

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 таблетке 2-3 раза ежедневно. Продолжительность курса не менее 4-6 недель. Повторные курсы - после консультации врача.

При **ночных судорогах икроножных 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 пачку.

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

Мауерманн Арцнаймиттель Франция

Мауерманн ОХГ, Калвер штрассе,7,

71034,Бёблинген, Германия



РК-ЛС-5-012405 от 24.09.2008 г

Человек и Лекарство – Казахстан

1(5). 2012

Человек и Лекарство – Казахстан

Научно-практический
тематический журнал

Кардиохирургия:
прорыв в технологиях

Российская программа
ОРИГИНАЛ: первые
результаты

Ошибки в диагностике
и лечении острых
коронарных синдромов

Ревматология
Казахстана:
время перемен

Ревматоидный артрит
с позиции
доказательной
медицины



№1 (5), 2012

Кардиология.
Ревматология

Тиотриазолин

ДВОЙНАЯ ОПОРА, ДВОЙНОЙ ЭФФЕКТ!

Кардиопротектор-Гепатопротектор



Торговое название

Тиотриазолин

Международное непатентованное название

Нет

Состав Таблетки по 0,1 г №10х5 в контурных ячейковых упаковках и пачке с инструкцией по применению.

1 таблетка содержит активное вещество - тиотриазолин 0,1 г

Показания к применению

- хронические гепатиты различной этиологии
- цирроз печени
- ишемическая болезнь сердца: острый крупно- или мелкоочаговый инфаркт миокарда, стенокардия напряжения и покоя, постинфарктный кардиосклероз, нарушения сердечного ритма.

Способ применения и дозы

При заболеваниях печени, постинфарктном кардиосклерозе, стенокардии напряжения и покоя, по 1-2 таблетки 3-4 раза в день в течение 20 - 30 дней. При нарушениях сердечного ритма по 1-2 таблетки внутрь или под язык 3 раза в день.

Побочные действия

При условии применения терапевтических доз отрицательные побочные реакции не выявлены.

Производитель: АО «Галичфарм»

Представительство Корпорации «Артериум» в РК:
г. Алматы, пр. Аль-Фараби, д. 97, офис 54.

Тел.: 8 (727) 315-82-09/10. Тел. для справок в г. Алматы: 130.

Ближе к людям
ARTERIUM



Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата
- почечная недостаточность
- период беременности и лактации.

Лекарственные взаимодействия Тиотриазолин, как кардиопротектор, можно комбинировать со многими препаратами для лечения ишемической болезни сердца, как гепатопротектор - соединять с традиционными препаратами для лечения гепатита.

Особые указания

Не влияет на управление автотранспортными средствами и работу с другими сложными механизмами. Опыт применения для лечения детей недостаточный.

Отпускается по рецепту врача.

Перед применением изучите инструкцию.

РК-ЛС-5-№ 004290 от 29.03.2012
Разрешение №2378 от 19.04.2010 до 29.03.2012

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 АКФ, производным дигидропиридина и другим компонентам препарата, ангионевротический отек на фоне предыдущей терапии ингибиторами АКФ 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 АКФ 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 АКФ может наблюдаться выраженное снижение АД. Симптоматические 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

Дополнительная информация может быть получена по адресу:

Представительство Ле Лаборатуар Сервье в РК

Республика Казахстан, г. Алматы, пр. Аль-Фараби 13, бизнес-центр «Нурлы-Тау», корпус 18, офис 605.606

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

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.



ПЕРЕД НАЗНАЧЕНИЕМ И ПРИМЕНЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА СЛЕДУЕТ ВНИМАТЕЛЬНО ПРОЧИТАТЬ ИНСТРУКЦИЮ!