# **ИНСЈРУКЦИЯ**

## по медицинскому применению лекарственного препарата

### **АНАПРИЛИН**

Регистрационный номер: ЛП-004424

Торговое наименование препарата: Анаприлин Международное непатентованное наименование: пропранології Лекарственная форма: таблетки

Состав на одну таблетку 10 мг:
Двистеующее вещество: пропранопола гидрохпорид—10,0 мга
Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат (бахар моногиный)—64,0 мг,
кражмал кукурузный — 20,0 мг, желатин — 2,5 мг, карбоксиметилкрахмал натрия я стеарат - 1,0 мг.

Состав на одну таблетку 40 мг:
Действующее вещество: пропранолога пидрохлорид —40,0 мг.
Вопомогательные вещества: пактозы монопидрат (сахар молочный) — 256,0 мг.
кражмал кукурузный —80,0 мг. желатин — 10,0 мг. карбоксиметилкрахмал натрия —
10,0 мг. малния стварат —4,0 мг.

Описание: Круглые плоскоцилиндрические таблетки белого или почти белого цвета с риской и с фаской.

втическая группа: бета-адреноблокатор: Koд ATX: C07AA05

Неселективный бета-адреноблокатор. Обладает антивнопнальным, антигипертензивным и антигиритмическим действием. Неселективно блокируя бета-адренореценторы (75% бета1 и 25% бета2-адренореценторов), уменьшает стимулированное катаколаминами образование цАМо и заденозинтрифосфата, в результате чего снижает внутриклегочное поступление кальция, оказывает отрицательное хроно-дромо-, батмо- и инотролное действие (урежает частоту серденных сохращений (ЧСС), ультетает проводимость и возбудимость; снижает сохратимость можерая). В начале применения бета-адреноблокаторо общее периферическое сохриктое сопротивление в первые 124 ч учелічивается (в результате эреципрокного возрастания активности альфа-адренорецепторов и устранения стимуляцию бета2-адренорецепторов сохудов (жалентой - жускулатуры), но-через 1-3 суток возвращается к исходному, а при длигельном применении - снижается. Антигинетретываный эффект связан с уменьшением иминутного объема сердца, симпатической стимуляций периферическох сосудов; сниженйем "активности реини-антистензиновой" системы: (имеет значение у тациентов с сисходной гиперокрецией реиния, чувствитальности берорецепторов дути асрты "(не), происходит усиления их активности в ответ на снижение артериального давления) аффект стабилизируется к колцу 2 недели курсового применения.

Антивличальное действие обусловлено снижением потребности миокарда в мислороде (за счет отрицательного хронотропного и инотропного эффекта). Уменьшения конечного диастольсемого зраения в загрудочке и увеличению растольного и учеличения потребность в иколороде, «сосбенно у глациентов с крониченской сердечной недостаточностью. Антивритиченской эффект обусловлен устранением аригической сердечной недостаточностью. Антивритиченом эффект обусловлен устранением аригической обрасной недостаточностью. Антивритиченом эффект обусловлен устранением аригической обрасной недостаточностью. Антивритической деятельной выкоторов. фармакодинамика
Неселективный бета-адреноблокатор. Обладает антиангинальным, антигипертен-зивным и антиаритмическим действием. Неселективно блокируя бета-адренорецеп-

потребность в икспороде, сообенно у пациентов с хроимческой серденной недостаточностью.

Антиаритмический эффект обусловлен устранением аритмогенных факторов (тахикардий, повышенной активности симпатической нервной системы, увеличенного содержания цимую, этремальной пинертензий), уменьшением скорости сполтанного возбуждения синусового и эктопического водителей ритма и замедлени-сполтанного возбуждения синусового и эктопического водителей ритма и замедления экторов антиграцию и установного премя учета и по дополнительным гутма. По классификации брогана-Вильямса антигратимическом средств пропранолол относится к препаратам группы II. Уменьшение выраженности ишемии мискарда - за счет снижения горобость предутреждеть развитие гологинфарктива: смертность может также уменьшаться благодаря антиаритмическому действию. Способность предутреждеть развитие гологинфарктива: смертность может также заменьшением выраженности расширения церебральных артерий вспедствие бета-адреноблокады сосудистых рецепторов, интибированием вызываемых катехолямичеми аргегации тромбоцитов и пинота, синжением адгезявности тромбоцитов, предотвращением активации факторов (свертывания крови в эремя высобождения адреналика, отмильщей поступления исклюрода в ткани и уменьшение ремора на фоне применения пропраногола может быть обусловлено блокадой бета2-адренорецепторов. Повышает атерогенные свойства крови. Усиливает сокращения матом (спонтанные и вызванные лекарственными средствами, стимулирующими мисметрий). Повышает тонус бронков:

ведмальсинентиль
Выстро и достаточно полно (90%) всасывается при приеме внутрь из желудочно-коншенного тракта и относительно-быстро выводится из организма. Биодоступность после приема внутрь составляет 90-40% (эффект "первичного прохождения" через, почень, микросомальное окисление), под дительном применении - увелизивается (образуются метаболиты, ингибирующие ферменты печени), величина биодоступности зависит от характера пищи и интенсивности печено-ино кровотока. Водоступность зависится увеличается, на 50% гупо и гриме» глищевых продуктов -богатых белюм. Максимальная концентрация в глизаме крови достигается через -1-1,5 ч

после приема внутрь.

после приема внутрь.
Пропранолол является субстратом Р-гликопротеина: Показано; что Р-гликопротеин
не оказывает воздействия на метаболизм пропранолола в объйнюм терапевтипроправления на мене образования на метаболизм пропранолога в обычном терапевтическом диапазоне доз.

— Распределения

Связь с белками глазмы крови (альбумином и альфат кислым тликопротеином) 
9-9-5%. Объем распределения - 3-5 л/а:

Проинкает через гематоэнцефалический и плацентарный барьер, а также в грудное

метаболизм
Пропранопол интенсивно метаболизируется в печени по трем основным путям:
пропранопол интенсивно метаболизируется в печени по трем основным путям:
арматическое гидроксилирование (42%), N-деализипирование с последующим
окислением (41%) и прямое лиокуронирование (17%). Соотношение "путей
метаболизма пропранолола может существенню различаться в отдельных случаях.
Выявлено 4 основных метаболита: пропранолола гиокуронид, нафтилоксимолочная
ихислота, лиокуроновая кислота и сложные сульфатные соединения 4-гидроксипро-

пранолола. Согласно исследованиям іл vitro, в метаболизме пропранолола принимают участие изоферменты системы цитохрома Р450, главным образом, изофермент СУР206 (ароматическое гидроксилирование), изофермент СУР2019. У адоровых робровольцев, обфетрыхо и «медленных» метаболизаторов изофермент СУР206, существенных различий в клиренсе и периоде полувыведения пропранолола не выявленю.

Период полувыведения - 3-6 ч., на фоне курсового применения может удлиняться до 12 ч. Выводится преимущественно почками в виде метаболитов, в неизмененном виде выводится менее 1%. Не удаляется при гемодиализе.

- Показания к применению артериальная гипертензия;
- стенокардия напряжения;
- синусовая тахикардия (в т.ч. при гипертиреозе); наджелудочковая тахикардия;
- синусовая тахикариия (в т.ч. при пипертиресзе);
   наджелудочновая тахикариия;
   тахисистолическая форма фибрилляции предсердий (мерцательная тахиаритмия);
   наджелудочковая и желудочковая экстрасистолия;
   профилактика повторного инфаркта миокарда (систолическое артериальное давление более 100 мм рт. ст.);
- ном применении с альфа-адреноблокаторами); феохромоцитома (при одноврем
- ассенциальный тремор:
   мигрень (профилактика приступов);
   в качестве вспомогательного средства в терапии тиреотоксикоза и тиреотокси-

ческого криза (при непереносимости тиреостатических средств); • симпатоадреналовые кризы на фоне дизнцефального синдрома:

ная чувствительность к действующему веществу или другим компонентам препарата

пруварата атриовратрикулярная (АУ) блокада:II-III степений дости образоваться обра

- синдром славосоти синусового уали (виличая синсеуринульную с брадикардия (ЧСС менее 60 уаличи) брадикардия (нСС менее 60 уаличи) автериальная гилотензия (систопическое АД менее 100 мм рт.ст.) истранительная надостаточность острана серденная недостаточность истрани инферкт миокарда кардиотенный шок

- стенокардия Принцметала

- "стенокардия Принцметала"
  кардиомегалия (без признаков серденной недостаточности)
  тяжелые заболования периферических собудов (синдром Рейно)
  метаболический ацидоз (вт.ч. диабетический кетоацидоз)
  брогихмальная астма, склонность к бронхоспастический реакциям, хроническая
  обструктивная болевы в петох (в том числе и в анаминезе)
  фехромоцитома (без одновременного применения альфа-адреноблокаторов)
  спастический колит
  одновременное поименение с антипсихотическими спалствами (неброластиками)
- одновременное применение с антипсихотическими средствами (нейролептиками), анксиолитиками (хлорпромазин, триоксазин и др.), ингибиторами моноаминоксида-зы (МАО), блокаторами «медленных» кальциевых каналов (БМКК) (см.: раздел «Вазимодействие с другими лекарственными средствами») модействие с другими лекарственными средствами»)

- оерименность

   период грудного вскармливания
   возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены)
   дефицит лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция

   (препарат содержит лактозу).

С осторожностью .
Печеночная и/или почечная недостаточность; пиперфункция щитовидной железы, миастения; серденкая недостаточность, феохромоцитома; псориаз, отягощенный аппергологический анамиез, нарушения периферического кровообращения, пожилой возраст, атриховитрикулярная блокада 1 степени, реслираторные заболевания, сахарный диабет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания Препајат: Анаприлин-не ј рекомендуется применать во "еремя" беременности и в период грудного вскармланавни: Позтому перед началом приема препарата у женщин дегородного возраста следует исключить беременность, а во время лечения они должны использовать надежные методы контрацепции. В случае подтверждения факта беременности во время лечения препаратом, следует как можно скорее прекратить его прием и перевсти пациентку на прием других препаратов, при применении которых риск для ребенка будет наименьшим.

Будет наименьшим.

Беременности
При беременности препарат применяют только по стротим показаниям в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода, преждевременных родов, а также развитием у новорожденного брадикардии, артериальной инотензии, иногликемии и паралича дыхания).

Если применение бета-адреноблокаторов во время беременности необходимо, то более предпостительно применять селективные бета1-адреноблокаторы. Вчение необходимо прерывать за 48-72 часа до родов. В так случаях, когда это невозможно, необходимо контролировать маточно-плацентарный кровоток и рост плода, а также обеспечиваты строгое наблюдение за новорожденным в течение первых 3 суток после родоразрешения. после родоразрешения.

Период грудного вскармливания
Пропранолол выделяется с грудным молоком. При необходимости приме арата в период лактации следует прекратить грудное вскармливани

спосоо применении и дозы
Принимать препарат внутрь, перед приемом пищи.
При артериальной дипертензии - внутрь, по 40 мг 2 раза в сутки. При недостаточной выраженности антигипертензивного эффекта дозу увеличивают с інедельным интервалом до 40 мг 3 раза или до 80 мг 2 раза в сутки. Максимальная суточная доза

- эси м.
При - стенокардии, нарушениях сердечного ритма - в начальной дозе 20 мг (по 2 таблетки по 10 мг или ½ таблетки по 40 мг) 3 раза в сутми, затем дозу увеличивают с недельным интервалом до 80-120 мг в 2-3 приема. Максимальная суточная доза - 240 мг.
Профилактична доза - 240 мг.

сутстная доза - 240 мг. Профилактика повторного инфаркта мискарда - терапию спедует начинать между 5-ым и 21-ым днем после перенесенного инфаркта мискарда в дозе 40 мг. 4 раза в сутки в теуение 2-3 грняй, чагане відозе 80 мг.2 раза в суттика в перени до дозе до мг. 4 раза в Сутки в теуение 2-3 грняй, чагане відозе 40 мг.2 раза в суттика в перени до до досенциальном треморе, симпатковореналовых кризах на фоне дизицефального синфоме — рекомендуется применять в начальной, 1903 чо мг. 2 раза в сутки, при необходимости дозе постепенно увеличивают до 160 мг/сутки с недельным интервалом: При феохромоцитюме — применять только в комбинации с¹. блокаторами альфа-адренореценторов. Тверад слегращией трименяют в дозе 60 мг в сутки в течение 3 дней. При неоперабельной элоканественной феохромоцитоме применяют в дозе 30 мг в сутки.

в дозе 30 м в сутма.

В качестве вспоможетельного средства в тервпии тиреотоксикоза и тиреоток сического криза - в дозе 10-20 мг 3-4 раза в сутма. При необходимости возможе увеличение дозы до 120-160 мг в сутки в 2-3 приема.

### Особые группы пац

Особые аруппы пациентов - 
Применение у пациентов с нарушением функции печени 
Биодоступность пропранопола может быть увеличены у пациентов с нарушениями 
функции печени, что может потребовать коррекции дозы. У пациентов с тяжелыми 
варушениями функции печени начальная доза препарата не должна превышать 
20 тыг 3 раза в сутки под контролем ЧСС: 
Применение у тациентов с нарушением функций почек 
При нарушениях функции почек необходимо снизить начальную дозу препарата или 
увеличить интервал между приемамым препарата (возможно увеличение 
концентрации пропранолола в плазме крови).

Тобочное действие 
Указанные ниже нежелательные эффекты даются в соответствии со следующими градациями частоты их возникновения в соответствии с классификацией Всемирной организации дяравохоранения: сочень частю (с•1/10); частю (от ≥ 1/100 до < 1/10); нечастю (от ≥ 1/1000 до < 1/100); редко (от ≥ 1/10000 до < 1/1000); счень редко (< 1/10000), частота неизветства по имеющимся данным установить частоту

(с 11/10000), частота неизвестна: по имеющимся данным установить частоту возникновения не представгляется возможным. 
Нарушения со стороны серодиа: нечасто — атриовентрикулярная блокада; редкобрадикардия; серденная недостаточность; ощущение сердцебиения, нарушение 
проводимости мискарда, аритими, боль в труди. 
Нарушения со стороны сосубов: часто — похолодание конечностей; редко — 
выраж]енное сножение АД, ортостатическая гилотензия, ангиоспазы, мезантериальный тромбоз, синдром Рейко. 
Нарушения со стороны желудочно-ишечноео тракта: нечасто - тошкота; реота, 
нарушения со стороны желудочно-ишечноео тракта: нечасто - тошкота; реота, 
нарушения со стороны нечени и желчевыеобящих путной: частота неизвестна - 
нарушение функции печени. 
Нарушения со стороны нечени и желчевыеобящих путной: частота неизвестна - 
нарушения со стороны нервной - системы: редко — психоа, эмоциональная 
пабитыность, спутанность сознания или кратковременная потеря памяти, 
парествыя, поповокружение; частота неизвестнае — головная боль. 
Нарушения со стороны психики: очень часто — реасстройства сна (бессонница, 
нарушения со стороны психики: очень часто — расстройства сна (бессонница, 
нарушения со стороны психики: очень часто — расстройства сна (бессонница, 
нарушения со стороны психики: очень часто — расстройства сна (бессонница, 
нарушения часть — расстройства сна (бессонница, 
нарушения часть — расстройства сна (бессонница, 
нарушения часть — расстройства сна (бессонница, 
нарушения со сторомы посихики: очень часть — расстройства сна (бессонница, 
нарушения со сторомы посихики: очень часть — расстройства сна (бессонница, 
нарушения со сторомы нарушения на 
нарушения нарушения на 
нарушения со построны нарушения на 
нарушения на 
нарушения на 
нарушения на 
нарушения на 
нарушения на 
нарушения

Нарушения со стороны і психиси: очень частю — расстройства сна (бессонница, сонтивость); частю . ⇒ ажитация (длительное возбуждение, голровождаемое гревогой), ночные кошмары, раздражитальность; частота неизвестне — депрессия, судороги, кататония; снижение скорости психомоторных реакций.



Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения: очень часто – бронхит; часто – бронхилит; редко - ринит; заложенность носа, бронхоспазм. (иногда с летальным исходом), ларингоспазм; уастота неизвестна – одышка.

частола неизвестна — одышка.
Нарушения со стороны обмена веществ и питания: часто — снижение аппетита; нечасто - гипотикемия (у пациентов с сахарным диабетом 1 типа), гипертикемия (у пациентов с сахарным стороным сторо

холестерина.

Нарушения со стороны органа зрения: редко - сухость спизистой оболочки глаз 
(уменьшение секреции спезной жидкости), нарушение остроты зрения; часттота 
неизвестна - кератоконъюнктивит 
Нарушения со стороны репродужтивной системы и молочных желаз: часттота 
неизвестна - снюжение либидо, снижение потенции, болезнь Пейрони. 
Нарушения со стороны кожи и подкожной клетичатки: редко – аполеция; часттота 
неизвестна - обострение темения псориаза, повышенно е потоотделение, гиперемия 
кожи, экзантема, псориазоподобные кожные равкции, снидром Стивенса-Джонсона, 
токсический эпидермальный некролиз, эксфолиативный дерматит, мультиформная 
зритема, кожная сыть, кожный эудь. эритема, кожная сыпь, кожный зуд.
Нарушения со стороны эндокринной системы: частота неизвестна - сню

аритемы, компал стороны эндокринной системы: частота неизвестны функции шитовидной железы. Нарушения со стороны крови и лимфатической системы; нечасто – нейтропения; редко – тромбоцитопения; частота неизвестна – агранулоцитоз, пейкопения; Лабораторные и инструментальные дельные частота неизвестна – повышение активности к влеченсныхо трансамина зи концентрации билирубина; повышение титра антинуклеарных антител; гиперкалиемия. Общие нарушения и реакции в месте введения препарата: частота неизвестна – боль в грунрию клетке, синкром «отмень», астенический синфром (слабость), повышения утомляемость. Нарушения со стороны опорно-двигательного аппарата и соединительной тикани; частота неизвестна – артралтия, мышенная слабость, боль в слине или систавах.

THE SHARE STATE

Передозировка Симптомы: Со стороны сердца: брадикардия, снюжение АД, атриовентрикулярная блокада, замедление внутрижелудо-иховой проводимости, серденная недостаточность. Со стороны дыхательной системы: бронхоспазм. Лабораторные показатели: гипотижемия. Со стороны нервной системы: возможны судороги, поскольку пропранолол

проникает через гематоэнцефалический барьер.

проникает через гематознцефалический оарвер.

Лечение: подключить пациента к кардиостимулятору. Необходим контроль основных Лечение: подключить пациента к карлисстимулиноў, пеосохамодиональным жизненно важных показателей: концентрацией глюкозы, поихозмодиональным статусом, в случае брадикардии применяют атропин. Если у пациента не наблюдает-ся соответствующая реажция на введение плазмозамещающих рестворов, спедует рассмотреть возможность применения глюкагона или : катехсламинов. При бронхослазме показано введение аминофиллина. Гемодиализ неэффективен.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами
Антигипертензивный-«эффект пропраннопола усиливается» при-«одновременном
применении с диуретиками, резертином, гидрагазимом и другими гипотензивными средствами (ингибиторы ангиотензингревращающего фермента,
антаголиствы рецепторов ангиотензина II, альфа-адреноблокаторы).
При одновременном применении с гипотензивной средствами центрального
действия (илонидии, гуанфации, можсонидии, метшлдопа, рилменидии) возможно

действия (клонидин, гуанфацин, моксонидин, метилдола, рилменидин) возможно ухудшение течения серденной недостаточности за счет снижения симпатического тонуса (снижение ЧСС и серденного выброса, усиление симптомо вазодилатации). В случае реакой отмены данных препаратов, сосбенно до отмены пропранолола, возможно развитие ерикошентой» эргериальной гипертензии. Одновременное: применение с БМКК дигидолицидинового ряда (амподилин, фелодилин, пацидилин, никфадилин, никордилин, никордилин, никордилин, повышать риск развития артериальной гипотензии. Нельзя исключать возрастание риска дальнейшего снижения сократительной способности миокарда у пациентов с еводенной непостаточностью.

риска дальнейшего снижения сократительной спосооности мискарда уткациенто о сердечной недостаточностью.
Проправнопол необходимо отменить за несколько дней до прекращения применения клонидина (см. раздал «Сообые указания»).
Препараты, вызывающие ортостатическую пилотензию (нитраль), шкибиторы формуровающей в предостативности в наприменения в неброяетия, небролегия авонисты дофаминовых рецептиров, глеводола, вмифостинг, баклофен и оружие)

могут усилить действие бета-адреноблокаторов.
Антигипертензивный эффект ослабляют нествероидные противовоспалительные препараты (задержка-натрия и бложурование синтеза простагландина почками), эстротены (задержка-натрия и интибиторы МАО.

Циметидин увеличивает биодоступность пропранопола.
Повышает концентрацию лидокаина в плазме крови, снижает клиренс теофиллина.
Одновременное применение с троизводными фенотивачим повым повышает концентрации обоки препаратов в плазме крови.
Усиливает действие тиреостатических и утверотонизирующих средств; снижает действие антигистаминных средств.
Повышает вероятность развития тяжелых системных реакций (анафилаксии) на фоне введения аллергеное, используемых для иммунотерапии или для кожных проб.

проб. - Амиодарон, еврапамил, диптиазем, бепридил - усиление выраженности отрицательного хроно-, ино- и дромотропного действия пропранолола. Йодсодержащие рентвеноконтрастные средства для в/в введения повышают

Иобсобержащие рентраноконтрастные срессите дни ас веждении поставления рик развития выферменности ренуты выпраженность кардиоделером развиты выраженность кардиоделером сивного действия и вероятность снижения АД.

Изменяет эффективность инсулина и гипосликемических средств для приема енутрь, маскирует симптомы развивающейся пипогликемим (тахикардию,

повышение АЛ).

повышение АД).
Пропранолол снижает клиренс ксантинов (кроме дифиллина).
Антигивертензивный эффект ослабляют глюкокортикоствероиды.
Антигивертензивный эффект ослабляют глюкокортикоствероиды.
Серденные гликозиды, метилдола, резерлин и гузифацин, антигаритмические
серденные гликозиды, метилдола, резерлин и гузифацин, антигаритмические
серденные гликозиды, остановки сердца и серденной недостаточности.
Удлинает действие недеполяризующих миорелаксантов и антикозгулянтный

эффект кумаринов.

порыпов. петрациклические антидепрессанты, антипсихотические средства тики), этанол, седативные и снотворные средства усиливают

Не рекомендуется одновременное применение с ингибиторами МАО вследствие Не рекомендуется одновременное применение с ингибиторами МАО вспедствие значительного усиления антигипертензивного действия, перерыв в лечении между приемом ингибиторов МАО и пропранопола догижен составлять не менее 14 дней. Одновременное применение с анксиопитиками (углорпромазин, триоксазин и др.) усиливает антигипертензивное действие бета-адреноблюкаторов. Негидорированные алкалоиды спорыны повышают риск развития нарушений,

глемирироватыты инжегосом сторыны повышают риск развития нарушении периферического кровообращения. Сульфасалазин увеличивает концентрацию пропранолола в плазме крови (тормозит метаболізм), рифампицин укорачивает период полувыведения.

Особые указания

реноблокаторы не следует применять у пациентов с нелеченной эской сердечной недостаточностью, до тех пор, пока состояние не

ставлитизировались.
Перед применнием препарата пациентам с сердечной недостаточностью (ранние стадии) необходимо применять сердечные гликозиды и/или диуретические средства. Контроль над пациентами, принимающими препарат, должен включать наблюдение за ЧСС и АД (в начале лечения - ежедневно, затем 1 раз в 3-4 месяца), запись электрокардиограммы

У пожилых пациентов рекомендуется контролировать функцию почек (1 раз в 4-5

мескцев). В случае появления у пациентов пожилого возраста нарастающей брадикардии (менее 60 уд./мин), артериальной гипотензии (систопическое-АД менее 100 мм рт. ст.), атриовентрикулярной блокады, брожихоспазма, желудожновых артимий, тяжелых нарушений функции печени и/или почек, необходимо уменьшить дозу препарата или появления у пациентов пожилого возраста нарастающей бради

С осторожностью применять препарат у пациентов с атриовентрикулярной блокадой

І степени.
Следует обучить пациента методике подочета ЧСС и проинструктировать о необходимости врачебной консультации при ЧСС менее 60 уд./мин.
Рекомендуется прекращать терапию при развитии депрессии, вызванной приемом

жидкости.
Лечение ишемической болезни сердца и стойкой артериальной гипертензии догиою быть длительным - прием препарата возможен в течение несколькох лет. Прекращение лечения осуществляют постепенно, под наблюдением врача: резкая отмена может резко усилить ишемию мискарда, антинозный синдом, ухудшить толерантность к физической нагруже. Отмену проводят постепенно, снижая дозу на 25 % каждые 3-4 дия в течение 2 недель и более. При решении вопроса о применении препарата Анаприлин у пациентов с псориазом сладует тщательно соотнести предполагаемую пользу и возможный риск обострения

спедует тщательно соотнести предпалагаемую голосу тчения псорумаза. При туреотоксикова пропранопол может маскировать определенные клиниуческие признаки гиперфункции щитовидной железы (например, тахикардию). Разкая отмена у пациентов с гиперфункцией щитовидной железы противопоказана, поскольку способна усилить симптоматику. На фоне терапии пропранополом были зарегистрированы отдельные сообщения о развитии миастении. При появлении мышечной спабости необходима консультация

врача. У пациентов с сахарным диабетом, применение препарата проводят под контролем концентрации глюкозы в крови (1 раз в 4-5 месяцев). С осторожностью применять одновременно с гипотликемическими средствами, посхольку во время продолжительных перерыевов в преме пищи, а также на фоне терапии инсулином может развиться гипотликемия. Причем также ее симптомы, как тахикардия или тремор, будут мескироваться за счет действия препарата. Лациента следует проинструктировать, что основным симптомом пипотликемии во время лечения препаратом является повышенное потоотделение. Также существует опасность возникновения гипертликемии на фоне приема гипотликемических-средств для приема втиться.

возникновения гипергликемии на фоне приема гипогликемических- средств для приема внутрь. При одновременном приеме клонидина его прием может быть прекращен только через несколько дней после отмены препарата. Вста-адреноблокаторы могут повысить участвительность к аллергенам и тяжесть анафилактических реакции. Пропранолол может быть причикой зтяжалой реакции на ряд аллергенов при назначении его пациентам, имеющим в анамначев этмежную анафилактическую реакцию на эти, аллергены. Также пациенты могут не реагировать на объямые дозы элинефрина (адреналина), применяемого для гелемия анамилактического преяктор шкля.

реагировать, на объенные дозы этинецияма («дрежалия»), принскокаторыма пречима наибилактического шков.
При феокромоцитоме применяют только в сочетании с альфа-адреноблокаторами. Противопоказано, одновременное примении с антипсихотическими средствами (нейролептиками) и транквилизаторами.
Препараты, снижающие запасы катехоламинов (например, резертин) могут усилить действие програнопола, поэтому пациенты, принимающие сочетания препаратов, должны находиться, под. постоянным наблюдением врача на предмет выявления

дилтиазема. С осторожность

диттиазема. С осторожностью применять совместно с психотропными средствами, например, ингибиторами МАО, при их курсовом применении более 2 недель. За несхолько дней перед проведением общей анестезии хлороформом или эфиром необходимо прекратить прием препарата (повышение риска утнетения функции мижарда и празвития - врегириальной - инготензии).—Необходимо-предупредить вреча-анестезиолога, что пациент принимает Анаприлин. Эффективность бета-адреноблокаторов у курильщиков ниже, чем у некурящих пациентов.

пациентов.

Следует отменить препарат Анаприлин перед исследованием содержания в крови и моне катехоламинов, норметанефрина и ванилилминдальной кислоты, титров

моче катехоламинов, норметанефрина и ванилилминдальной тикслоты, титров антинуловарных антигал. 
Следует приостановить тералию препаратом при респираторной инфекции нижних дыхательных путей, сопровождаемой затрудненным дыханием. Допускается применение бета2-агонистов и ингаляцинонных плюкоютрикостероидов. Возобновле-ние применения препарата возможно только после полного выздоровления пациента. При повторной инфекции, а также в случае изолированного бронхослаз-ма, применение препарата адогимо быть прекращено совсем. Во время лечения не рекомендуется принимать алкоготь. Бета-адреноблокаторы необходимо применять с осторожностью у пациентов с нарушениями периферического кровообращения, так как возможно усугубление данных симптомов. Следует узовотать "изотравными "затура паком" пациентов с пособна уваличить бисорогупность програнулопа. Програнолол может давать положительный результат при проведении долинг-теста.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, і

ми Влияние препарата: Анаприлин на: способность к: управлению транспортными средствами и механизмами не изучалось: Из-за возможного появления побочных эффектов, таких как головокружение; сокливость, снижение скорости психомоторных: реакций, в: период лечения необходимо соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и занятии другими потенциально опасными видами "деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций

Форма выпуска Таблетки 10 мг и 40 мг.

Таблетки 10 мг и 40 мг. При производстве препарата на ООО «Озон»: по 10, 25, 30, 50 таблеток в контурную ячейковую утаковку из пленки поливинилхлоридной, либо пленки поливинилхлоридной, либо пленки поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридной/поливинилхлоридную пленку) и фольти алюминиверой печатной лакурованной: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 или 10 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в картонную утаковку (качку). При производстве препарата на ООО «Фармацевтическая компания «Здоровье»: по 1, 25, 30, 50 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки пспивинилхлорид-

При производстве препарата на ООО «Фармацевтическая комінания кодуютелем», по 0, 25, 30, 50 табіятоги к еконтурную знайскору отаковку из пления поливиннитхлорид-ной и фольти алюминиевой для упаковки. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 или 10 контурных кчейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в картонную упаковку (пачку). По 50 таблеток в контейнер пластмассовый для лекарственных средств, сабженный крышкой с контролем первого вскрытия. Свободное пространство в контейнере заполняют ватой медицинской гигроскопич-

ной. На контейнер наклеивают этикетку самоклеящуюся. Контейнер вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку

enspecymental according to control the Условия хранения При температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Не применять после истечения срока годности.

Условия отпуска пускают по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения: ООО «Атолл» Россия, 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Производитель

Россия. Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, здание 6

ческая компания «Здоровье». Украина

61013, Украина, Харьковская область, город Харьков, ул. Шевченко, д. 22

Организация, принимающая претензии: При производстве препарата на ООО «Озон»: ООО «Озон»

Е-півії. осопідосоті-рівії піри производстве препарата на ООО «Фармацевтическая компания «Здоровье»: 61013, Украина, Харьковская область, город Харьков, ул. Шевченко, д. 22