

СТОП ГІПЕРТОНІЧНИЙ КРИЗ



- ▼ Гіпертонічний криз під контролем¹
- ▼ Рефлекторна тахікардія під контролем²
- ▼ Постінсультна гіпертензія під контролем³
- ▼ Внутрішньочерепний тиск під контролем⁴
- ▼ Пери- і постопераційна гіпертензія під контролем⁵



ТАХИБЕН®: БЕЗПЕЧНА ІНТЕНСИВНА ТЕРАПІЯ ГІПЕРТОНІЧНОГО КРИЗУ!



Переваги лікування препаратом Тахібен®

- Швидка (через 3–5 хвилин після в/в введення) контрольована антигіпертензивна дія
- Відсутність впливу на частоту серцевих скорочень та внутришньочерепний тиск
- Покращена безпека завдяки кольоровому кодуванню ампул
- Рекомендований для лікування гіпертонічного кризу при гострому інсульті (European Stroke Initiative Committee, 2003)

Терапевтичні покази

- Гіпертонічні кризи, тяжка форма артеріальної гіпертензії, в тому числі — резистентна до лікування
- Контрольоване зниження артеріального тиску під час та/або після операції

Лікарська форма

- Прозорий безбарвний розчин для внутрішньовенного введення

Дозування

Вміст урапіділу = 5 мг/мл

- 25 мг розчин для ін'єкцій
- 50 мг розчин для ін'єкцій
- 100 мг концентрат для приготування розчину для ін'єкцій

Рекомендації щодо застосування Тахибену

25 мг

Тахибен® 25 мг

Внутрішньовенна
ін'єкція або інфузія



50 мг

Тахибен® 50 мг

Внутрішньовенна
ін'єкція або інфузія



100 мг

Тахибен® 100 мг

Внутрішньовенна
інфузія або
шприцевий насос

Перевага:
менше етапів
у приготуванні інфузії,
економія часу



Рекомендоване дозування при інтенсивній терапії

Внутрішньовенний болюс

1/2 ампули Тахибену 25 мг (12,5 мг = 2,5 мл)

Якщо цільового зниження АТ не досягнуто через 3–5 хвилин

1/2 ампули Тахибену 25 мг (12,5 мг = 2,5 мл)

Якщо цільового зниження АТ не досягнуто через 3–5 хвилин

1 ампула Тахибену 25 мг (25 мг = 5 мл)

рідко

Якщо цільового зниження АТ не досягнуто через 3–5 хвилин

1 ампула Тахибену 50 мг (50 мг = 10 мл)

дуже рідко

Якщо цільового зниження АТ досягнуто через 3–5 хвилин

Внутрішньовенна інфузія через перфузор/шприц (для стабілізації)

25 мг

25 мг

25 мг

50 мг

100 мг

Розведений	Не розведений
1 ампула Тахибену 100 мг (100 мг = 20 мл) + 30 мл сумісного розчинника (0,9% NaCl або 5–10% глюкоза) (1 мл = 2 мг урапідилу)	
Підтримуюча доза 10–50 мг/год (5–25 мл/год)	Підтримуюча доза 10–50 мг/год (2–10 мл/год)

Adapted from Univ. Prof. Ing. Dr. Gerhard Stark, medical specialist for Internal Medicine/Angiology/Intensive Care, Krankenhaus der Elisabethinen in Graz, Austria

ТАХИБЕН® (TACHYBEN®). Розчин для ін'єкцій. **Гіпотензивні засоби. Антиадренергічні засоби з периферійним механізмом дії. Блокатори альфа-адренорецепторів.** Код АТХ C02C A06. **Склад.** 1 мл розчину містить 5 мг урапідилу. **Показання.** Гіпертензивний криз. Тяжкі форми артеріальної гіпертензії. Рефрактерна артеріальна гіпертензія. Кероване (контрольоване) зниження артеріального тиску при його збільшенні під час та/або після хірургічної операції. **Протипоказання.** Підвищена чутливість до урапідилу або інших компонентів препарату. Аортальний стеноз. **Спосіб застосування та дози.** Гіпертензивний криз, тяжкі форми артеріальної гіпертензії, рефрактерна артеріальна гіпертензія. Внутрішньовенні ін'єкції: 10–50 мг урапідилу вводять внутрішньовенно повільно при постійному моніторингу АТ. Зниження артеріального тиску можна очікувати протягом 5 хвилин після ін'єкції. Залежно від клінічного ефекту можливе повторне внутрішньовенне введення препарату (у дозі 10–50 мг урапідилу). Внутрішньовенна краплинна інфузія або інфузія за допомогою перфузатора: для підтримання артеріального тиску на рівні, досягнутому за допомогою ін'єкції, препарат вводять шляхом інфузії. **Побічні реакції.** Більшість небажаних ефектів пов'язані із занадто швидким зниженням артеріального тиску. З боку системи крові та лімфатичної системи. Поодинокі: тромбозитопенія. З боку серцево-судинної системи. Неплощирені: відчуття серцебиття, тахікардія, брадикардія, відчуття тиску або болю за грудниною (симптоми, аналогічні стенокардії), утруднене дихання, аритмії, ортостатична дисрегуляція. З боку травного тракту. Площирені: нудота. Неплощирені: блювання. З боку нервової системи. Площирені: запаморочення, головний біль. **Категорія відпуску.** За рецептом. Виробник/заявник: EVER Нейро Фарма ГмбХ, Австрія. EVER Neuro Pharma GmbH, Austria. Обербург, 3, 4866 Унтрах-на-Аттерзеє, Австрія. Oberburg, 3, 4866 Unterach am Attersee, Austria. **Повна інформація міститься в інструкції для медичного застосування препарату. Інформація для фахівців у галузі охорони здоров'я.** P.П. №UA/14347/01/01 від 21.04.2015.