



LÉČÍME SRDCEM¹

NEZAMĚNITELNOST

s ostatními léky díky unikátnímu tvaru tablety¹

Zkrácená informace o přípravku

Concor 5 mg a Concor 10 mg, potahované tablety. Složení: bisoprololi fumaras 5 mg nebo 10 mg v 1 potahované tabletě. **Indikace:** Léčba hypertenze; léčba ischemické choroby srdeční (angina pectoris). **Kontraindikace:** Bisoprolol je kontraindikovaný u pacientů s následujícími stavy: akutní srdeční selhání nebo probíhající srdeční dekompenzace vyžadující i.v. inotropní terapii, kardiogenní šok, AV blok druhého nebo třetího stupně (bez pacemakeru), syndrom chorého sinu, sino-atriální blokáda, symptomatická bradykardie, symptomatická hypotenze, závažné bronchiální astma, těžké formy periferního arteriálního okluzivního onemocnění nebo Raynaudova syndromu, neléčený feochromocytom, metabolická acidóza. Concor je kontraindikovaný u pacientů s přecitlivělostí na bisoprolol nebo jakoukoli složku přípravku. **Upozornění:** Zvláště u pacientů s ischemickou chorobou srdeční nesmí být ukončení léčby bisoprololem provedeno náhle, pokud to není jasně indikováno, protože to může vést k přechodnému zhoršení srdečního onemocnění. Bisoprolol musí být používán s opatrností u pacientů s obstrukční chorobou bronchopulmonální, s hypertenzí nebo anginou pectoris a souvisejícím srdečním onemocněním. **Nežádoucí účinky:** Časté ($\geq 1\%$ a $< 10\%$): závratě, bolesti hlavy. Tyto příznaky se vyskytují zvláště na začátku léčby. Jsou obvykle mírné a obvykle odezní během 1 – 2 týdnů. Dále gastrointestinální poruchy jako je nevolnost, zvracení, průjem, zácpa, pocit chladu nebo necitlivosti v končetinách, únava. **Interakce:** Nedoporučené kombinace: antagonisté kalcia typu verapamilu a v menší míře typu diltiazemu. Negativní ovlivnění kontraktility a atrioventrikulárního převodu. Intravenózní podání verapamilu u pacientů léčených pomocí beta blokátorů může vést k hluboké hypotenzii a AV bloku. Centrálně působící antihypertenziva (např. klonidin, methyldopa, moxonidin, rilmenidin): současné používání centrálně působících antihypertenziv může vést ke snížení srdeční frekvence a srdečního výdeje a k vasodilataci. Náhlé vysazení může zvýšit riziko „rebound“ hypertenze. **Dávkování:** Pro obě indikace je dávkování 5 mg bisoprolol-fumarátu denně. V případě potřeby může být dávka zvýšena na 10 mg bisoprolol-fumarátu denně. Doporučená maximální dávka je 20 mg denně. V každém případě by měla být dávka upravena individuálně, zvláště podle srdeční frekvence a terapeutického úspěchu. Tablety přípravku Concor se užívají ráno s jídlem nebo nalačno. Potahované tablety se polykají celé a zapíjejí tekutinou. Léčba je dlouhodobá. **Těhotenství a kojení:** Concor není doporučený během těhotenství a kojení. **Balení:** 30 nebo 100 potahovaných tablet. **Držitel registračního rozhodnutí:** Merck spol.sr.o, Praha, Česká republika. **Registrační číslo:** Concor 5 mg: 41/304/89-A/C, Concor 10 mg: 41/304/89-B/C. **Podmínky uchování:** Uchovávejte při teplotě do 30 °C. **Datum poslední revize textu:** 06.11.2020.

Výdej na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním léku si, prosím, přečtěte úplnou informaci o přípravku.

Úplnou informaci o přípravku poskytneme na adrese společnosti Merck spol. s r.o.

MERCK spol. s r.o., Na Hřebenech II 1718/10, 140 00 Praha 4, tel: +420 272 084 211, www.merck.cz