

18.04.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към РУ 1-2182 19.05.08	
Одобрено: 12/ 12.02.08	

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА

CO-RENITEC[®]

(КО-РЕНИТЕК)

(enalapril maleate/hydrochlorothiazide, MSD)

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

CO - RENITEC*

(Ко-ренитек)

Таблетки 20/12,5 mg

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка CO-RENITEC 20/12,5 съдържа 20 mg еналаприлов maleат (*Enalapril maleate*) и 12,5 mg хидрохлоротиазид (*Hydrochlorothiazide*).

Помощни вещества: Всяка таблетка съдържа 141 mg лактоза.

За пълния списък на помощните вещества, вж. точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетки.

Жълти, кръгли, набраздени по краишата таблетки с надпис "MSD 718" от едната страна и делителна черта от другата страна.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

CO-RENITEC е показан за лечение на артериална хипертония при пациенти, за които е подходяща комбинирана терапия.

4.2. Дозировка и начин на приложение

ХИПЕРТОНИЯ

При артериална хипертония стандартната доза е една таблетка в единичен дневен прием. Ако е необходимо дозата може да се увеличи до две таблетки дневно.

ПРЕДХОДАЩА ДИУРЕТИЧНА ТЕРАПИЯ

След началната доза CO-RENITEC може да се появи симптоматична хипотония. Това е по-вероятно при дехидратирани пациенти, като резултат от предшестваща диуретична терапия. Затова диуретичната терапия трябва да бъде спряна 2-3 дни преди началото на лечението с CO-RENITEC.

БЪБРЕЧНА НЕДОСТАТЪЧНОСТ

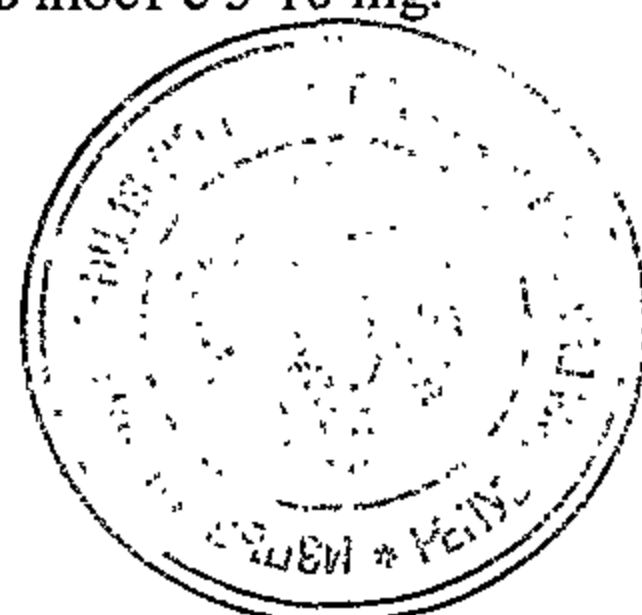
Тиазидните диуретици не са подходящи при бъбречни заболявания и са неефективни при креатининов клирънс под 30 ml/min (средна или тежка бъбречна недостатъчност).

При пациенти с креатининов клирънс от 30 до 80 ml/min, CO-RENITEC може да се използва само след титриране на индивидуалните компоненти.

Препоръчителната доза еналаприл maleат при лека бъбречна недостатъчност е 5-10 mg.

4.3. Противопоказания

* Запазена марка на MERCK & CO., INC., Whitehouse Station, N.J., U.S.A.



Анурия.

CO-RENITEC е противопоказан при пациенти, свръхчувствителни към който и да е от компонентите на този продукт, както и при пациенти с анамнеза за ангионевротичен оток, свързан с приемането на ACE инхибитор и при пациенти с хередитарен или идиопатичен ангиоедем.

Второ и трето тримесечие на бременността (виж 4.6 Бременност и кърмене).

Тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс $\leq 30 \text{ mL/min}$)

Тежко чернодробно увреждане.

Свръхчувствителност към други сулфонамиди.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

ХИПОТОНИЯ И ВОДНО-ЕЛЕКТРОЛИТЕН ДИСБАЛАНС

Както и при другите антихипертензивни продукти, при някои пациенти може да се появят симптоматична хипотония. Пациентите трябва да се наблюдават за клинични симптоми на водно-електролитен дисбаланс, например хиповолемия, хипонатриемия, хипохлоремична алкалоза, хипомагнезиемия или хипокалиемия, които могат да се появят на фона на диария или повръщане. При такива пациенти периодично да се изследват серумните електролити през подходящ интервал.

Особено внимание трябва да се обръща на пациенти с исхемична болест на сърцето или мозъчно-съдова болест, защото прекомерното понижение на кръвното налягане може да доведе до инфаркт на миокарда или мозъчен инсулт.

Ако се появи хипотония, пациентът трябва да се положи на легло и при необходимост да му се направи интравенозна инфузия с физиологичен разтвор. Преходният хипотоничен ефект не е противопоказание за продължаване на лечението. Възможно е терапията да се поднови с по-ниски дози след възстановяване на плазмения обем и налягане или компонентите на медикамента да се използват самостоятелно.

АОРТНА СТЕНОЗА/ ХИПЕРТРОФИЧНА КАРДИОМИОПАТИЯ

Както с всички вазодилататори, ACE инхибиторите трябва да бъдат давани с повишено внимание на пациенти с обструкция в изходния тракт на лявата камера и да бъдат избягвани в случаи на кардиогенен шок и хемодинамично значима обструкция.

УВРЕЖДАНИЯ НА БЪБРЕЧНАТА ФУНКЦИЯ

Тиазидните диуретици не са подходящи при бъбречни заболявания и са неефективни при креатининов клирънс под 30 mL/min (средна или тежка бъбречна недостатъчност).

CO-RENITEC не трябва да се предписва на пациенти с бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс под 80 mL/min), докато титрирането на индивидуалните компоненти не е доказало необходимостта от дозовия режим в комбинираната таблетка.

След приемането на еналаприл в комбинация с диуретик, някои пациенти без данни за предшестващо бъбречно заболяване развиват леко и преходно повишение на кръвната урея и серумния креатинин. Ако това се случи по време на терапия с CO-RENITEC, комбинираното лечение трябва да бъде спряно. Възможно е подновяване на терапията с по-ниски дози или някой от компонентите да се използва самостоятелно.

Приложението на ACE инхибитори при пациенти с едно- или двустранна стеноза на бъбречната артерия може да предизвика повишение на кръвната урея и серумния креатинин, обикновено обратими при прекъсване на лечението.

БЪБРЕЧНО-СЪДОВА ХИПЕРТОНИЯ



Съществува повишен риск от хипотония и бъбречна недостатъчност, когато пациенти с двустранна стеноза на бъбречните артерии или стеноза на артерията към единствен функциониращ бъбреk са лекувани с ACE инхибитори. Нарушение на бъбречна функция може да се изяви само с леки промени в серумния креатинин. При тези пациенти лечението трябва да започне под непосредствен лекарски контрол с ниски дози, внимателно титриране и проследяване на бъбречната функция.

БЪБРЕЧНА ТРАНСПЛАНТАЦИЯ

Няма опит по отношение приложението на Enalapril при пациенти с неотдавнашна бъбречна трансплантація. По тази причина лечение с Enalapril не се препоръчва.

ЧЕРНОДРОБНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ

Тиазидите трябва да се използват внимателно при пациенти с нарушенa чернодробна функция или прогресиращо чернодробно заболяване, тъй като и малки отклонения във водно-електролитния баланс могат да провокират чернодробна кома.

ЧЕРНОДРОБНА НЕДОСТАТЪЧНОСТ

Рядко ACE-инхибиторите са били свързвани със синдром, който започва с холестатичен иктер и прогресиране до фулминантна чернодробна некроза и (понякога) смърт. Механизмът на този синдром не е ясен. Пациентите получаващи ACE-инхибитори, които развиват иктер или изразено повишение на чернодробните ензими, трябва да прекратят лечението с ACE-инхибитор и да получат подходящо лекарско проследяване след това.

НЕУТРОПЕНИЯ/АГРАНУЛОЦИТОЗА

При пациенти на ACE-инхибитори се съобщава за неутропения/агранулоцитоза, тромбоцитопения и анемия. При пациенти с нормална бъбречна функция и без други усложняващи фактори, неутропения се развива рядко. Enalapril трябва да се прилага изключително внимателно при пациенти със съдова колагеноза, имуносупресивна терапия, лечение с Allopurinol или Procainamide, или комбинация от тези усложняващи фактори, особено при предварително съществуваща увредена бъбречна функция. Някои от тези пациенти развиват тежки инфекции, които в някои случаи не се повлияват от интензивно антибиотично лечение. Ако Enalapril се прилага на такива пациенти, препоръчва се периодично да се контролират нивата на белите кръвни клетки (левкоцитите), и пациентите трябва да бъдат уведомени, че следва да съобщават всяка проява на инфекция.

МЕТАБОЛИТИИ И ЕНДОКРИННИ ЕФЕКТИ

Терапията с тиазиди може да наруши глюкозния толеранс. Може да се наложи корекция в дозата на антидиабетния продукт, включително на инсулина.

Тиазидите могат да намалят екскрецията на калций с урината. Те могат да предизвикват преходно и леко увеличение на серумния калций. Значителната хиперкалциемия може да бъде признак за скрит хиперпаратироидизъм. Тиазидите трябва да бъдат спрени преди изследване на функцията на парашитовидните жлези.

Приложението на тиазидни диуретици може да бъде свързано с повишение на нивата на холестерола и триглицеридите. При доза от 12,5 mg, съдържаща се в CO-RENITEC, не са забелязани такива ефекти или те са минимални.

Терапията с тиазиди може да провокира при някои пациенти хиперурикемия и/или подагра. Enalapril обаче може да повиши отделянето на пикочна киселина с урината и така да отслаби хиперурикемичният ефект на Hydrochlorothiazide.

Тиазидите (в това число и Hydrochlorothiazide) могат да предизвикват нарушен баланс на течности или електролити (хипокалиемия, хипонатриемия и хипохлоремична алкалоза). Предупредителни прояви на нарушен баланс на течности или електролити са ксеростомия, жажда, слабост, летаргия, сънливост, беспокойство, мускулни болки или крампи, мускулна слабост, хипотония, олигурия, тахикардия и стомашно-чревни смущения като гадене и повръщане. Независимо че при

прилагането на тиазидни диуретици може да се развие хипокалиемия, съпровождащото лечение с Enalapril може да редуцира диуретик-индуцираната хипокалиемия. Рискът от хипокалиемия е най-голям при пациенти с чернодробна цироза, при пациенти с ускорена диуреза, при пациенти с неадекватен перорален прием на електролити и при пациенти, които получават едновременно кортикоステроиди или АСТН (виж 4.5 Лекарствени и други взаимодействия)

Хипонатриемия може да се развие при едематозни пациенти в горещо време. Дефицитът на хлориди е обикновено лек и най-често не налага лечение.

Установено е, че тиазидите повишават уринната екскреция на магнезий, което може да повлия на резултата от анти-допинг тест.

Комбинирането на enalapril и ниска доза диуретик не може да изключи възможността от поява на хиперкалиемия.

Повишаване на стойностите на серумния калий са били наблюдавани при отделни пациенти, лекувани с ACE-инхибитори, включително Enalapril. Рискови пациенти, които могат да развият състояние на хиперкалиемия са тези с бъбречна недостатъчност, захарен диабет, или такива, които използват едновременно калий-съхраняващи диуретици, калиеви добавки или калий-съдържащи солеви заместители; или такива пациенти, които вземат други лекарства свързани с повишаване на серумния калий (например Heparin). Ако едновременната употреба на споменатите по-горе средства се счита за подходяща, препоръчва се редовно контролиране на серумния калий.

СВРЪХЧУВСТВИТЕЛНОСТ/ АНГИОНЕВРОТИЧЕН ОТОК

Рядко е наблюдаван ангионевротичен оток на лицето, крайниците, устните, езика, глотиса и/или ларинкса при пациенти лекувани с ACE-инхибитори, включително еналаприл малеат. Това може да се случи по всяко време на лечението. В такива случаи еналаприл малеатът трябва да се спре незабавно, а пациентът да се наблюдава непрекъснато до пълно изчезване на симптомите. Дори в случаите, когато отокът обхваща само езика, без да има респираторен дистрес синдром, може да се наложи по-продължително наблюдение на пациентите, тъй като лечението с антихистамини и кортикоステроиди може да не е достатъчно. Много рядко е било докладвано за смъртни случаи в резултат на ангионевротичен оток, засягащ областта на ларинкса или езика. Пациенти, при които е обхванат езика, глотиса или ларинксът е възможно да получат обструкция на дихателните пътища, особено онези, които имат анамнеза за оперативна интервенция в областта на дихателните пътища. Ако в отока са включени езика, глотиса и ларинкса и има опасност от обструкция на дихателните пътища, трябва незабавно да се приложи адекватно лечение, като например подкожно приложение на адреналин 1:1000 (0,3-0,5 ml).

Пациенти с анамнеза за ангионевротичен оток, несвързана с приложението на ACE инхибитор, са с повишен риск от такава реакция при приемане на ACE инхибитор (виж 4.3 Противопоказания). Честотата на докладвани случаи на ангиоедема сред чернокожите пациенти, приемащи ACE инхибитори е по-голяма, отколкото сред нечернокожите. При пациенти с или без анамнеза за алергия или бронхиална астма, лекувани с тиазиди, могат да се появят явления на свръхчувствителност. Докладвани са и случаи на обостряне или активиране на лупус еритематодес след използване на тиазидни продукти.

АНАФИЛАКТОИДНИ РЕАКЦИИ ПРИ ДЕСЕНСИБИЛИЗАЦИЯ

Понякога пациенти, лекувани с ACE-инхибитори, получават животозастрашаващи анафилактоидни реакции при десенсибилизация с отровата на хименоптера. Тези реакции се избягват чрез спиране на ACE-инхибитора преди всяка десенсибилизация.

АНАФИЛАКТОИДНИ РЕАКЦИИ ПО ВРЕМЕ НА LDL-АФЕРЕЗА



Рядко, пациенти, лекувани с ACE инхибитори, получават животозастрашаващи анафилактоидни реакции по време на LDL (Low Density Lipoproteins – липопротеини с ниска плътност) афереза с дексстран сулфат. Тези реакции се избягват чрез временно прекъсване терапията с ACE инхибитори преди всяка афереза.

ПАЦИЕНТИ НА ХЕМОДИАЛИЗА

CO-RENITEC не е показан при пациенти, нуждаещи се от хемодиализа (виж 4.2 Дозировка и начин на приложение). Описани са анафилактоидни реакции при пациенти, диализирани с high-flux мембрани (например AN69) и едновременно лекувани с ACE инхибитор. При тези пациенти е необходимо да се използва друг клас мембрана или друг клас антихипертензивен продукт.

ПАЦИЕНТИ С ДИАБЕТ

При пациенти с диабет, лекувани с перорални антидиабетни средства или инсулин, тряба непрекъснато да се осъществява гликемичен контрол през първия месец от лечението с ACE инхибитор.

КАШЛИЦА

При използване на ACE-инхибитор може да се появи кашлица. Тя е непродуктивна, персистираща и изчезва след спиране на терапията. Кашлица от лечение с ACE инхибитори трябва да се има предвид при диференциалната диагноза на кашлицата.

ХИПЕРКАЛИЕМИЯ – виж също 4.5 лекарствени и други взаимодействия, СЕРУМЕН КАЛИЙ
Рисковите фактори за развитието на хиперкалиемия включват бъбречна недостатъчност, диабет и съпътстваща употреба на калий-съхраняващи диуретици (например Spironolactone, Eplerenone, Triamterene или Amiloride), добавки съдържащи калий или заместители на солта съдържащи калий.

Употребата на добавки съдържащи калий, калий-съхраняващи диуретици или заместители на солта съдържащи калий, особено при пациенти с намалена бъбречна функция, може да доведе до значително увеличаване нивото на калий в серума. Хиперкалиемията може да причини сериозни, понякога фатални аритмии.

Ако е строго наложителна съпътстваща употреба на CO-RENITEC с, кое да е от горе-споменатите средства, то те трябва да се използват внимателно и при редовно следене на нивата на калий в серума.

ХИРУРГИЧНА ИНТЕРВЕНЦИЯ/ АНЕСТЕЗИЯ

При пациенти, подложени на голяма хирургична интервенция или анестезия с продукт, предизвикващ хипотония, еналаприлът блокира образуването на аngiotenzin II настъпващо вследствие на компенсаторното отделяне на ренин. Ако се появи хипотония и се прецени, че тя се дължи на този механизъм, състоянието лесно може да се коригира чрез увеличение на обема на циркулиращата кръв.

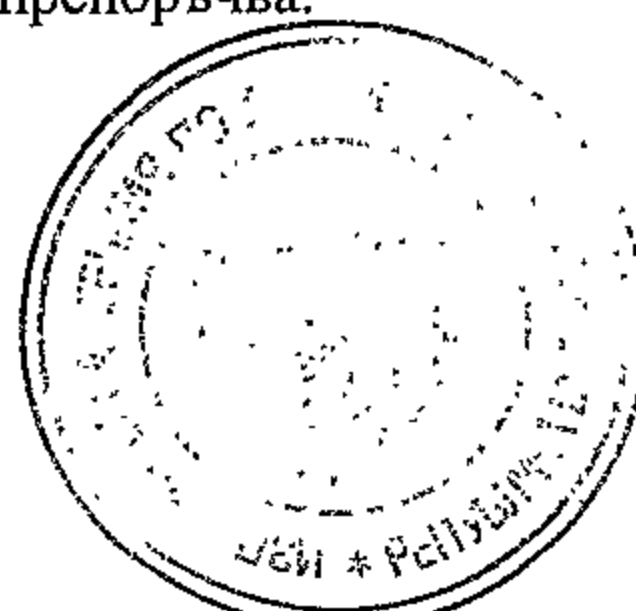
ЛИТИЙ

Комбинирането на литий с Enalapril и диуретични средства по принцип не се препоръчва.

ЛАКТОЗА

CO-RENITEC съдържа по-малко от 200 mg лактоза в една таблетка.

БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ



Enalapril не трябва да се прилага през първите три месеца на бременността. Enalapril е противопоказан през второто и третото тримесечие на бременността (виж 4.3 Противопоказания). Когато се открие бременност, лечението с enalapril трябва да се прекрати колкото се може по-бързо (виж 4.6 Бременност и кърмене).

Прилагането на enalapril по време на кърмене не се препоръчва.

ПРИЛОЖЕНИЕ В ПЕДИАТРИЯТА

Ефективността и безопасността на продукта при деца не е доказана.

ПРИЛОЖЕНИЕ В СТАРЧЕСКА ВЪЗРАСТ

Ефективността и толерантността към еналаприла и хидрохлоротиазида, прилагани едновременно в клинични проучвания, бяха сходни при по-възрастните и при по-младите хипертоници.

ЕТНИЧЕСКИ РАЗЛИЧИЯ

Както и останалите инхибитори на ангиотензин конвертирация ензим, Enalapril е по-слабо ефикасен за понижаване на кръвното налягане при чернокожи пациенти, в сравнение с останалите пациенти, най-вероятно поради високата честота на разпространение на състояния с нисък ренин при чернокожите пациенти с хипертония.

АНТИ-ДОПИНГ ТЕСТ

Съдържащият се в този лекарствен продукт Hydrochlorothiazide може да доведе до положителен резултат при анти-допинг тест.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

ДРУГИ АНТИХИПЕРТЕНЗИВНИ ПРОДУКТИ

При използването на еналаприл малеат съвместно с друг антихипертензивен продукт може да се появи адитивен ефект.

Комбинирането на Enalapril maleate с бета блокери, метил-допа или калциеви антагонисти е показано, че подобрява ефективността на намаляване на кръвното налягане.

Ганглиеви блокери или адренергични блокери, комбинирани с Enalapril, следва да се прилагат само при внимателно наблюдаване на пациента.

СЕРУМЕН КАЛИЙ – Виж също 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба, ХИПЕРКАЛИЕМИЯ

Калий-губещият ефект на тиазидните диуретици обикновено се омекотява от ефекта на еналаприла. Серумният калий обикновено остава в нормални граници.

Използването на калиеви добавки, калий-съхранявачи продукти или калиеви соли при пациенти с нарушенa бъбречна функция, може да доведе до чувствително увеличение на серумния калий. Ако е строго наложителна съпътстваща употреба на CO-RENITEC с кое да е от тези средства, то те трябва да се използват внимателно и при редовно следене на нивата на калий в серума.

ЛИТИЙ

По принцип, литий не трябва да се прилага заедно с диуретици или ACE-инхибитори. Последните намаляват бъбречния клирънс на лития и повишават риска от литиева интоксикация. Преди да използвате литиеви продукти, прочетете внимателно упътването към тях.



НЕСТЕРОИДНИ ПРОТИВОВЪЗПАЛИТЕЛНИ СРЕДСТВА ВКЛЮЧИТЕЛНО СЕЛЕКТИВНИ ЦИКЛООКСИГЕНАЗА-2 ИНХИБИТОРИ

Нестероидните противовъзпалителни средства (НСПВС), включително селективните циклооксигеназа-2 инхибитори (COX-2 инхибитори), могат да намалят ефекта на диуретици и други антихипертензивни лекарства. Поради това, антихипертензивният ефект на ACE-инхибиторите може да бъде намален от НСПВС, включително селективните COX-2 инхибитори.

При пациенти с нарушена бъбречна функция, които са на лечение с нестероидни противовъзпалителни средства, включително селективни циклооксигеназа-2 инхибитори, едновременното приложение и на ACE инхибитори може да доведе до допълнително влошаване на бъбречната функция. Тези реакции са обикновено обратими.

При съвместно приложение следните лекарства могат да взаимодействват с тиазидните диуретици:

Симпатикомиметици

Симпатикомиметиците могат да намалят антихипертензивния ефект на ACE инхибиторите.

НЕДЕПОЛЯРИЗИРАЩИ МИОРЕЛАКСАНТИ

Тиазидите могат да повишат чувствителността към тубокуарина.

ЗЛАТО

Нитритни реакции (симптоми включващи зачервяване на лицето, гадене, повръщане и ниско кръвно налягане) са били рядко докладвани при пациенти на лечение с инжекционна форма съдържаща злато (Sodium aurothiomalate) и съпътстваща терапия с ACE-инхибитори включително и Lisinopril.

Алкохол, барбитурати или наркотици – може да настъпи потенциране на ортостотичната хипертония.

Антидиабетни лекарства – (перорални и инсулин) – може да се наложи коригиране на дозата на антидиабетните лекарства.

Резултатите от епидемиологичните проучвания предполагат, че едновременното приложение на ACE-инхибитори и антидиабетни лекарствени продукти (инсулини, перорални хипогликемични средства) може да предизвика увеличен ефект на намаляване нивото на кръвната захар с риск от хипогликемия. Този феномен може по-вероятно да се прояви през първите седмици от комбинираното лечение и при пациенти с бъбречно увреждане.

Холестирамин и колестиполови смоли – Абсорбцията на Hydrochlororthiazide е нарушена в присъствието на анионни обменни смоли. Единични дози от холестирамин или колестиполови смоли свързват Hydrochlororthiazide и намаляват абсорбцията му от гастроинтестиналния тракт. Процентът на намаление може да достигне 85% и 43% съответно.

Удължен QT интервал (например Quinidine, Procainamide, Amiodarone, Sotalol)
Повишен риск от torsades de pointes.

Дигиталисови гликозиди

Хипокалиемията може да сенсибилизира или засили реакцията на сърцето по отношение токсичните ефекти на дигиталис (например повишена камерна възбудимост).

Кортикостероиди, АСТН – усилено отделяне на електролити, в частност хипокалемия.

Калийуретичните диуретици (например Furosemide), Carbenoxoline или злоупотреба с лаксативи. Hydrochlororthiazide може да повиши загубата на калий и/или магнезий.



Пресорни амини (напр. адреналин) – възможен намален отговор към пресорни амини, но не до степен да изключи използването им.

Цитостатици (например, Cyclophosphamide, Methotrexate)

Тиазидите могат да намалят бъбречната екскреция на цитотоксични продукти и да усилят техните миелосупресивни ефекти.

4.6 Бременност и кърмене

ПРИЛОЖЕНИЕ ПРИ БРЕМЕННОСТ

Не се препоръчва използването на CO-RENITEC по време на бременност. CO-RENITEC трябва да се спре възможно най-бързо след откриването на бременност, с изключение на случаите, когато той е животоспасяващ за майката.

ACE-инхибиторите могат да предизвикат увреждания или дори смърт на плода и новороденото, ако се дават по време на втория или третия триместър на бременността. Използването на ACE-инхибитор през този период от бременността се свързва с фетални и неонатални увреждания, включващи хипотония, бъбречна недостатъчност, хиперкалиемия и/или черепна хипоплазия при новороденото. Може да се появи олигохидрамнион вследствие на намалената ренална функция на плода. Това състояние може да доведе до контрактури, краниофациални деформации и хипопластично развитие на белите дробове.

Тези неблагоприятни за ембриона и фетуса ефекти, изглежда не са резултат от интраутеринното влияние на ACE-инхибиторите през първия триместър от бременността.

Рутинното използване на диуретици при иначе здрави бременни, не се препоръчва, тъй като излага майката и плода на ненужен рисък, включително фетална и неонатална жълтеница, тромбоцитопения, а вероятно и другите неблагоприятни ефекти, появяващи се при възрастни.

Ако CO-RENITEC се използва по време на бременност, пациентката трябва да е уведомена за потенциалния рисък за плода. При редките случаи, когато използването на медикамента по време на бременност е жизнено необходимо, трябва да се предприемат серийни ехографии за оценка на интракамнионалното съдържимо. CO-RENITEC трябва да се спре, ако се открие олигохидрамнион, освен в случаите, когато продуктът е животоспасяващ за майката. Пациентът и лекарят трябва да знаят, обаче, че олигохидрамнионът може да не се появи докато не настъпят не обратими фетални увреждания.

Новородени, чиито майки са взимали CO-RENITEC, трябва да бъдат наблюдавани за появата на хипотония, олигурия и хиперкалиемия. Еналаприл, който преминава плацентата, може да бъде премахнат от циркулацията чрез перitoneална диализа, а теоретично и чрез обменна хемотрансфузия. Няма опит с отделянето на хидрохлоротиазида от неонаталното кръвообращение.

ПРИЛОЖЕНИЕ ПРИ КЪРМЕНЕ

Еналаприлът и тиазидите се екскретират с човешкото мляко. Ако приемането на лекарството е много необходимо, майката трябва да спре кърменето.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

При шофиране или работи с машини трябва да се има пред вид, че понякога може да се появи замайване или обща отпадналост. (Виж 4.8 Нежелани лекарствени реакции)



4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции, съобщавани при CO-RENITEC, Enalapril самостоятелно или Hydrochlorothiazide самостоятелно или по време на клинични изпитвания или след предлагане на пазара включват:

[Много чести (>1/10); чести (>1/100, <1/10); не чести (>1/1,000, <1/100); редки (>1/10,000, <1/1,000); много редки (<1/10,000), включително изолирани съобщения.]

Нарушения на кръвта и лимфната система:

не чести: анемия (включително апластична и хемолитична)

редки: неутропения, намален хемоглобин, намален хематокрит, тромбоцитопения, агранулоцитоза, костно-мозъчно потискане, левкопения, панцитопения, лимфаденопатия, автоимунни заболявания

Нарушения на метаболизма и храненето:

Чести: хипокалиемия, повишен холестерол, повищени триглицериди, хиперурикемия

не чести: хипогликемия (виж 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба, Пациенти с диабет), хипомагнезиемия

редки: повищена кръвна захар

много редки: хиперкалиемия (виж 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба, Метаболитни и ендокринни ефекти)

Нарушения на нервна система:

чести: главоболие, депресия, синкоп, променен вкус

не чести: объркане, сънливост, безсъние, нервност, парестезии, вертиго

редки: нарушен сън, необичайни сънища, пареза (поради хипокалиемия)

Нарушения на очите:

много чести: замъглено виждане

Нарушения на ухoto и лабиринта

не чести: шум в ушите

Сърдечни и съдови нарушения:

много чести: замайване

чести: хипотония, ортостатична хипотония, синкоп, инфаркт на миокарда или мозъчно-съдов инцидент, възможна вторична до ексцесивна хипотония при пациенти с висок риск (виж 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба), болка в гърдите, ритъмни нарушения, стенокардия, тахикардия

не чести: зачервяване на лицето, палпитации, ортостатична хипотония

редки: феномен на Raynaud

Респираторни, гръден и медиастинални нарушения:

много чести: кашлица

чести: задух

не чести: назална секреция, болки в гърлото и дрезгав глас, бронхоспазъм/астма

редки: белодробни инфильтрати, респираторен дистрес (включително пневмонит и белодробен оток), ринит, алергичен алвеолит/еозинофилна пневмония

Стомашно-чревни нарушения:

много чести: гадене

чести: диария, коремна болка, променен вкус



не чести: оствър корем, панкреатит, повръщане, диспепсия, запек, анорексия, стомашно дразнене, сухота в устата, пептична язва
 редки: стоматит/афтозни улцерации (язви), глосит
 много редки: интестинален ангиоедем

Хепато-билиарни нарушения:

редки: чернодробна недостатъчност, чернодробна некроза (може да бъде фатална), хепатит – или хепатоцелуларен или холестатичен, жълтеница, холецистит (особено при пациенти с предхождаща холелитиаза)

Нарушения на кожата и подкожната тъкан:

чести: обрив (exanthema), повищена чувствителност/ангионевротичен оток: ангионевротичен оток на лицето, крайниците, устните, езика, глотис и/или ларинкс са били докладвани (виж 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба).
 не чести: диафореза, съrbеж, уртикария, алопеция
 редки: мултиформна еритема, синдром на Stevens-Johnson, ексфолиативен дерматит, токсична епидермална некролиза, пурпура, кожен лупус еритематодес, пемфигус, еритродерма

Било е докладвано за комплекс от симптоми, който може да включва някои или всички от следните прояви: висока температура, серозит, ваксулит, миалгия/миозит, атрапгия/артрит, положителен ANA, ускорена утайка, еозинофилия и левкоцитоза. Може да се появи обрив, фоточувствителност или други кожни прояви.

Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан:

не чести: мускулни крампи

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища:

не чести: бъбречна дисфункция, бъбречна недостатъчност, протеинурия
 редки: олигурия, интестинален нефрит

Нарушения на възпроизводителната система и гърдата:

не чести: импотентност
 редки: гинекомастия

Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение:

много чести: астения
 чести: умора
 не чести: мускулни крампи, зачервяване на лицето, общо неразположение, висока температура

Лабораторни:

чести: хиперкалиемия, повишен серумен креатинин
 не чести: повищена кръвна урея, хипонатриемия
 редки: повищени стойности на чернодробни ензими, повищени стойности на серумния билирубин

4.9. Предозиране

Няма специфична информация за лечение при предозиране на CO-RENITEC. Лечението е симптоматично и поддържащо. Терапията с CO-RENITEC трябва да бъде спряна, а пациентът наблюдаван отблизо. Препоръчителните мерки включват предизвикване на повръщане и коригиране на дехидратацията, електролитния дисбаланс и хипотонията по установената процедура.

Enalapril maleate



Най-ярките симптоми, предизвикани от предозиране, са изразена хипотония и ступор, започващи около 6 часа след взимането на таблетките вследствие на блокиране на ренин-ангиотензиновата система. Серумни нива на еналаприла от 100 до 200 пъти над тези при стандартна дозировка, се наблюдават след приложението на 300, респективно 440 mg еналаприл малеат. Еналаприлът може да бъде премахнат от кръвообращението чрез хемодиализа. Препоръчаното лечение на предозирането е интравенозна инфузия на изотоничен физиологичен разтвор. Ако е налична, инфузия с ангиотензин II може да бъде от полза. Enalaprilat може да се премахне от циркулацията чрез хемодиализа (виж 4.1. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба, Пациенти на хемодиализа).

Hydrochlorothiazide

Най-често срещаните симптоми са тези, предизвикани от електролитните нарушения (хипокалиемия, хипохлоремия, хипонатриемия) и дехидрацията, вследствие ексцесивната диуреза. Ако са били прилагани и дигиталисови продукти, хипокалиемията може да провокира сърдечна аритмия.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: инхибитори на ангиотензин-конвертиращия ензим в комбинация с диуретик.

ATC код: C09BA 2

CO-RENITEC притежава антихипертензивно и диуретично действие. Enalapril maleate и hydrochlorothiazide са били използвани поотделно и в комбинация за лечение на хипертония. Антихипертензивният ефект на тези две вещества е адитивен и устойчив за период от минимум 24 часа. Enalapril maleate съставката на CO-RENITEC е показала смекчаващо действие върху калиевата загуба, свързана с Hydrochlorothiazide. Enalapril maleate и Hydrochlorothiazide имат сходни схеми на дозиране. Поради това, CO-RENITEC осигурява удобна форма за комбинирано приложение на Enalapril maleate и Hydrochlorothiazide.

МЕХАНИЗЪМ НА ДЕЙСТВИЕ

ENALAPRIL MALEATE

Enalapril maleate е малеатна сол на Enalapril, дериват на две аминокиселини, L-аланин и L-пролин. Ангиотензин конвертиращият ензим (Angiotensin converting enzyme - ACE) е пептидил дипептидаза, която катализира конверсията на ангиотензин I до пресорната субстанция ангиотензин II. След абсорбцията, Enalapril се хидролизира до Enalaprilat, който инхибира ангиотензин-конвертиращия ензим (ACE). Инхибицията на ACE води до намаляване на плазмения ангиотензин II, което води до увеличаване на плазмената ренинова активност (в резултат на премахване на негативната обратна връзка на рениново освобождаване), и намаляване на алдостероновата секреция.

ACE е идентичен на киназа II. Така, Enalapril maleate може също да блокира разграждането на брадикинин, мощен вазодилататорен пептид. Обаче, ролята на този ефект на Enalapril maleate в терапевтично отношение остава да се изясни.

Въпреки че се счита, че механизъмът, чрез който Enalapril maleate понижава кръвното налягане, е първично потискане на ренин-ангиотензин-алдостероновата система, която играе главна роля в регулацията на кръвното налягане, Enalapril maleate има антихипертензивен ефект, дори при пациенти с ниско-ренинова хипертония.



ENALAPRYL MALEATE – HYDROCHLOROTHIAZIDE

Hydrochlorothiazide е диуретик и антихипертензивен медикамент, който увеличава плазмената ренинова активност. Въпреки че Enalapril самостоятелно има антихипертензивно действие при пациенти с ниско - ренинова хипертония, едновременното приложение на Hydrochlorothiazide при тези пациенти води до по-голямо намаление на кръвното налягане.

ФАРМАКОДИНАМИЧНИ ЕФЕКТИ

ENALAPRIL MALEATE

Приема на Enalapril maleate при пациенти с хипертония води до намаляване на кръвното налягане, както в легнало, така и в седнало положение без значително увеличаване на сърдечната честота.

Симптоматичната ортостатична хипотония е рядка. При някои пациенти оптималното понижаване на кръвното налягане може да изиска продължителност на терапията няколко седмици. Внезапното спиране на Enalapril maleate не би трябвало да се свързва с рязко увеличаване на кръвното налягане.

Ефективно инхибиране на ACE активността обикновено настъпва на 2-ия до 4-ия час след орален прием на единична доза Enalapril. Началото на антихипертензивната активност е наблюдавано обикновено на първия час, с пиково намаляване на кръвното налягане, постигнато на 2-ия до 6-ия час след приема. Продължителността на ефекта е зависима от дозата. Обаче, при препоръчвана доза, антихипертензивният и хемодинамичен ефект се поддържат най-малко 24 часа.

В хемодинамични проучвания на пациенти с есенциална хипертония, намаляването на кръвното налягане беше придвижено от намаляване на периферната артериална резистентност с увеличаване на сърдечния ударен обем и малка или липсваща промяна в сърдечната честота. Вследствие приема на Enalapril maleate, имаше увеличаване на бъбрецния кръвен ток; нивото на гломерулната филтрация беше непроменено. Обаче, при пациенти с ниско ниво на гломерулната филтрация преди лечението, това ниво обикновено се увеличаваше.

Лечението с Enalapril е свързано с благоприятен ефект върху фракциите на плазмените липопротеини и благоприятен или липсващ ефект върху нивата на общия холестерол.

ENALAPRIL MALEATE – HYDROCHLOROTHIAZIDE

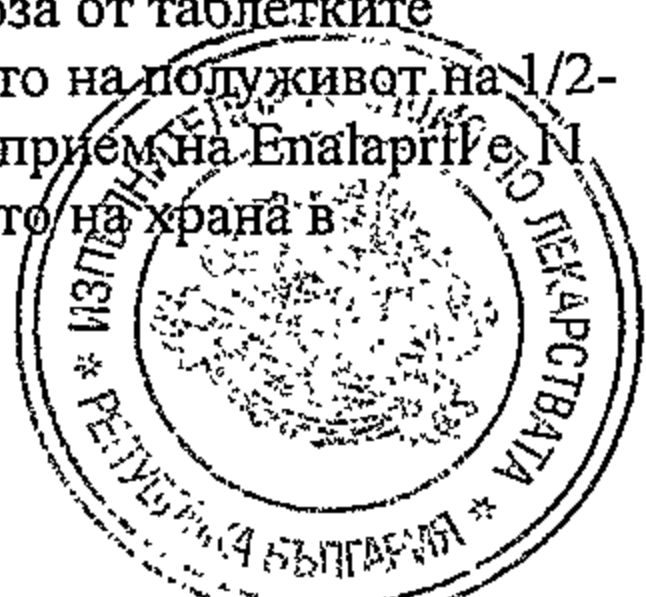
В клиничните проучвания, понижаването на кръвното налягане, наблюдавано при комбинацията от enalapril maleate и hydrochlorothiazide е било по-голямо от понижаването, наблюдавано при всеки от отделните компоненти даван поотделно. Освен това, антихипертензивният ефект на CO-RENITEC е бил устойчив най-малко за 24 часа.

5.2 Фармакокинетични свойства

ENALAPRIL MALEATE

Оралният Enalapril се абсорбира бързо, с пикови serumни концентрации на enalapril, настъпващи в рамките на първия час. На базата на откриването в урината, степента на абсорбция на enalapril от таблетките е приблизително 60%.

След абсорбцията, оралният Enalapril бързо и в голяма степен се хидролизира до Enalaprilat, мощен инхибитор на ангиотензин конвертиращия ензим. Подобни пикови serumни концентрации на Enalaprilat настъпват около 4-ия час след оралната доза от таблетките Enalapril. Отделянето на Enalaprilat е първично през бъбреците. Времето на полуживот на 1/2-отделяне за кумулацията на Enalaprilat, следваща многократен орален прием на Enalapril е ~ 1 час. Абсорбцията на оралния Enalapril maleate не се влияе от наличието на храна в гастроинтестиналния тракт.



HYDROCHLOROTHIAZIDE

Когато плазмените нива са били проследявани за най-малко 24 часа, плазменият полуживот е бил наблюдаван да варира между 5,6 и 14,8 часа. Hydrochlorothiazide не се метаболизира, а се елиминира бързо от бъбреците. Най-малко 61% от пероралната доза се елиминира непроменена за 24 часа. Hydrochlorothiazide преминава плацентата, но не и кръвно – мозъчната бариера.

ENALAPRYL MALEATE – HYDROCHLOROTHIAZIDE

Биоеквивалентността на Enalapril maleate и Hydrochlorothiazide се повлиява малко или никак от едновременно многократно приложение. Комбинираната таблетка е биоеквивалентна на едновременното приложение като отделни лекарства. В добавка, антихипертензивният ефект на CO-RENITEC се поддържа в продължение на най-малко 24 часа.

5.3. Предклинични данни за безопасност

ENALAPRIL MALEATE

Токсичността на Enalapril е изследвана при мишки, плъхове, кучета и маймуни. Това вещество има ниска остра токсичност. Оралната LD50 при мишки и плъхове е приблизително 2000 mg/kg. Подчертано потенциране на токсичността е наблюдавана при плъхове, приемащи 90 mg/kg Enalapril дневно и които са подложени на диета без достатъчен прием на натрий.

Няма доказателства за тератогенен ефект при плъхове и зайци, както и за неблагоприятни ефекти върху репродуктивната способност на мъжки и женски плъхове.

Еналаприл и еналаприлат, както и еналаприл в комбинация с хидрохлоротиазид не са проявили мутагенен ефект.

Няма доказателства за канцерогенен ефект.

HYDROCHLOROTHIAZIDE

Изследванията на острата и хронична токсичност показват, че хидрохлоротиазид е сравнително ниско токсичен.

Хидрохлоротиазид не показва ефекти върху фертилността, не е генотоксичен и не притежава канцерогенен потенциал.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Натриев бикарбонат
Лактоза,
Нишесте, прежелатинизирано
Жъlt железен оксид
Пречистена вода
Магнезиев стеарат

6.2. Несъвместимости

Не е приложимо.

6.3. Срок на годност



36 месеца

6.4. Специални условия на съхранение

Съхранявайте при температура под 30°C.

6.5. Данини за опаковката

Първична опаковка - Alu блистер
 Вторична опаковка - Картонена кутия
 Предлагат се опаковки, които съдържат 14 и 28 таблетки.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Приема се през устата.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
 Бул. "Н. Вапцаров" № 55
 ЕКСПО 2000, ет. 1, източно крило, сектори Б1 и Б2,
 София, България

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

9600268

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешение: 01/11/1996

Дата на последно подновяване: 09/01/2003

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

