

ШИРОКИЙ СПЕКТР ПРЕПАРАТОВ НА ВСЕХ ЭТАПАХ ТЕРАПИИ ОСТРОЙ И ХРОНИЧЕСКОЙ БОЛИ

Интенсивность боли

Вид боли	Ноцицептивная	Смешанная	Нейропатическая
 СЛАБАЯ (менее 4 баллов по ЦРШ*)	<i>ксефокам рапид</i> <i>ксефокам</i> ¹ Бикситор ^{®1}	<i>ксефокам рапид</i> <i>ксефокам</i> Бикситор [®] <i>Версатис</i>	<i>Версатис</i>
 УМЕРЕННАЯ (4–6 баллов по ЦРШ)	<i>ксефокам рапид</i> <i>ксефокам</i> Бикситор ^{®3} ПАЛЕКС»ИЯ [®]	<i>ксефокам рапид</i> <i>ксефокам</i> Бикситор [®] ПАЛЕКС»ИЯ [®] <i>Версатис</i>	ПАЛЕКС»ИЯ [®] <i>Версатис</i>
 СИЛЬНАЯ (более 6 баллов по ЦРШ)	ПАЛЕКС»ИЯ [®]	ПАЛЕКС»ИЯ [®] <i>Версатис</i>	ПАЛЕКС»ИЯ [®] <i>Версатис</i>

КСЕДОЛАН СОКРАЩЕННАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА КСЕДОЛАН

Торговое название препарата: Ксефокам/Ксефокам Рамид, МНН: Лорноксикам. Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления р-ра для в/в и/л введения; таблетки, покрытые пленочной оболочкой. Показания к применению: Кратковременное лечение легкого и умеренного острого болевого синдрома (все формы вывиха). Симптоматическая терапия боли и воспаления на фоне остеоартрита и ревматоидного артрита (все формы вывиха, кроме та: Ксефокам Рамид). Противопоказания: гиперчувствительность к лорноксикаму или одному из компонентов препарата; сочетание бронхиальной астмы, рецидивирующего полипоза носа или околоносовых пазух, ринита, ангионевротической отёчности и непереносимости АСК и других НПВС; тромбоцитопения; желудочно-кишечные кровотечения или перфорация язвы в анамнезе, связанные с приёмом НПВП; гемичная почечная язва или рецидивирующая почечная язва в анамнезе; воспалительные заболевания кишечника в фазе обострения; геморрагический диатез или нарушения свёртываемости крови, а также постоперационный период, сопряжённый с риском кровотечения; период после проведения эторкоксибуровой шунтирования, ознобно-застойные и воспалительные изменения ЖКТ в стадии обострения, активное ЖКТ-кровотечение; декомпенсированная сердечная недостаточность; почечная недостаточность или активное заболевание печени; выраженная почечная недостаточность, прогрессирующее заболевание почек, подтверждённая гиперкальциемия; беременность, период грудного вскармливания; детский возраст до 18 лет. Способ применения и дозы: 9–16 мг/сут в 2–3 приёма. Длительность терапии определяет врач. Ксефокам Рамид: в первый день лечения может быть назначено 16 мг в начальной дозе и 8 мг через 12 час. Побочное действие. Часто: тошнота, боль в животе, диспепсия, расстройство пищеварения, диарея, рвота, кровотечения; головные боли сильной интенсивности, головокружение; нечёткое зрение, метеоризм, отрыжка, сухость во рту, газистый стул, изжога, боль в желудке, боли в эпигастриальной области, язва двенадцатиперстной кишки, изъязвление в полости рта; анорексия, изменение веса, нарушение сна, депрессия, конъюнктивит, головкружение, шум в ушах, сердцебиение, тахикардия, отёки, сердечная недостаточность, повышение показателей тестов функции печени, сыпь, зуд, потливость, артриты, одомотогания. Полный перечень побочных эффектов содержится в инструкции по применению. Особые указания: пациентам с головокружением и/или сонливостью во время лечения лорноксикамом следует воздерживаться от вождения автомобиля и управления техникой. Не следует применять препарат одновременно с другими НПВП. При появлении признаков порочения печени следует прекратить приём препарата и обратиться к врачу. Может изменять свойства тромбоцитов, но не заменяет антиагрегационную кислоту. Полная информация по применению содержится в инструкции по медицинскому применению.

Бикситор® СОКРАЩЕННАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА БИКСИТОР®

Регистрационный номер: ЛП-004896. Торговое наименование: Бикситор®, МНН: эторикоксиб. Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой. Состав: 1 таблетка в качестве действующего вещества содержит эторикоксиб – 60 мг / или 90 мг / или 120 мг. Фармакологические свойства. Таблетки при пероральном приёме в терапевтических концентрациях является селективным ингибитором циклооксигеназы-2 (ЦОГ-2). В клинических фармакологических исследованиях эторикоксиб дозозависимо ингибировал ЦОГ-2, не оказывая влияния на ЦОГ-1 при применении суточной дозы до 150 мг. Препарат не ингибирует синтез простагландин в слизистой оболочке желудка и не влияет на функцию тромбоцитов. Показания к применению. Симптоматическая терапия остеоартроза, ревматоидного артрита, анкилозирующего спондилита, боли и воспаления, связанных с острым подагрическим артритом. Кратковременная терапия умеренной острой боли после стоматологической операции. Противопоказания: повышенная чувствительность к какому-либо компоненту препарата, язвенная болезнь желудка и 12-перстной кишки в стадии обострения, активное желудочно-кишечное кровотечение, полное или неполное сочетание бронхиальной астмы, рецидивирующего полипоза носа и околоносовых пазух и непереносимости ацетилсалициловой кислоты или других нестероидных противовоспалительных препаратов (в том числе в анамнезе); беременность, период грудного вскармливания; тяжёлые нарушения функции почек (сывороточный альбумин <25 г/л или ≥10 баллов по шкале Яаиды – Лью); тяжёлая почечная недостаточность (клиренс креатинина менее 30 мл/мин); детский возраст до 16 лет; воспалительные заболевания кишечника; хроническая сердечная недостаточность (III–IV функциональный класс по NYHA); неконтролируемая артериальная гипертензия, при которой показатели АД стойко превышают 140/90 мм рт. ст.; подтверждённая ишемическая болезнь сердца, заболевания периферических артерий и/или цереброваскулярные заболевания, непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция (препарат содержит лактозу); подтверждённая гиперкальциемия, прогрессирующее заболевание почек. Способ применения и дозы. Внутрь, независимо от приёма пищи, запивая небольшим количеством воды. Препарат Бикситор® следует принимать в минимально эффективной дозе минимально возможным коротким курсом. Остеоартроз. Рекомендуемая доза составляет 30 мг один раз в сутки, или 60 мг один раз в сутки. Ревматоидный артрит и анкилозирующий спондилит. Рекомендуемая доза составляет 90 мг один раз в сутки. При состояниях, сопровождающихся острой болью, препарат Бикситор® следует применять только в острый симптоматический период. Острый подагрический артрит. Рекомендуемая в острый период доза составляет 120 мг один раз в сутки. Продолжительность использования препарата в дозе 120 мг составляет не более 8 дней. Острая боль после стоматологической операции. Рекомендуемая доза составляет 90 мг один раз в сутки. При лечении острой боли после стоматологической операции препарат Бикситор® следует применять только в острый период не более 3 дней. Доля, превышающие рекомендуемые для каждого показания, либо не имеют дополнительной эффективности, либо не изучались. Перед использованием необходимо ознакомиться с полной инструкцией лекарственного препарата.

Информация предназначена исключительно для медицинских и фармацевтических работников.

Подлежит распространению только в местах проведения медицинских и фармацевтических выставок, семинаров, конференций и иных подобных мероприятий.

АО «Нижфарм», 603950, г. Нижний Новгород, Бокс №459, ул. Салганская, д. 7, Российская Федерация
Тел. +7 831 278 80 88, факс +7 831 430 72 13, e-mail: med@ostada.ru

ПАЛЕКСИОН СОКРАЩЕННАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПАЛЕКСИОН

Торговое наименование: Палексия. МНН: талентадол. Лекарственная форма: таблетки пролонгированного действия, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 100 мг, 150 мг, 200 мг, 250 мг. Фармакологические свойства. Талентадол – мощный анальгетик, являющийся агонистом ми-опиоидных рецепторов и ингибитором обратного захвата норадреналина. Талентадол непосредственно оказывает анальгетическое действие без участия фармакологических активных метаболитов. Талентадол продемонстрировал эффективность при боли ноцицептивного, нейротического, висцерального генеза и при боли, вызванной воспалительным процессом. Действие на серотонин-содержащую систему: при тщательном изучении интервала QT никаких эффектов от приема таралексических и преобладающих терапевтических доз талентадола в отношении интервала QT выявлено не было. Талентадол не оказывал значимых эффектов и на другие параметры ЭКГ (ЧСС, синусовый PR, комплекс QRS, морфология зубца T и U). Показания к применению. Хронический болевой синдром средней и высокой степени тяжести. Препарат применяется лишь при болевом синдроме средней и сильной интенсивности, требующем назначения опиоидных анальгетиков. Противопоказания к применению. Пилоростеноз; гиперчувствительность к талентадолу или любому из вспомогательных веществ, входящих в состав препарата; в ситуациях, когда противопоказаны препараты-агонисты ми-опиоидных рецепторов; тяжёлая почечная недостаточность; также почечная недостаточность; возраст до 18 лет; дефицит лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. Полный перечень противопоказаний содержится в инструкции по применению. Режим дозирования и способ применения. Препарат Палексия в таблетках пролонгированного действия, покрытых пленочной оболочкой, следует принимать дважды в сутки, приблизительно через каждые 12 часов, независимо от приема пищи. Таблетку необходимо принять внутрь с достаточным количеством жидкости, не разжевывая и не растворяя. Рекомендуется постепенное снижение дозы препарата перед полной его отменой в целях предупреждения развития синдрома отмены. Подробное описание способа применения содержится в инструкции по применению. Побочные действия. Примерно у 65% пациентов, принимающих препарат Палексия в таблетках, покрытых пленочной оболочкой, наблюдались побочные действия, преимущественно легкой или умеренной интенсивности. Наиболее частыми из них были нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта и центральной нервной системы (тошнота, головокружение, рвота, сонливость и головная боль). Полный перечень побочных эффектов содержится в инструкции по применению. Полная информация по препарату содержится в инструкции по применению.

Версигис СОКРАЩЕННАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ВЕРСИГИС

Номер регистрационного удостоверения: ЛС-001775. Торговое название препарата: Версигис. МНН: лидокаин. Фармакотерапевтическая группа: местноанестезирующее средство. Код АТХ: N01B02. Лекарственная форма: пластырь. Показания к применению: нейропатическая боль, ассоциируемая с ранее перенесенной герпетической инфекцией (Herpes zoster), постгерпетическая невралгия. Противопоказания: * Повышенная чувствительность аллергического и неаллергического генеза к действующему и вспомогательным веществам препарата; * Повышенная чувствительность аллергического и неаллергического генеза к местным анестетикам группы амидов; * Воспаление или нарушение целостности кожных покровов в месте аппликации пластыря (например, высыпания Herpes zoster, атропический дерматит или раень). Фертильность, беременность и лактация. Лидокаин проникает через плаценту. Данные по применению лидокаина у беременных отсутствуют, поэтому во время беременности препарат применять, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. Лидокаин выделяется с грудным молоком. Данные по применению пластыря Версигис у беременных матерей нет, поэтому во время грудного вскармливания препарат применять, только если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для ребенка. Режим дозирования и способ применения. Пластырь приклеивают на кожу в области боли один раз в сутки на период до 12 часов. Одновременно можно применять не более 3 пластырей. Затем пластырь снимают и делают перерыв не менее 12 часов. Особые указания и меры предосторожности при применении. Пластырь не должен применяться на слизистых оболочках. Следует избегать контакта пластыря с областью глаз. Следует соблюдать осторожность при использовании пластыря Версигис у пациентов с тяжелой сердечной, почечной или печеночной недостаточностью. Нежелательные реакции. Побочные реакции отмечались примерно у 16% пациентов, применявших Версигис. Наиболее частыми нежелательными реакциями являются следующие местные реакции в области аппликации пластыря: зрительная сыпь, жжение, зуд, чувство жжения, дерматит в месте аппликации. При правильном применении препарата развитие системных побочных реакций маловероятно. Для более полной информации смотрите инструкцию по медицинскому применению препарата.

* ИРШ – цифровая рейтинговая шкала. ** Препараты применяются в соответствии с инструкцией по медицинскому применению, действующими клиническими рекомендациями и в зависимости от индивидуального состояния пациента.
1 – НПВП для системного применения, 2 – пластырь с 5% лидокаином, 3 – наркотическое анальгезирующее средство.

