

Zwei neue Hochdosis-Fixkombinationen für eine effiziente Blutdruckkontrolle mit Verträglichkeit auf Plazeboniveau

Schweizer Zulassung für Blopress® Plus 32/12,5 mg und Blopress® Plus 32/25 mg

Drei Gründe sprechen für Blopress® Plus 32/25 mg, die neue kassenzulässige Hochdosis-Fixkombination von Blopress® Plus:

1. Blopress® Plus 32/25 mg, zeigt auch nach intensiver Vortherapie eine deutliche Blutdrucksenkung (1).
2. Durch die dosislineare Wirkungsbeziehung zeigt Blopress® Plus 32/25 mg vs. Blopress® Plus 16/12,5 mg eine zusätzliche Blutdrucksenkung von 19 Prozent.
3. Die Verträglichkeit liegt auch bei den neuen Dosierungen auf Plazeboniveau (2).

Mit doppelter Konzentration ins Ziel (1, 2)

Takeda hat nicht nur das diuretische Hydrochlorothiazid (HCT), sondern auch Candesartan auf die maximale Dosis erhöht.

Durch diese Erweiterung stehen für die Hypertoniebehandlung mit Candesartan, dem am meisten verschriebenen A-II-A in der Schweiz (4), neu 8 verschiedene Dosierungsstärken für eine optimale Therapiefreiheit zur Verfügung (1, 2, 3).

Starke Wirkung selbst nach intensiver Vortherapie (1, 2, 5)

Blopress® Plus 32/12,5 mg und Blopress® Plus 32/25 mg sind hoch wirksam, zeigen eine signifikant stärkere Blutdrucksenkung im Vergleich zur Monotherapie und führen zu einer besseren Kontrolle des Blutdrucks auch nach intensiver Vortherapie.

Zudem konnte gezeigt werden, dass auch bei den neuen Dosierungen eine klare Dosis-Wirkungs-Beziehung besteht und Blopress® Plus 32/25 mg signifikant wirksamer als Blopress® Plus 32/12,5 mg ist.

Mit höchster Schlagkraft zum Ziel (2)

Dank dem vollen additiven antihypertensiven Effekt der Monotherapie-Komponenten errei-

chen mit Blopress® Plus 32/25 mg signifikant mehr Patienten ihren Zielwert als mit Candesartan oder HCT in der jeweiligen Dosierung alleine. Mit Blopress® Plus 32/25 mg erreichen 7 von 10 Patienten den diastolischen Zielwert.

Maximale Dosis von Candesartan zeigt keine dosisabhängigen unerwünschten Nebenwirkungen (1, 2, 3)

Unter Blopress® Plus 32/25 mg traten unerwünschte Ereignisse nicht häufiger auf als unter Plazebo. Hypotonie war sowohl bei Blopress® Plus 32/12,5 mg als auch bei Blopress® Plus 32/25 mg ein seltenes Ereignis (<1%). Auch mit der stärksten Dosierung Blopress® Plus 32/25 mg konnte Stoffwechselneutralität gezeigt werden.

Referenzen

1. Böner G. for the Multicenter Study Group. Antihypertensive efficacy and tolerability of candesartan-hydrochlorothiazide 32/12,5 mg and 32/25 mg in patients not optimally controlled with candesartan monotherapy. *Blood Pressure* 2008; 17 (Suppl 2): 22-30.
2. Edes I for the Multicentre Study Group. Combination Therapy with Candesartan Cilixetil 32 mg and Hydrochlorothiazide 25 mg provides the Full additive antihypertensive effect of the components. *Clin Drug Invest* 2009; 29 (5): 293-304.
3. Fachinformation Blopress® Plus
4. IMS-Panel-Daten
5. Karlson et al.: A dose-response analysis of candesartan-hydrochlorothiazide combination therapy in patients with hypertension. *Blood Pressure* 2009; 18: 3149-3156.

Weitere Informationen entnehmen Sie bitte dem «Arzneimittel-Kompendium der Schweiz» (www.kompendium.ch) oder wenden Sie sich an:

Takeda Pharma AG
Hans Messmer
Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen
Tel. 055 451 52 00

Blopress® 8 mg/16 mg/32 mg

(Candesartan cilixetil 8 mg/16 mg/32 mg)

Indikationen: Essenzielle Hypertonie. Herzinsuffizienz mit einer linksventrikulären Auswurfraction ≤ 40%, wenn ACE-Hemmer nicht toleriert werden oder als Zusatztherapie zu ACE-Hemmern.

Dosierung/Anwendung: Bei Hypertonie: Blopress® wird einmal täglich mit oder ohne Mahlzeit eingenommen. Die empfohlene Erhaltungsdosis von Blopress beträgt einmal täglich 8 mg, 16 mg oder 32 mg. Bei Herzinsuffizienz: Bei Herzinsuffizienz wird eine Initialdosis von 4 mg Blopress® einmal täglich empfohlen. In Abständen von mindestens 2 Wochen wird durch Verdoppeln der jeweiligen Dosis bis zur Zieldosis von 32 mg oder bis zur höchsten tolerierten Dosis titriert. **Kontraindikationen:** Überempfindlichkeit auf den Wirkstoff oder einen der Hilfsstoffe. Schwangerschaft und Stillzeit. **Vorsichtsmassnahmen:** Bei Patienten mit leichter bis mässiger Nieren- oder Leberinsuffizienz ist keine Dosisanpassung notwendig. **Unerwünschte Wirkungen:** Blopress® hat ein mit Plazebo vergleichbares Nebenwirkungsprofil. Selten kommen vor: Kopfschmerzen, Rückenschmerzen und Schwindel. **Packungen:** 4 mg: 7 Tabletten, 8 mg/16 mg/32 mg: 28, 98 Tabletten.

Blopress® PLUS 8 mg/16 mg/32 mg

(Candesartan cilixetil 8 mg/16 mg/32 mg + Hydrochlorothiazid 12,5 mg); Blopress® PLUS 32 mg + Hydrochlorothiazid 25 mg)

Indikationen: Essenzielle Hypertonie, wenn eine Kombinationsbehandlung angezeigt ist. Dosierung/Anwendung: Blopress® PLUS wird einmal täglich mit oder ohne Mahlzeit eingenommen.

Kontraindikationen: Überempfindlichkeit auf die Wirkstoffe oder einen der Hilfsstoffe. Schwangerschaft und Stillzeit. Ausserdem darf Blopress® PLUS bei schwerer Nieren- und Leberinsuffizienz, Cholestase, Gicht, therapieresistenter Hypokaliämie, Hyponatriämie, Hyperkalzämie und Anurie nicht eingenommen werden. **Vorsichtsmassnahmen:** Nierenarterienstenosen, intravasculäre Hypovolämie, Aorten- und Mitralklappenstenose, obstruktive hypertrophe Kardiomyopathie, Elektrolytstörungen. Die Behandlung mit dem Thiaziddiuretikum kann die Glukosetoleranz verschlechtern. **Unerwünschte Wirkungen:** Blopress® PLUS hat ein mit Plazebo vergleichbares Nebenwirkungsprofil. Selten kommen vor: Kopfschmerzen, Rückenschmerzen und Schwindel. **Packungen:** 28 und 98 Tabletten.

Verkaufskategorie: B. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte dem «Arzneimittel-Kompendium der Schweiz». **Kassenzulässig.** Takeda Pharma AG, 8853 Lachen, www.takeda.ch