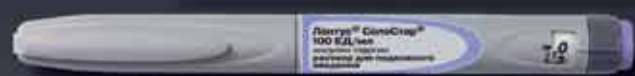


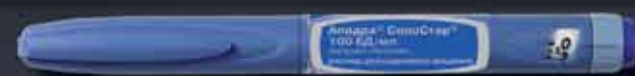
Партнеры

В гликемическом контроле



ЛАНТУС® СОЛОСТАР®
инсулин гларгин

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



АПИДРА® СОЛОСТАР®
инсулин глулизин

Постпрандиальный контроль гликемии

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 приемлемы исключительно к Лантусу 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 oralными 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 инъекций: 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, дислексия, миалгия. **Противопоказания:** повышенная чувствительность к инсулину гларгину или к какому-либо из вспомогательных веществ препарата. **Лекарственные взаимодействия:** Пероральные противодиабетические средства, ингибиторы АПФ, дигоксин, 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, диэтилэстроген, дигоксин, глюкокортикоиды, эстрогены и прогестины, производные фенотиазина, соматостатин, симпатомиметики, гормоны щитовидной железы, длительно действующие антикоагулянты, лекарственные препараты и ингибиторы протеазы 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 вмонтирован в одноразовую шприц-ручку СолоСтар®. Условия отпуска из аптек: По рецепту. **Производитель:** Санофи-Авентис Дойчланд ГмбХ, Германия.

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

Перед назначением ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению. Торговое название: Апидра® СолоСтар®. Международное непатентованное наименование: Инсулин глулизин. 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 приемлемы 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; липодистрофия, 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 глулизину или любому компоненту препарата. **Лекарственное взаимодействие:** Пероральные антидиабетические средства, ингибиторы АПФ, дигоксин, фибраты, флуоксетин, ингибиторы МАО, пентоксифиллин, пропранолол, салицилаты и сульфонамидные антибиотики могут усилить эффект инсулина. Глюкокортикоидные гормоны, даназол, диэтилэстроген, дигоксин, глюкокортикоиды, эстрогены и прогестины, ингибиторы протеазы и атропин могут снизить сахароснижающий эффект препарата в крови. **Особые указания:** Беременность и лактация: Необходимо соблюдать особую осторожность при назначении инсулина Апидра СолоСтар беременным женщинам, и тщательно контролировать уровень глюкозы в 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 вмонтирован в одноразовую шприц-ручку СолоСтар®. Условия отпуска из аптек: По рецепту. **Название и адрес производителя:** Санофи-Авентис Дойчланд ГмбХ, Германия.

РК – РС – 5 - №014329 от 04.08.2009 г.

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

sanofi aventis
Генератор — партнер

Человек и Лекарство – Казахстан

Научно-практический
тематический журнал

2(6), 2012

**Современные подходы
к лечению сахарного
диабета 2 типа**

**Биосимиляры инсулинов:
насколько подобное
является подобным?**

**Клинические
рекомендации по
диагностике и лечению
тиреотоксикоза
Американской
тиреоидной ассоциации**

**Новости мировой
тиреодологии**

**Акромегалия:
диагностика и лечение**

**Коррекция гормонального
дисбаланса у женщин с
поздним акне в период
перименопаузы**



№2 (6), 2012

Эндокринология.
Тиреодология

ДИАБЕТОН® MR 60

целимая таблетка

Уважаемые коллеги!

Мы рады сообщить, что с марта 2012 года компания Сервье (Франция) представляет на рынке Казахстана новый препарат – Диабетон MR 60 мг. Это новая форма выпуска хорошо известного и заслужившего доверие врачей и пациентов Диабетона MR.

Благодаря техническому прогрессу и разработкам специалистов лаборатории Сервье в новом Диабетоне MR 60 мг применен уникальный полимерный матрикс, который обеспечивает постепенное высвобождение действующего вещества (гликлазида 60 мг) даже при делении таблетки.

Новый Диабетон MR 60 мг был создан в ответ на потребности врачей и пациентов. Переход на новую форму позволит адаптировать лечение под индивидуальные потребности пациента, подбирая необходимую эффективную дозировку от 30 мг до 120 мг. Пациентам будет легко следовать назначениям врача, потому что новая форма позволяет сократить количество таблеток на прием в 2 раза.

С уважением, Алиса Егорова
Глава Представительства
Ле Лаборатуар Сервье С.А.С. в РК

УЖЕ В КАЗАХСТАНЕ



Диалипон

Фармак

Меглюминовая соль α-липоевой кислоты

Почувствуй жизнь каждой клеткой!

Препарат выбора для метаболической терапии
полинейропатий, заболеваний печени, интоксикаций



Способствует снижению
содержания глюкозы в крови и
накоплению гликогена в печени

Влияет на обмен холестерина

Улучшает функцию печени
(гепатопротекторное,
антиоксидантное,
детоксикационное действия)



СОСТАВ. 1 мл раствора р-ра для инъекций содержит 58,382 мг меглюминовой соли α-липоевой кислоты, что соответствует 30 мг α-липоевой кислоты; 1 капсула содержит 300 мг α-липоевой кислоты.

ФОРМА ВЫПУСКА. Раствор для инфузий: ампулы 10 мл (содержание α-липоевой кислоты в 1 ампл. - 300 мг), ампл. 20 мл (содержание α-липоевой кислоты в 1 ампл. - 600 мг) по 5 ампл. В упаковке: капсулы: по 30 капсул в упаковке.

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА. Прочие препараты для лечения заболеваний желудочно-кишечного тракта и обмена веществ. Код АТС А16А Х01
ФАРМАКОКИНЕТИКА. При пероральном применении Диалипон быстро и почти полностью абсорбируется из ЖКТ, метаболизируется в основном в печени путем окисления боковых цепей и конъюгации. Препарат выводится через почки (93-97%), главным образом в форме метаболитов. Период полувыведения препарата 30 мин. Общий клиренс составляет 694 мл/мин. Объем распределения 12,7 л. После однократного внутривенного введения в первые 3 - 6 ч с мочой выводится 93 - 97 % α-липоевой кислоты или ее дериватов.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ. Диабетическая полинейропатия, заболевания печени (гепатиты, цирроз), отравления солями тяжелых металлов, грибами, при острых и хронических интоксикациях.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ. Режим дозирования - индивидуальный. Длительность курса лечения определяется лечащим врачом. **Раствор для инфузий.** Препарат применяют внутривенно взрослым в дозе 10 - 20 мл в сутки. Его вводят медленно не более 50 мг/мин. Лучше вводить путем инфузии с физиологическим раствором; 10 - 20 мл Диалипона смешивают с 200 - 250 мл 0,9 % раствора натрия хлорида. Инфузионные растворы следует оберегать от света, прикрывая их светозащитными экранами. В начале курса лечения на протяжении 2 - 4 недели препарат вводят внутривенно. После этого переходят на поддерживающую терапию лекарственными формами Диалипона для перорального приема (Диалипон капсулы) в дозе 300 - 600 мг Диалипона в сутки на протяжении 1 - 3 месяцев. **Капсулы.** Диалипон применяют перорально в дозах 300-600 мг 1 раз в сутки. Препарат принимают не разжевывая, запивая небольшим количеством жидкости, во время или

после еды на протяжении 1-3 месяцев.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ. Гиперчувствительность к компонентам препарата, беременность и период лактации, детский возраст до 18-ти лет.

ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ. Часто: аллергические реакции: крапивница, экзема; в месте инъекции ощущение жгучей боли. Редко: ощущение тяжести в голове, тошнота, рвота, затруднение дыхания. Очень редко: анафилактический шок, судороги, диплопия, петехиальная сыпь, тромбофлебит, нарушение функции тромбоцитов (тромбоцитопатия, гипокоагуляция, геморрагическая сыпь (пурпура), гипопликемия.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ. Диалипон реагирует in vitro с ионными комплексами металлов (например, с цисплатином), поэтому препарат может снижать их эффект. Диалипон с сахарами образует тяжело растворимые комплексные соединения. Из-за этого инфузионный раствор Диалипона несовместим с растворами глюкозы, фруктозы, Рингера. Препарат несовместим с растворами, содержащими соединения, которые вступают в реакцию с SH-группами или дисульфидными мостиками. Возможно усиление гипогликемического эффекта при приеме инсулина или пероральных сахароснижающих средств, поэтому необходим постоянный контроль уровня гликемии, особенно в начале лечения Диалипоном. В некоторых случаях необходимо уменьшить дозу инсулина или пероральных сахароснижающих препаратов.

ПЕРЕДОЗИРОВКА. Симптомы - тошнота, рвота, головная боль, судороги, нарушение свертываемости крови. Лечение - срочная госпитализация, прекратить инфузию и, не вынимая инъекционной иглы, медленно ввести 0,9% физиологический раствор. Симптоматическое лечение.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА. По рецепту.

ДЕТАЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ. Перед применением внимательно изучите инструкцию.

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ. ОАО "Фармак", Украина, 04080, г. Киев, ул. Фрунзе 63.

ПРЕДСТАВИТЕЛЬСТВО ОАО "Фармак" в РК: Алматы, пр. Абая 157, оф. 5.

РК-ПС-5 №014274 от 24.07.2009 г. РК-ПС-5 №014274 от 24.07.2009 г. РК-ПС-5 №014276 от 24.07.2009 г.

Разрешение на рекламу №2489 от 12.07.2010 г.