

ПРЕСТАНС®

ПЕРИНДОПРИЛА АРГИНИН + АМЛОДИПИНА БЕСИЛАТ

1 ТАБЛЕТКА В ДЕНЬ



Фиксированная комбинация в 4 дозах для лечения АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ и ИБС

Лекарственная форма: Таблетки для приема внутрь 5мг/5мг, 10мг/5мг, 5мг/10мг, 10мг/10мг

Показания к применению: артериальная гипертензия, стабильная ишемическая болезнь сердца.

Способ применения и дозы:

Взрослым: по 1 таблетке в день, желательно утром перед едой. Максимальная разовая и суточная доза - 1 таблетка. При необходимости рекомендуется индивидуальное титрование дозы Престанса® или замена свободной комбинацией. Для пациентов с клиренсом креатинина <60мл/мин рекомендуется титрование дозы отдельных компонентов. Длительность терапии устанавливается врачом индивидуально.

Побочные действия: Часто: сонливость, головокружение, головная боль, парестезии, покраснение лица, гипотензия, тахикардия, боли в области сердца, нарушения зрения, шум в ушах, сухой кашель, одышка, изменение вкуса, сухость во рту, тошнота, рвота, боль в животе, нарушения пищеварения, диарея или запор, крапивница, кожный зуд, сыпь, мышечные судороги, периферические отеки, чувство усталости, астения, недомогание. Нечасто: бессонница, тремор, временная потеря сознания, бронхоспазм, нарушение функции почек, артралгии, миалгии, ангионевротический отек, импотенция, гинекомастия. Редко: повышение уровня билирубина и печеночных ферментов в сыворотке крови. Очень редко: спутанность сознания, аритмия, ИМ и инсульт; гастрит, гепатит, панкреатит, острая почечная недостаточность, лейкопения, отек Квинке, эритема.

Противопоказания: гиперчувствительность к периндоприлу, амлодипину, другим ингибиторам АПФ, производным дигидропиридина и другим компонентам препарата, ангионевротический отек на фоне предыдущей терапии ингибиторами АПФ в анамнезе, наследственный или идиопатический ангионевротический отек, выраженная гипотензия, шок, в т.ч. кардиогенный, обструкция выходного тракта левого желудочка (например, значительный стеноз аорты), нестабильная стенокардия (за исключением стенокардии Принцметала), сердечная недостаточность после острого инфаркта миокарда (в течение первых 28 дней), беременность и период лактации.

Лекарственные взаимодействия: При сопутствующем применении с диуретиками из-за риска гипокалиемии, препараты должны использоваться с осторожностью и под контролем калия в сыворотке и ЭКГ. Сочетанный прием периндоприла и препаратов лития не рекомендуется. НПВС и ингибиторы АПФ оказывают аддитив-

ный эффект на повышение уровня калия в плазме крови. Совместный прием с противодиабетическими препаратами (инсулины, пероральные гипогликемические препараты) может привести к усилению гипогликемического эффекта. У пациентов, принимающих диуретические препараты, особенно у пациентов со снижением ОЦК и/или электролитными нарушениями, после начала терапии ингибитором АПФ может наблюдаться выраженное снижение АД. Симпатомиметические препараты могут снижать гипотензивный эффект ингибиторов АПФ. Необходима осторожность при назначении β-блокаторов с Престансом®. Одновременный прием Престанса® с гипотензивными препаратами других групп, вазодилататорами, нитроглицерином, другими нитратами может привести к усилению гипотензивного эффекта. Кортикостероиды и тетракозактид уменьшают гипотензивное действие Престанса®. Комбинированный прием с трициклическими антидепрессантами, антипсихотическими препаратами, анестезирующими препаратами и α-блокаторами может привести к усилению гипотензивного эффекта и повышению риска развития ортостатической гипотензии.

Особые указания: С осторожностью назначать препарат пациентам с почечной недостаточностью, нарушениями функции печени, с аллергическими заболеваниями, с системной красной волчанкой, склеродермией. Необходимо регулярно проводить мониторинг уровня гликемии у пациентов, принимающих пероральные сахароснижающие препараты и инсулин. Амлодипин с осторожностью назначают при сердечной недостаточности, в связи с возможным риском развития отека легких.

Использование в педиатрии

Эффективность и безопасность применения Престанса® в детском и подростковом возрасте (до 18 лет) изучена недостаточно, в связи с чем назначение препарата данной категории пациентов не рекомендуется.

Особенности влияния на способность к управлению автотранспортом и потенциально опасными механизмами Следует соблюдать осторожность при вождении автотранспорта и работе с потенциально опасными механизмами в связи с возможным развитием индивидуальных реакций, связанных со снижением АД, особенно на начальном этапе лечения или при комбинированной терапии с гипотензивными препаратами.

Условия отпуска из аптек: по рецепту врача

Производитель: Servier (Ireland) Industries Ltd, Ирландия.

Держатель лицензии на реализацию: Les Laboratoires Servier, Франция

Разрешение № 2599 от 22.07.2010 г.

РК-ЛС-5-№015460 от 29.01.10 г.
РК-ЛС-5-№015461 от 29.01.10 г.

РК-ЛС-5-№015458 от 29.01.10 г.
РК-ЛС-5-№015459 от 29.01.10 г.

Человек и Лекарство – Казахстан

Человек и Лекарство – Казахстан

Научно-практический тематический журнал

...Чтобы жить долго и счастливо

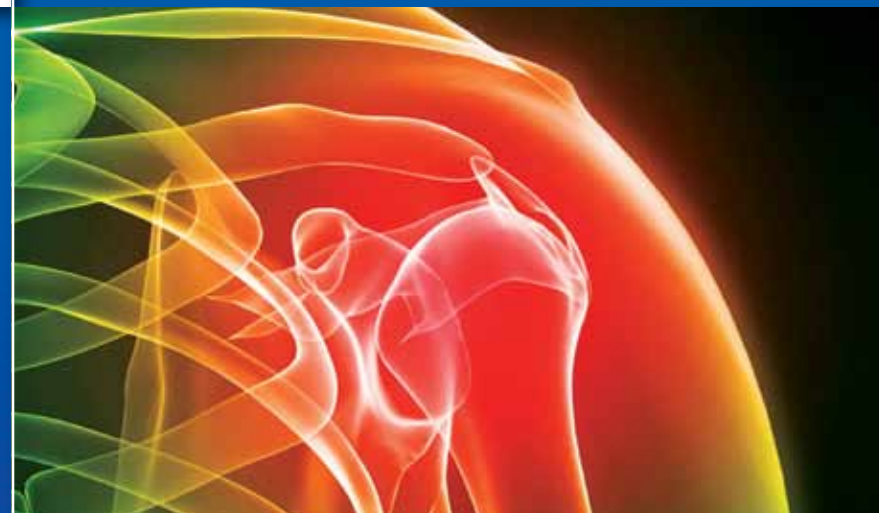
Консенсус экспертов Фонда Американского колледжа кардиологии (ACCF) и Американской ассоциации сердца (AHA) в отношении проблемы артериальной гипертензии у пожилых

Британские клинические рекомендации по лечению пациентов с первичной (эссенциальной) гипертензией

Остеоартроз (клинические рекомендации)

Евразийские ревматологи отныне вместе

Диагностика системных аутоиммунных заболеваний



№8 (12), 2012

Кардиология
Ревматология

Дополнительная информация может быть получена по адресу:

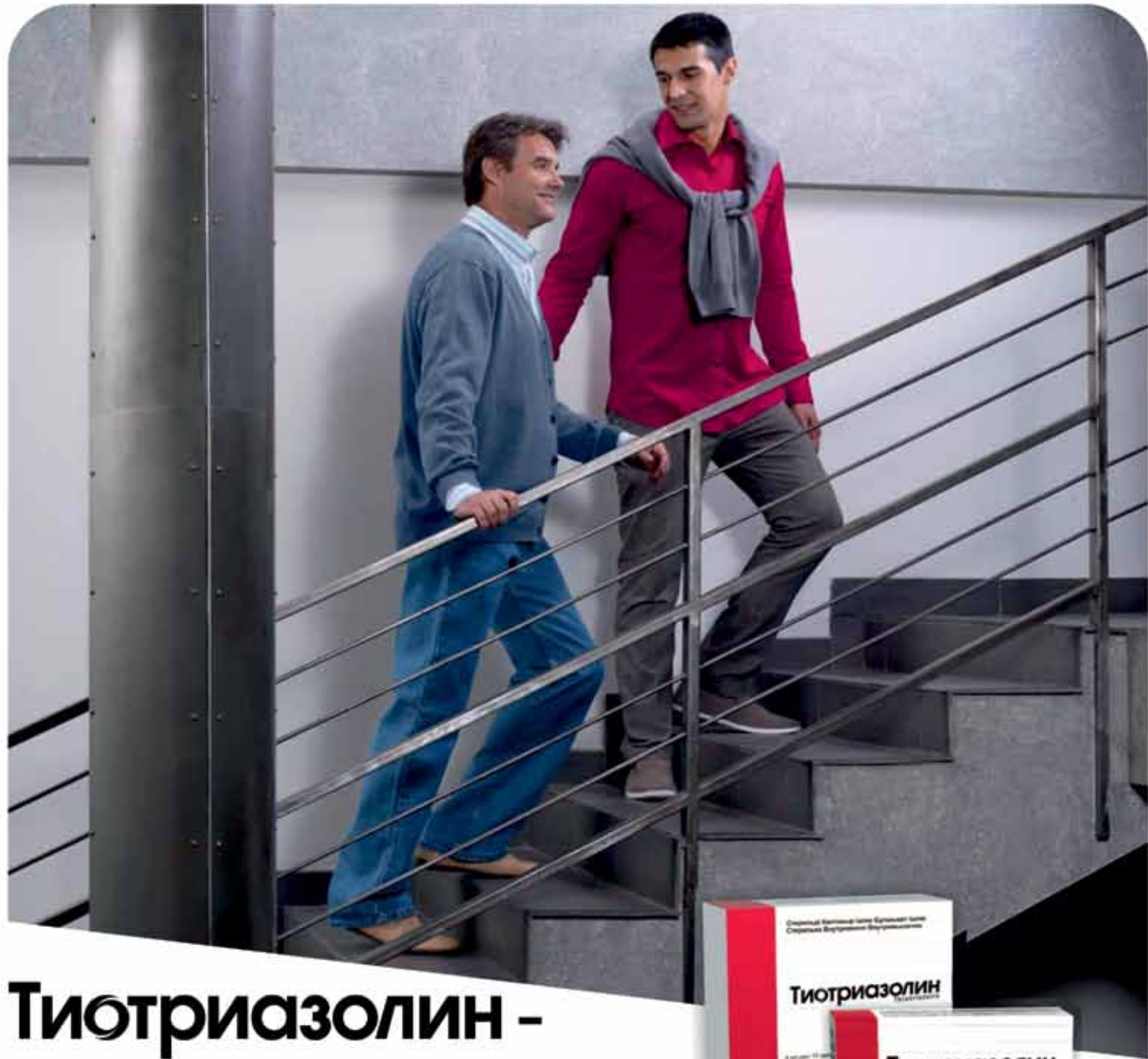
Представительство Ле Лаборатуэр Сервье в РК

Республика Казахстан, г. Алматы, пр. Аль-Фараби 13, бизнес-центр «Нурлы-Тау», корпус 1В, офис 605.606

Тел: +7 (727) 311-10-16, 311-10-34/35/36; Факс: +7 (727) 311-10-17; www.servier.com



ПЕРЕД НАЗНАЧЕНИЕМ И ПРИМЕНЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА СЛЕДУЕТ ВНИМАТЕЛЬНО ПРОЧИТАТЬ ИНСТРУКЦИЮ!



Тиотриазолин – поддержка при ишемической болезни сердца и хронических гепатитах

Показания к применению

В составе комплексной терапии:
- ишемическая болезнь сердца: стенокардия, инфаркт миокарда, постинфарктный кардиосклероз;
- сердечная аритмия;
- хронические гепатиты различной этиологии (в т.ч. алкогольный гепатит);
- цирроз печени различной этиологии.

Способ применения и дозы:

Раствор для инъекций

Взрослым при остром инфаркте миокарда, хроническом гепатите с выраженной активностью процесса Тиотриазолин в первые 5 дней вводят внутримышечно по 2 мл 2,5 % раствора 2-3 раза в день (2-3 раза по 50 мг), или внутривенно медленно, со скоростью 2 мл/мин струйно по 4 мл 2,5 % раствора (100 мг) 1 раз в день, или капельно со скоростью 20-30 капель в минуту (1 ампулу 2,5 % раствора разводят в 150-250 мл физиологического раствора). С шестого по двадцатый день терапии назначают Тиотриазолин в таблетках (по 100-200 мг 3 раза в день).

При стенокардии напряжения и покоя и постинфарктном кардиосклерозе, хроническом гепатите минимальной и умеренной степени активности, Тиотриазолин вводят внутримышечно по 1 мл 2,5 % раствора 3 раза в день. Курс лечения - 20-30 дней.

Таблетки

При заболеваниях печени, при стенокардии напряжения и покоя, инфаркте миокарда, постинфарктном кардиосклерозе и др. - по 1-2 таблетки 3-4 раза в день на протяжении 20-30 дней. Максимальная разовая доза 0,2 г (2 таблетки), максимальная суточная доза 0,6 г (6 таблеток). При нарушении сердечного ритма - по 1-2 таблетки внутрь или под язык 3 раза в сутки. Длительность курса лечения определяется врачом индивидуально в зависимости от тяжести и особенностей течения заболевания.

Побочные действия

- аллергические реакции: зуд, гиперемия кожи, кожная сыпь (уртикария, папулезная, мелкоочаговая, папулезная);
Редко:
- общая слабость, головокружение, шум в ушах;
- тахикардия;
- сухость во рту, тошнота, рвота, вздутие живота.
В единичных случаях:
- крапивница, ангионевротический отек и анафилактический шок;
- артериальная гипертензия;
- одышка и удушье.

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- острая печеночная недостаточность.

- беременность и период лактации;
- детский возраст до 12 лет.

Лекарственные взаимодействия

Не устанавливаются.

Особые указания

Тиотриазолин, как кардиопротекторный препарат, можно применять в комбинации с базисными средствами терапии ишемической болезни сердца. Как гепатопротекторное средство может сочетаться с назначением традиционных методов лечения гепатитов соответствующей этиологии. Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами не изучались.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Лекарственная форма

Раствор для инъекций, 2,5 % 4 мл №10 ампул.
Таблетки 0,1 г №50.

ПЕРЕД НАЗНАЧЕНИЕМ И ПРИМЕНЕНИЕМ ИЗУЧИТЕ ИНСТРУКЦИЮ

РК - АС - 5 №016847 от 26 ноября 2010 года
РК - АС - 5 №015842 от 21 апреля 2010 года

Разрешение

№3406 от 31.05.2012 до 21.04.2015

Ближе к людям



МАГНЕРОТ®



УТВЕРЖДЕНА

Приказом Комитета Фармацевтического контроля
Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 24.09.2008 г. № 233

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата МАГНЕРОТ® MAGNEROT

Торговое название

МАГНЕРОТ® (MAGNEROT)

Международное непатентованное название

Магния оротат

Лекарственная форма

Таблетки, 500 мг.

Состав

1 таблетка содержит

Активное вещество - магния оротата дигидрат 500 мг (32,8 мг магния)

Вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный, кармеллоза натрия, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, повидон К30, лактозы моногидрат, натрия цикламат, тальк, магния стеарат.

Описание

Таблетки белого цвета, с фаской и риской с одной стороны.

Форма выпуска, состав и упаковка

Фармакотерапевтическая группа

Другие минеральные добавки. Магния оротат.

Код АТС А12СС09

Фармакологические свойства

Магнерот® - препарат магния. Магний необходим для обеспечения многих энергетических процессов, участвует в обмене белков, жиров, углеводов и нуклеиновых кислот. Магний принимает участие в процессе нервно-мышечного возбуждения, угнетая нервно-мышечную передачу. Особый интерес магний представляет как естественный физиологический антагонист кальция. Магний контролирует нормальное функционирование клеток миокарда; участвует в регуляции сократительной функции миокарда. В стрессовых ситуациях выводится повышенное количество свободного ионизированного магния, в связи с чем, дополнительное количество магния способствует повышению резистентности к стрессу.

В состав препарата **Магнерот®** входит оротовая кислота, которая способствует росту клеток, участвует в процессе обмена веществ. Кроме того, оротовая кислота необходима для фиксации магния на АТФ в клетке и проявления его действия.

Показания к применению

В комплексном лечении и в качестве профилактики при:

инфаркте миокарда; хронической сердечной недостаточности; аритмиях сердца, вызванных дефицитом магния; спастических состояниях (в т.ч. ангиоспазм); атеросклерозе; дислипидемии.

Способ применения и дозы

Таблетки следует принимать внутрь, запивая небольшим количеством жидкости.

Назначают по 2 таблетки 3 раза/сут. в течение 7 дней, затем - по 1 таблетки 2-3 раза ежедневно. Продолжительность курса не менее 4-6 недель. Повторные курсы - после консультации врача.

При ночных судорогах икрожных мышц рекомендуется принимать вечером по 2-3 таблетки

Побочное действие

неустойчивый стул и диарея (при применении в высоких дозах), которые обычно проходят самостоятельно при снижении дозы препарата. аллергические реакции.

Противопоказания

мочекаменная болезнь; нарушения функции почек; возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены); повышенная чувствительность к препарату.

Лекарственное взаимодействие

При одновременном приеме магний, входящий в состав препарата **Магнерот®**, затрудняет абсорбцию железа, тетрациклина и натрия фторида, в связи с чем интервал между приемом данных препаратов должен составлять 2-3 ч.

Особые указания

Магнерот® можно применять длительно, в течение всей жизни, при условии постоянного дефицита магния в организме пациента.

Следует учитывать, что к дефициту магния в организме могут приводить заболевания ЖКТ; потребление пищевых продуктов со сниженным содержанием магния; хронический алкоголизм (из-за уменьшения резорбции магния в почечных канальцах и усиления выведения магния из организма); прием некоторых лекарственных средств (пероральные контрацептивы, диуретики, миорелаксанты, глюкокортикоиды, инсулин); состояния, требующие повышенного потребления магния (гиподинамия, стресс, беременность).

Беременность и период лактации

Возможно применение препарата при беременности и в период лактации (грудного вскармливания) по показаниям, поскольку в эти периоды потребность в магнии значительно увеличивается. Если его содержание не сбалансировано, то это может привести к серьезным осложнениям, в т.ч. невынашиванию беременности. Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными средствами не изучено.

Передозировка

Симптомы: возможно усиление проявлений описанных побочных реакций.

Лечение: симптоматическое.

Форма выпуска

Таблетки 500 мг.

По 10 таблеток в блистер, изготовленной из поливинилхлоридной пленки и алюминиевой фольги. По 2 и 5 блистеров вместе с инструкцией по применению помещают в картонную упаковку.

10 шт. - блистеры (2) - пачки картонные.

10 шт. - блистеры (5) - пачки картонные.

Условия хранения

Препарат следует хранить в сухом, защищенном от света, при температуре не выше 25°C. Хранить в местах, недоступных для детей.

Срок хранения 5 лет.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек Без рецепта

Производитель:

Представительство:

ВЕРВАГ ФАРМА ГмбХ и Ко.КГ, произведено

Маурманн Арцнаймитель Франция

Маурманн ОХГ, Калвер штрассе,7,

71034,Бёблинген, Германия

