}) достигает наибольшего значения через 4–6 часов как натощак, так и после приема пищи. Максимальная концентрация в плазме крови увеличивается примерно на 6 % при второй дозе до 11 мг/мл в равновесном состоянии. Наименьшая концентрация тамсулозина в плазме крови составляет 40 % от максимальной концентрации в плазме крови натощак и после приема пищи. Существуют значительные индивидуальные различия среди пациентов в отношении концентрации тамсулозина в плазме крови после однократной дозы и многократного приема тамсулозина.

Распределение

Связывание белками плазмы крови – около 99 %, объем распределения небольшой (около 0,2 л/кг).

Метаболизм

Тамсулозин медленно метаболизируется в печени с образованием менее активных метаболитов. Большая часть тамсулозина представлена в плазме крови в неизмененном виде. По экспериментальным данным, способность тамсулозина индуцировать активность микросомальных ферментов печени практически отсутствует.

При печеночной недостаточности

не требуется коррекции режима дозирования.

Выведение

Тамсулозин и его метаболиты главным образом выводятся почками, при этом приблизительно 4–6 % тамсулозина выделяется в неизмененном виде.

Период полувыведения тамсулозина ($T_{1/2}$) при однократном приеме 0,4 мг тамсулозина в виде таблеток и в равновесном состоянии составляет 19 и 15 часов, соответственно.

Показания к применению

Доброкачественная гиперплазия предстательной железы (лечение нарушений мочеиспускания).

Противопоказания

- гиперчувствительность к тамсулозину или любому другому компоненту препарата;
- ортостатическая гипотензия;
- тяжелая печеночная недостаточность;
- детский возраст до 18 лет;
- лица женского пола (применяется только у мужчин).

С осторожностью

- хроническая почечная недостаточность (клиренс креатинина ниже 10 мл/мин);
- тяжелая печеночная недостаточность;
- артериальная гипотония.

Способ применения и дозы

Внутрь, по 1 таблетке (0,4 мг) 1 раз в сутки независимо от приема пищи. Длительность применения не ограничена, препарат назначают в виде непрерывной терапии.

Таблетка должна быть принята целиком, ее нельзя разжевывать, так как это может повлиять на пролонгированное высвобождение действующего вещества.

Побочное действие

Классификация частоты развития побочных эффектов согласно рекомендациям Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ):

Частота	≥ 1/10;
очень часто	от 1/100 до < 1/10;
часто	от 1/1000 до < 1/100;
нечасто	от ≥ 1/10000 до < 1/1000;
редко	< 1/10000, включая отдельные сообщения;
очень редко	частота неизвестна – по имеющимся данным установить частоту возникновения не представляется возможным.

Тип нарушения	Частота	Частота	Частота	Частота
Нарушения со стороны нервной системы	Часто	Нечасто	Редко	Очень редко
головокружение (1,3 %)	головная боль	обморок	–	–
Нарушения со стороны сердца	–	сердцебиение	–	–
Нарушения со стороны сосудов	–	ортостатическая гипотензия	–	–
Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения	–	ринит	–	–

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта	-	запор, диарея, тошнота, рвота	-	-	Сухость во рту
Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей	-	сыпь, зуд, крапивница	ангионевротический отек	синдром Стивенса-Джонсона	многоформная эритема, экзофилатитический отек
Нарушения со стороны половых органов и молочной железы	нарушение эякуляции	-	-	привлизм	отсутствие семизвукования
Нарушения со стороны органа зрения	-	-	-	-	нечеткость, ухудшение зрения
Общие нарушения и реакции в месте введения	-	астения	-	-	-

Описаны случаи интраоперационной нестабильности радужной оболочки глаза [синдром узкого зрачка] при операции по поводу катаракты и глаукомы у пациентов, принимавших тамсулозин.

Пострегистрационное применение препарата

В дополнение к побочным эффектам, описанным выше, при применении тамсулозина наблюдалась фибрилляция предсердий, аритмия, тахикардия и одышка. В связи с тем, что данные были получены методом спонтанных сообщений в период после регистрации, определение частоты и причинно-следственной связи этих явлений с приемом тамсулозина представляется затруднительным.

Передозировка

Симптомы

Снижение артериального давления, компенсаторная тахикардия.

Лечение

Симптоматическое. АД и частота сердечных сокращений могут восстановиться при принятии пациентом горизонтального положения. При отсутствии эффекта можно применять средства, увеличивающие объем циркулирующей крови, и если необходимо, сосудосуживающие средства. Необходимо контролировать функцию почек. Проведение гемодиализа целесообразно, так как тамсулозин в значительной степени связывается с белками глазницы крови. Для предотвращения дальнейшего всасывания препарата целесообразно промывание желудка, прием сорбентов [активированного угля] и осмотических слабительных.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

При применении тамсулозина вместе с атенололом, энаприлом, нифедипином и теофилином лекарственного взаимодействия обнаружено не было. При одновременном применении тамсулозина с циметидином отмечено некоторое повышение концентрации тамсулозина в плазме крови; с фуросемидом – снижение концентрации, однако это не требует коррекции дозы, так как концентрация тамсулозина остается в пределах нормального диапазона. Диазепам, пропранолол, трихлорметазид, хлорамдинол, амитриптилин, диклофенак, глибенкламид, симвастатин и варфарин не изменяют свободные фракции диазепама, пропранолола, амитриптилина и глибенкламидом.

В исследованиях *in vitro* не было обнаружено взаимодействия на уровне печеночного метаболизма с амитриптилином, сальбутамолом, глибенкламидом и финастериидом.

Диклофенак и варфарин могут увеличивать скорость выведения тамсулозина.

Одновременное применение тамсулозина с сильными ингибиторами изофермента CYP3A4 может привести к увеличению концентрации тамсулозина. Одновременное применение с кетоконазолом [сильный ингибитор изофермента CYP3A4] приводило к увеличению площади под кривой [концентрация-время] (AUC) и максимальной концентрации [C_{max}] тамсулозина в 2,8 и 2,2 раза соответственно. Тамсулозин не следует применять в комбинации с активными ингибиторами изофермента CYP3A4 у пациентов с нарушением метаболизма изофермента CYP2D6. Препарат следует применять с осторожностью в комбинации с сильными и умеренными ингибиторами изофермента CYP3A4. Одновременное применение тамсулозина и перокситана, сильного ингибитора изофермента CYP2D6, приводило к увеличению C_{max} и AUC тамсулозина в 1,3 и 1,6 раза соответственно, однако данное увеличение признано клинически незначимым.

Одновременное применение других блокаторов α₁-адренорецепторов может привести к гипотензивному эффекту.

Особые указания

Как и при применении других α₁-адреноблокаторов, при лечении тамсулозином в отдельных случаях может наблюдаться снижение АД, которое, в редких случаях, может приводить к обморочному состоянию. При первых признаках ортостатической гипотензии (головокружение, слабость) пациент должен сесть или лечь и оставаться в этом положении до тех пор, пока признаки не исчезнут.

Синдром отмены отсутствует.

У некоторых пациентов, принимающих или ранее принимавших тамсулозин, во время оперативного вмешательства по поводу катаракты и глаукомы отмечалось развитие синдрома интраоперационной нестабильности радужной оболочки глаза [синдром узкого зрачка], который может привести к осложнениям во время операции и в постоперационном периоде.

Целесообразность отмены терапии тамсулозином за 1–2 недели до операции по поводу катаракты или глаукомы в более ранние сроки перед операцией. Не рекомендуется начинать терапию тамсулозином у пациентов, которым запланирована операция по поводу катаракты или глаукомы. Во время предоперационного обследования пациентов хирург и врач-офтальмолог должны учтывать, принимает или принимал ли данный пациент тамсулозин. Это необходимо для подготовки к возможности развития во время операции синдрома интраоперационной нестабильности радужной оболочки глаза.

Прежде чем начать терапию тамсулозином, пациент должен быть обговорен с тем, чтобы исключить наличие других заболеваний, которые могут вызвать такие же симптомы, как добрачестинная гиперплазия предстательной железы. Перед началом лечения и регулярно во время терапии должно выполняться пальпальное ректальное обследование и, при необходимости, определение простатического специфического антигена (ПСА).

Есть сообщения о случаях развития длительной эрекции и привлизма на фоне терапии α₁-адреноблокаторами. В случае сохранения эрекции в течение более 4 часов следует немедленно обратиться за медицинской помощью. Если терапия привлизма не была проведена незамедлительно, это может привести к повреждению тканей полового члена и необратимой утрате потенции. При почечной недостаточности не требуется изменения дозы.

Влияние на способность к управлению транспортными средствами и механизмами

Данные об отрицательном влиянии на способность к управлению транспортными средствами и занятию потенциально опасными видами деятельности отсутствуют. Тем не менее, в связи с возможностью возникновения головокружения, до выяснения индивидуальной реакции пациента, следует воздержаться от занятий, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций, в том числе от управления транспортными средствами и механизмами.

Форма выпуска

Таблетки с пропретированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 0,4 мг.

10, 15 или 20 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной или поливинилхлоридной и фольги алюминиевой, 30, 60 или 90 таблеток в банке из полистиэна высокой плотности, укупоренной крышкой натягиваемой с контролем первого вскрытия из полистиэна высокой плотности.

3, 6 или 9 контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток, 2, 4 или 6 контурных ячейковых упаковок по 15 таблеток, 3 контурные ячейковые упаковки по 20 таблеток или одна банка вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.

Условия хранения

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение

АО «БЕРТЕКС», Россия

Юридический адрес: 197350, г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 62, лит. А.

Производитель

АО «БЕРТЕКС», Россия

Адрес производителя: г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 62, лит. А.

Организация, принимающая претензии потребителей:

АО «БЕРТЕКС», Россия

199106, г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, 24-я линия, д. 27, лит. А.

Тел./факс: (812) 322-76-38

