

# Контроль над диабетом в Ваших руках



**Амарил**<sup>®</sup>  
глибенкламид

**Перед назначением ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению. Торговое название:** Амарил<sup>®</sup>. **Международное непатентованное название:** глибенкламид. **Лекарственная форма:** таблетки 1 мг, 2 мг, 3 мг, 4 мг, 6 мг. **Показания к применению:** лечение сахарного диабета 2 типа, когда диета, физическая активность и снижение веса тела сами по себе недостаточны. **Способ применения и дозы:** для приема внутрь. Начальная доза: 1 мг Амарила в день. Если достигается хороший контроль, эта доза должна применяться в качестве поддерживающей терапии. Если контроль неудовлетворительный, следует постепенно увеличить дозу до 2 мг, 3 мг или 4 мг Амарила в сутки. Максимальная рекомендуемая суточная доза Амарила: 6 мг. Обычно, одной дозы Амарила в сутки бывает достаточно. Препарат рекомендуется принимать незадолго до плотного завтрака или же во время его, либо, если завтрак не было, незадолго до первого основного приема пищи или во время его. **Побочные действия:** перекрестная аллергия с сульфонилмочевинной, сульфонидами и родственными соединениями, преходящие нарушения зрения, повышение уровня печеночных ферментов, кожные реакции повышенной чувствительности (зуд, сыпь, крапивница, фотосенсибилизация), гипогликемические реакции, тромбоцитопения, лейкопения, гранулоцитопения, агранулоцитоз, эритроцитопения, гемолитическая анемия и панцитопения, аллергический васкулит, реакции повышенной чувствительности, тошнота, рвота и диарея, чувство распирания в желудке или ощущение полного желудка и боли в животе, нарушения функции печени, гепатит, которые могут привести к печеночной недостаточности, снижение концентрации натрия в сыворотке. **Противопоказания:** повышенная чувствительность к глибенкламиду, к другим производным сульфонилмочевинной, сульфонидами или к какому-либо из компонентов Амарила, сахарный диабет 1 типа, диабетическая кома, кетоацидоз, тяжелое нарушение функции печени или почек, редкие наследственные заболевания непереносимости галактозы, недостаточность лактазы «лаппа» или нарушения усвоения глюкозы-галактозы, беременность, детский и подростковый возраст до 18 лет. **Лекарственные взаимодействия:** рифампицин, флуконазол, фенилбутазон, азапропазон, оксифенбутазон, инсулин и оральные антидиабетические средства, салицилаты, парааминосалициловая кислота, анаболические стероиды, мужские половые гормоны, хлорамфеникол, сульфонамиды, тетрациклины, производные хинолона, кларитромицин, антикоагулянты кумаринового ряда, фенфлурамин, фибраты, ингибиторы АПФ, ингибиторы MAO, аллопуринол, пробенецид, сульфипиразон, симпатолитические средства, циклофосфамиды, тропосфамиды, ифосфамиды, миконазол, флуконазол, пентоксифиллин, тритоквалин, эстрогены, прогестагены, салуретики, тиазидные диуретики, тиреостимулирующие вещества, глюкокортикостероидные гормоны, производные фенотиазина, хлорпромазин, адреналин, симпатомиметики, никотиновая кислота и ее производные, слабительные, фенитоин, диазоксид, глюкагон, барбитураты, ацетозоламид, H<sub>2</sub>-антагонисты, β-блокаторы, клонидин, резерпин, гуанетидин, производные кумарина. **Особые указания:** во время всего периода беременности применять Амарил<sup>®</sup> нельзя. Грудное вскармливание во время лечения глибенкламидом не рекомендуется. **Форма выпуска:** Таблетки 1 мг, 2 мг, 3 мг, 4 мг, 6 мг. **Условия отпуска из аптек:** По рецепту. **Производитель:** Санофи-Авентис С.п.А., Италия.

**SANOFI DIABETES**



ТОО «Санофи-авентис Казахстан», 050016, г. Алматы, ул. Кунаева, 21Б  
телефон: 8 (727) 244-50-96, 244-50-97 факс: 8 (727) 258-25-96  
www.sanofi.com

РК-ЛС-5 №014433 от 25.08.2009 г.  
РК-ЛС-5 №014450 от 25.08.2009 г.  
РК-ЛС-5 №014451 от 25.08.2009 г.  
РК-ЛС-5 №011904 от 26.06.2012 г.  
РК-ЛС-5 №012616 от 03.11.2008 г.  
Разрешение №3782 от 31.10.2012 г.

Кз.гб.12.08.01.А.

# Человек и Лекарство – Казахстан

4(20), 2013

Научно-практический  
тематический журнал

Алматинская школа  
эндокринологов:  
в центре внимания – диабет

Рекомендации Американской  
диабетической ассоциации  
и Европейской ассоциации  
по изучению сахарного  
диабета

Клуб эндокринологов:  
лечение невропатической  
боли

Практическое руководство  
по лечению осложнений,  
развивающихся на фоне  
диабетической стопы

Остеопороз и сахарный  
диабет: современный взгляд  
на проблему



№4 (20), 2013

Эндокринология  
Тиреодология



# ДИАБЕТОН® MR 60



**Торговое название**  
Диабетон® MR

**Международное  
непатентованное название**  
Гликлазид

**Лекарственная форма**  
Таблетки с модифицированным высвобождением, 60 мг

**Состав**  
Одна таблетка содержит  
**активное вещество** - гликлазид 60 мг,  
**вспомогательные вещества**: гипромеллоза 100 сП, лактозы  
моногидрат, магния стеарат, мальтодекстрин, кремния диоксид  
коллоидный безводный

**Описание**  
Таблетки белого цвета, продолговатой формы, с линией разлома и  
гравировкой «DIA 60» на обеих сторонах

**Фармакотерапевтическая группа**  
Сахароснижающие препараты для перорального приема.  
Производные сульфонилмочевины.  
Код АТС A10BB09

**Показания к применению**  
сахарный диабет 2-го типа у взрослых, когда соблюдение диеты,  
физическая нагрузка и снижение веса оказываются недостаточными  
для адекватного контроля уровня глюкозы в крови

**Способ применения и дозы**  
*Препарат предназначен только для взрослых пациентов.*  
Таблетку(и) рекомендуется принимать во время завтрака. В случае  
пропуска приема очередной дозы на следующий день дозу  
увеличивать нельзя.  
Суточная доза Диабетона®MR составляет от 30 до 120 мг (от ½  
до 2 таблеток). Доза препарата подбирается в зависимости от  
индивидуальной метаболической реакции пациента.

из инструкции по применению лекарственного средства Диабетон®MR 60 мг

Рекомендуемая начальная доза составляет 30 мг в день (½ таблетки  
Диабетона®MR 60 мг). При эффективном контроле уровня глюкозы  
эта доза может использоваться в качестве поддерживающей  
терапии.

При неадекватном контроле уровня глюкозы суточная доза  
препарата может быть постепенно увеличена до 60, 90 или 120 мг.  
Интервал между каждым увеличением дозы должен составлять не  
менее 1 месяца, кроме пациентов у которых уровень глюкозы после  
2 недель приема уровень глюкозы не снизился.

Максимальная рекомендуемая доза составляет 120 мг в день.  
Одна таблетка Диабетона®MR 60 мг эквивалентна двум таблеткам  
Диабетона®MR 30 мг. Таблетка Диабетона®MR 60 мг легко делится,  
позволяя адаптировать дозировку препарата.

*Переход с таблеток гликлазида 80 мг на таблетки с  
модифицированным высвобождением Диабетон®MR 60 мг:*

Одна таблетка гликлазида 80 мг сравнима с формулой таблеток с  
модифицированным высвобождением Диабетон®MR 30 мг, т.е. с  
половиной таблетки Диабетон®MR 60 мг. Переход проводится при  
строгом мониторинге уровня глюкозы.

*Переход с другого гипогликемического препарата  
на Диабетон®MR 60 мг:*

При переходе следует учитывать дозировку и период  
полувыведения предыдущего препарата. Прием Диабетона®MR  
60 мг следует начинать с 30 мг с последующей корректировкой в  
зависимости от метаболической реакции.

При переходе с гипогликемических препаратов группы  
сульфонилмочевины с пролонгированным периодом  
полувыведения, во избежание аддитивного действия двух  
препаратов, может потребоваться безмедикаментозный период  
продолжительностью в несколько дней.

В таких случаях переход на таблетки Диабетона®MR 60 мг следует  
начинать с рекомендуемой начальной дозы 30 мг с последующим  
поэтапным увеличением дозы в зависимости от метаболической  
реакции.

*Применение в комбинации с другими противодиабетическими  
препаратами:*

Диабетон®MR 60 мг может назначаться совместно с бигуанидами,  
ингибиторами альфа-глюкозидазы или инсулином.

*Пожилые пациенты (старше 65 лет):*

Препарат назначается в той же дозе, что и пациентам моложе 65 лет.  
*Почечная недостаточность:*

Пациентам с легкими или умеренными нарушениями функции  
почек препарат назначают в обычных дозах.

Пациентам с повышенным риском развития гипогликемии: при  
недостаточном или неправильном питании, при тяжелой или слабо  
компенсированных эндокринных нарушениях (гипопитуитаризм,  
гипотиреоз, недостаток аденокортикотропного гормона), после  
продолжительной и/или высокодозированной кортикостероидной  
терапии, тяжелых сердечно-сосудистых заболеваниях лечение  
рекомендуется начинать с минимальной суточной дозы 30 мг.

## Форма выпуска

По 15 таблеток помещают в контурную ячейковую упаковку из  
пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По 2 контурных упаковки вместе с инструкцией по медицинскому  
применению на государственном и русском языках вкладывают в  
пачку из картона.

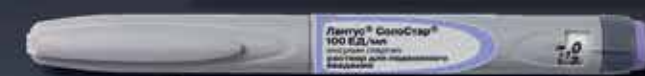
## Условия хранения

Хранить при температуре не выше 30°



## Партнеры

В гликемическом контроле



**ЛАНТУС® СолоСТАР®**  
инсулин гларгин

**Контроль уровня глюкозы – на протяжении  
24 часов, день за днем**

Перед назначением ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению. Торговое название: Лантус® СолоСтар®. Международное непатентованное наименование: Инсулин гларгин. Лекарственная форма: Раствор для инъекций 100 ЕД/мл. Показания к применению: Лечение сахарного диабета у взрослых, подростков и детей с 6-летнего возраста, когда необходимо лечение инсулином. Способ применения и дозы: Дозировка Лантуса СолоСтар определяется в единицах. Эти единицы применимы исключительно для Лантуса СолоСтар и неаналогичны международным единицам (МЕ) или единицам, используемым для выражения эффективности других аналогов инсулина. Лантус СолоСтар содержит инсулин гларгин – аналог инсулина, обладающий пролонгированным действием. Его следует применять один раз в день, в любое время суток, но в одно и то же время, ежедневно. Дозы и время введения Лантуса подбираются в индивидуальном порядке. Больным, страдающим 2 типом сахарного диабета, Лантус СолоСтар можно также применять вместе с оральными противодиабетическими лекарственными препаратами. Шприц-ручка СолоСтар – это одноразовая шприц-ручка для введения инъекций инсулина, с помощью которой можно набирать дозы от 1 до 80 единиц с шагом в 1 единицу. Побочные явления: гипогликемия; липодистрофия; реакции на месте инъекции: покраснение, боль, зуд, крапивница, отек или воспаление, липодистрофия; аллергические реакции немедленного типа, выработка антител к инсулину, временное нарушение зрения вследствие выраженного изменения уровня сахара в крови, обусловленное временным изменением тургора и преломления хрусталика глаза, ретинопатия, отек, дисгезия, миалгия. Противопоказания: повышенная чувствительность к инсулину гларгину или к какому-либо из вспомогательных веществ препарата. Лекарственные взаимодействия: Пероральные противодиабетические средства, ингибиторы АПФ, диуретики, фибраты, флуоксетин, ингибиторы МАО, пентоксифиллин, пропранолол, салицилаты и сульфонамидные антибиотики могут усилить сахароснижающий эффект препарата в крови и повышать склонность к гипогликемии. Кортикостероидные гормоны, даназол, диоксид, диуретики, глюкокортикоиды, эстрогены и прогестогены, производные фенотиазина, соматостатин, симпатомиметики, гормоны щитовидной железы, атипичные антипсихотические лекарственные препараты и ингибиторы протазы могут снизить сахароснижающий эффект препарата в крови. Особые указания: Применение в детской практике. Доказана безопасность и эффективность Лантуса СолоСтар у детей 6 лет и старше и подростков. Беременность и лактация. Необходимо соблюдать осторожность при назначении препарата беременным женщинам. Женщинам, кормящим грудью, может потребоваться корректировка дозы инсулина и диеты. Форма выпуска: По 3 мл препарата в картридже из прозрачного, бесцветного стекла. Картридж смонтирован в одноразовую шприц-ручку СолоСтар®. Условия отпуска из аптек: По рецепту. Производитель: Санofi-Авентис Дойчланд ГмбХ, Германия.

РК-ПС – 5 - №014303 от 05.08.2009 г.  
Разрешение №2960 от 14.03.2011 г.



**АПИДРА® СолоСТАР®**  
инсулин глуглизин

**Постпрandiaльный контроль гликемии**

Перед назначением ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению. Торговое название: Апидра® СолоСтар®. Международное непатентованное наименование: Инсулин глуглизин. Лекарственная форма: Раствор для инъекций 100 ЕД/мл. Показания к применению: Лечение сахарного диабета у взрослых, подростков и детей 6 лет и старше, когда необходима инсулинотерапия. Способ применения и дозы: Дозировка Апидры СолоСтар определяется в единицах. Эти единицы применимы исключительно для Апидры СолоСтар и неаналогичны международным единицам (МЕ) или единицам, используемым для выражения эффективности других аналогов инсулина. Препарат Апидра СолоСтар следует вводить подкожно незадолго (0-15 минут) до или вскоре после приема пищи. Апидра СолоСтар используется в режимах, включающих инсулин средней продолжительности или длительного действия, или с аналогом базального инсулина, а также может сочетаться с пероральными гипогликемическими препаратами. Дозу препарата Апидра СолоСтар следует подбирать индивидуально. Шприц-ручка СолоСтар – это одноразовая шприц-ручка для введения инъекций инсулина, с помощью которой можно набирать дозы от 1 до 80 единиц с шагом в 1 единицу. Побочные действия: гипогликемия; местные реакции гиперчувствительности: гиперемия, отечность и зуд в месте инъекции; гиподистрофия, системные реакции повышенной чувствительности: крапивница, чувство стеснения в груди, одышка, аллергический дерматит, зуд, тяжелые случаи генерализованной аллергии, включая анафилактические реакции. Противопоказания: гипогликемия, гиперчувствительность к инсулину глуглизину или любому компоненту препарата. Лекарственное взаимодействие: Пероральные антидиабетические средства, ингибиторы АПФ, диуретики, фибраты, флуоксетин, ингибиторы МАО, пентоксифиллин, пропранолол, салицилаты и сульфонамидные антибиотики могут усилить эффект инсулина. Глюкокортикоидные гормоны, даназол, диоксид, диуретики, глюкокортикоиды, эстрогены и прогестогены, производные фенотиазина, соматостатин, симпатомиметики, гормоны щитовидной железы, эстрогены, прогестины, ингибиторы протазы и атипичные антипсихотические лекарственные препараты могут снизить гипогликемический эффект инсулина. Особые указания: Беременность и лактация. Необходимо соблюдать особую осторожность при назначении инсулина Апидра СолоСтар беременным женщинам, и тщательно контролировать уровень глюкозы крови. Кормящим матерям может потребоваться корректировка дозы инсулина и диеты. Применение у детей. Клиническая информация по назначению Апидры СолоСтар детям младше 6 лет ограничена. Форма выпуска: По 3 мл препарата в картридже из бесцветного стекла. Картридж смонтирован в одноразовую шприц-ручку СолоСтар®. Условия отпуска из аптек: По рецепту. Название и адрес производителя: Санofi-Авентис Дойчланд ГмбХ, Германия.

РК-ПС – 5 - №014329 от 04.08.2009 г.

ТОО «Санofi-Авентис Казахстан», 050016, г. Алматы, ул. Кунаева, 21 "Б"  
тел: 8 (727) 244-5096, 244-5097 Факс: 8 (727) 2582596

**sanofi aventis**  
ГЛАВНОЕ – ЗАБОТА