

- ЧСС и АД (в начале лечения ежедневно, затем – 1 раз в 3-4 месяца), концентрация глюкозы в крови у пациентов с сахарным диабетом (1 раз в 4-5 месяцев), функция почек у пожилых пациентов (1 раз в 4-5 месяцев). Следует обучить пациента методике подсчета ЧСС, и пациент должен быть проинструктирован о необходимости обращения к врачу при уменьшении ЧСС менее 50 уд./мин.
 - Примерно у 20 % пациентов со стенокардией β-адреноблокаторы неэффективны. Основные причины – тяжелый коронарный атеросклероз с низким порогом ишемии (ЧСС в момент развития приступа стенокардии менее 100 уд./мин) и повышенное конечно-диастолическое давление левого желудочка, нарушающее субэндокардиальный кровоток.
 - При одновременном приеме клонидина его прием может быть прекращен только через несколько дней после отмены препарата Бетаксолол.
- Влияние бетаксолола на результаты лабораторных исследований**
- Препарат Бетаксолол следует отменить перед исследованием концентрации катехоламинов, норметиленэфрина и ванилинмандариновой кислоты в крови и моче, а также титров антиноклеарных антител в крови.
- Бронхиальная астма и хроническая обструктивная болезнь легких**
- β-адреноблокаторы могут назначаться пациентам с бронхиальной астмой и хронической обструктивной болезнью легких только среднетяжелого течения. Лечение следует начинать с малых доз и желательно под контролем показателей функции внешнего дыхания; при возникновении приступа бронхиальной астмы на фоне терапии бетаксололом возможно применение β-адреномиметиков для купирования приступа.
- Сердечная недостаточность**
- У пациентов с сердечной недостаточностью, контролируемой терапевтически, в случае необходимости бетаксолол может использоваться под строгим медицинским наблюдением в очень малых начальных дозах с постепенным их увеличением при необходимости и в случае хорошей переносимости (сохранения компенсированного состояния хронической сердечной недостаточности).
- Брадикардия**
- Если ЧСС в состоянии покоя становится ниже 50-55 уд./мин, дозу препарата Бетаксолол необходимо уменьшить.
- Атриовентрикулярная блокада I степени**
- Учитывая отрицательный дромотропный эффект β-адреноблокаторов, при атриовентрикулярной блокаде I степени препарат следует применять с осторожностью. Требуется тщательное наблюдение, включая ЭКГ-контроль.
- Стенокардия Принцметала**
- β-адреноблокаторы могут увеличивать частоту и продолжительность приступов у пациентов со стенокардией Принцметала. Применение кардиоселективных β-адреноблокаторов возможно при легкой степени тяжести стенокардии Принцметала или стенокардии смешанного типа при условии, что лечение проводится в сочетании с вазодилататорами.
- Нарушение периферического кровообращения**
- β-адреноблокаторы могут приводить к ухудшению состояния пациентов с нарушениями периферического кровообращения (болезнь Рейно или синдром Рейно, артерит или хронические облитерирующие заболевания артерий нижних конечностей).
- Феохромоцитома**
- В случае применения β-адреноблокаторов при лечении артериальной гипертензии, вызванной феохромоцитомой, требуется тщательный контроль АД. Назначение препарата Бетаксолол возможно только на фоне применения α-адреноблокаторов.
- Пожилые пациенты**
- Лечение пожилых пациентов следует начинать с малых доз и под тщательным медицинским наблюдением.
- Пациенты с почечной недостаточностью**
- Дозу необходимо корректировать в зависимости от концентрации креатинина в сыворотке крови или КК. При КК более 20 мл/мин требуется тщательное наблюдение за пациентом в течение первых 4-х дней лечения; при КК менее 20 мл/мин или проведении гемодиализа требуется коррекция режима дозирования (см. раздел «Способ применения и дозы»).
- Пациенты с печеночной недостаточностью**
- При печеночной недостаточности требуется более тщательное клиническое наблюдение в начале лечения.
- Пациенты с сахарным диабетом**
- У пациентов с сахарным диабетом необходим регулярный контроль концентрации глюкозы в крови, включая активный самоконтроль пациентом, в начале лечения. Пациент должен быть информирован о том, что бетаксолол может маскировать начальные симптомы гипогликемии (особенно тахикардия, ощущение сердцебиения и повышенное потоотделение).
- Псориаз**
- Требуется тщательная оценка необходимости применения препарата, так как имеются сообщения об утяжелении течения псориаза во время лечения β-адреноблокаторами.
- Аллергические реакции**
- β-адреноблокаторы, включая препарат Бетаксолол, могут повышать чувствительность к аллергенам и тяжесть анафилактических реакций из-за ослабления адренергической компенсаторной регуляции под действием β-адреноблокаторов. Терапия анафилактических реакций эпинефрином (адреналином) не всегда дает ожидаемый терапевтический эффект.
- У пациентов, склонных к развитию тяжелых анафилактических реакций, в особенности связанных с применением йодсодержащих контрастных веществ, флоктрафина или при проведении десенсибилизации, терапия β-адреноблокаторами может привести к дальнейшему усилению реакций и снижению эффективности лечения.
- Хирургическое вмешательство и общая анестезия**
- При проведении общей анестезии следует учитывать риск возникновения блокады β-адренорецепторов (уменьшение ЧСС, снижение сердечного выброса, снижение систолического и диастолического АД).
- β-адреноблокаторы маскируют рефлекторную тахикардию и повышают риск развития артериальной гипотензии. Продолжение терапии β-адреноблокаторами снижает риск развития аритмии, ишемии миокарда и гипертонических кризов. Врачу-анестезиологу следует сообщить о том, что пациент получает лечение β-адреноблокаторами.
- В целом, не рекомендуется прекращать прием β-адреноблокаторов в периоперационном периоде без явной необходимости.
- Если необходимо прекратить терапию препаратом Бетаксолол перед хирургическим вмешательством, это следует делать постепенно и завершить за 48 часов до проведения общей анестезии, так как прекращение терапии на 48 часов позволяет восстановить чувствительность рецепторов к катехоламинам.
- Терапия β-адреноблокаторами в некоторых случаях не может быть прервана: у пациентов с коронарной недостаточностью желательно продолжать лечение вплоть до хирургического вмешательства, учитывая риски, связанные с внезапной отменой β-адреноблокаторов;
- в случае экстренных хирургических вмешательств или в тех случаях, когда прекращение лечения невозможно, пациента следует защитить от последствий возбуждения блуждающего нерва путем соответствующей премедикации атропином, с повторением в случае необходимости.
- У таких пациентов для общей анестезии следует применять вещества, в наибольшей степени угнетающие миокард, и восполнять кровопотери.
- Необходимо учитывать риск развития анафилактических реакций.
- Тиротоксикоз**
- β-адреноблокаторы могут маскировать симптомы тиротоксикоза.
- Спортивные**
- Спортсмены должны учитывать, что препарат содержит действующее вещество, которое может давать положительную реакцию при проведении тестов допингового контроля.
- Алкоголь**
- На время лечения следует исключить употребление алкоголя.
- Глаукома**
- β-адреноблокаторы снижают внутриглазное давление и могут влиять на скрининговые тесты на наличие глаукомы. Пациент должен сообщить офтальмологу о том, что он принимает Бетаксолол. Пациенты, принимающие β-адреноблокаторы или применяющие их в качестве глазных капель, должны находиться под наблюдением врача по причине потенциального аддитивного действия β-адреноблокаторов.
- Контактные линзы**
- Пациенты, пользующиеся контактными линзами должны учитывать, что на фоне лечения β-адреноблокаторами возможно уменьшение выработки слезной жидкости.
- Курение**
- У куриящих пациентов эффективность β-адреноблокаторов ниже.
- Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**
- При управлении транспортными средствами или занятиями другими потенциально опасными видами деятельности при приеме препарата Бетаксолол следует соблюдать осторожность (в связи с риском развития головокружения, слабости, которые могут снизить внимание и скорость психомоторных реакций, необходимых для этих видов деятельности).
- Форма выпуска**
- Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг.
По 10 таблеткам в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинил-хлоридной и фольги алюминиевой или гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги.
- 1, 2, 3, 5 или 10 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению в пачку из картона.
- Условия хранения**
- В сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.
- Срок годности**
- 3 года. Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.
- Условия отпуска**
- Отпускают по рецепту.
- Производитель:**
- Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод»
Производство готовой лекарственной формы:
г. Москва, ул. Новохолмская, д. 25, стр. 2
Выпускающий контроль качества:
г. Москва, ул. Новохолмская, д. 25, стр. 1
Подавлено регистрационного удостоверения/наименование, адрес организации, принимающей претензии потребителя:
Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод»
Россия, 109052, г. Москва, ул. Новохолмская, д. 25
Тел./факс: (495) 678-00-50/911-42-10
http://www.endopharm.ru