



STADA – ЭКСПЕРТ В ТЕРАПИИ БОЛИ

ШИРОКИЙ СПЕКТР ПРЕПАРАТОВ НА ВСЕХ ЭТАПАХ ТЕРАПИИ ОСТРОЙ И ХРОНИЧЕСКОЙ БОЛИ

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

ксефокам сокрашённая инструкция по мелицинскому применению лекарственного препарата ксефокам.

Торговое название предарата: Ксефокам/Ксефокам Радил. МНН: Лорноксикам. Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления р-ра лля в/в и в/м ввеления: таблетки, покрытые плёночной оболочкой. Показания к применению: Кратковременное лечение лёгкого или умеренного острого болевого синдрома (все формы выпуска). Симптоматическая терапия боли и воспаления на фоне остерартрита и ревматоидного артрита (все формы выпуска, кроме таб. Ксефокам рапид). Противопоказания: гиперчувствительность к лорноксикаму или одному из компонентов препарата; сочетание бронхиальной астмы, рецидивирующего полипоза носа или околоносовых пазух, ринит, ангионевротический отёк, краливница и непереносимость АСК и других НПВС: тромбоцитоления: желудочно-кишечные кровотечения или перфорация язвы в анамнезе, связанные с приёмом НПВП; активная пертическая язва или рециливирующая пертическая язва в анамнезе: воспалительные заболевания кишечника в фазе обострения, геморрагический лиатез или нарушения свёртываемости крови. а также постоперационный периол, сопряжённый с риском кровотечения: периол после проведения арртокоронарного шунтирования. эрозивно-язвенные и воспалительные изменения ЖКТ в сталии обострения, активное ЖКТ-кровотечение, цереброваскулярное или иное кровотечение; декомпенсированная сердечная недостаточность; печёночная недостаточность или активное заболевание печени; выраженная почечная недостаточность, прогрессирующие заболевания почек, подтверждённая гиперкалиемия; беременность, период грудного вскармливания: детский возраст до 18 дет. Способ применения и дозы: 8-16 мг/сут в 2-3 приёма. Длительность терапии определяет врач. Ксефокам рапил: 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, лиспепсия, пасствойство пишеварения, лиарея, ввота, кратковременные головные боли слабой интенсивности. головокружение: нечасто: запор. метеоризм. отрыжка. сухость во рту. гастрит, язва желудка, боли в эпигастральной области, язва лвеналиатиперстной кишки, изъязвление в полости ота: анорексия, изменения веса, нарушение сна, лепрессия, конъюнктивит. головокружение, шум в ушах, сердцебиение, тахикардия, отёки, сердечная недостаточность, повышение показателей тестов функции печени, сыпь, зуд, потливость, артралгии, недомогание. Полный перечень побочных эффектов содержится в инструкции по применению. Особые указания: пашиентам 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 прявлении признаков поражения печени следует прекратить приём препарата и обратиться к врачу. Может изменять свойства тромбоцитов, но не заменяет ацетилсалициловую кислоту. Полная информация по применению солержится в инструкции по мелицинскому применению.

БИКСИТОР® СОКРАЩЁННАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА БИКСИТОР®

Регистрационный номер: ЛП-004896. Торговое наименование: Бикситор®. МНН: эторикоксиб. Лекарственная форма: таблетки, покрытые плёночной оболочкой. Состав. 1 таблетка в качестве лействующего вещества солержит эторикоксиб - 60 мг / или 90 мг / или 120 мг. Фармакологические свойства. Эторикоксиб 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 IIOF-1 при применении суточной лозы до 150 мг. Препарат не ингибирует синтез простагландинов в слизистой оболочке желудка и не влияет на функцию тромбоцитов. Показания к применению. Симптоматическая терапия остеоартроза, ревматоилного артрита. анкилозирующего спондилита, боли и воспаления, связанных с острым подагрическим артритом. Краткосрочная терапия умеренной острой боли после стоматологических операций. 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 боонхиальной астмы, пециливирующего полипоза носа и околоносовых пазух и непереносимости ацетилсалициловой кислоты или лругих нестероидных противовоспалительных препаратов (в том числе в анамнезе); беременность, период грудного вскармливания; тяжёлые нарушения функции печени (сывороточный альбумин <25 г/л или >10 баллов по шкале Чайлла - Пью): тяжёлая почечная нелостаточность (клиренс креатинина менее 30 мл/мин); детский возраст до 16 лет; воспалительные заболевания кишечника; хроническая сердечная недостаточность (II-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 гиперкалиемия; прогрессирующие заболевания почек. Способ применения и дозы. Внутрь, независимо от приёма пищи, запивая небольшим количеством воды. Препарат Бикситор® следует применять в минимальной эффективной дозе минимально возможным коротким курсом. Остерартроз. 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 остром периоде доза составляет 120 мг один раз в сутки. Продолжительность использования препарата в дозе 120 мг составляет не более 8 дней. Острая боль после стоматологических операций. Рекомендуемая доза составляет 90 мг один раз в сутки. При лечении острой боли после стоматологических операций препарат Бикситор® следует применять только в острый период не более 3 дней. Дозы, превышающие рекомендованные для каждого показания, либо не имеют дополнительной эффективности, либо не изучались. Перед использованием необходимо ознакомиться с полной инструкцией лекарственного препарата.

ПАЛЕКСУИЯ: СОКРАШЁННАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕЛИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПАЛЕКСИЯ

Торговое наименование: Палексия, МНН: тапенталол, Лекарственная форма: таблетки продонгированного действия, покрытые пленочной оболочкой. 50 мг. 100 мг. 150 мг. 200 мг. 250 мг. Фармакологические свойства. Тапенталол - мошный анальгетик. являющийся агонистом мю-опиоилных пецепторов и ингибитором обратного захвата норадреналина. Тапенталол непосредственно оказывает анальгетическое действие без участия фармакологически активных метаболитов. Тапенталол продемонстрировал эффективность пои боли ношишептивного, нейропатического, висцерального генеза и при боли, вызванной воспалительным процессом. Лействие на серлечно-сосулистую систему: при тшательном изучении интервала ОТ никаких эффектов от приема терапевтических и превышающих терапевтические доз тапенталода в отношении интервада ОТ установлено не было. Тапенталод не оказывал значимых эффектов и на лоугие параметры ЗКГ (ЧСС, интервал PR, комплекс ORS, морфологию зубца Т и U). Показания к применению. Хронический болевой синдром средней и высокой степени тяжести. Препарат применяется лишь при болевом синлооме средней и сильной интенсивности, требующем назначения описилных анальгетиков. Противопоказания к применению. Гиперчувствительность к тапентадолу или любому из вспомогательных веществ, входящих в состав препарата; в ситуациях, когда противопоказаны препараты-агонисты мю-опиоидных рецепторов; тяжелая почечная недостаточность; тяжелая печеночная нелостаточность: возраст до 18 лет: дефицит дактазы, непереносимость дактозы, глюкозо-гадакгозная мальабсообция. Полный перечень противопоказаний солержится в инструкции по применению. Режим лозирования и способ применения. Препарат Палексия в таблетках пролонгированного лействия, покрытых пленочной оболочкой, следует принимать лважды в сутки, приблизительно через каждые 12 часов, независимо от приема пиши. Таблетку необходимо принять внутрь с достаточным количеством жилкости, не разжевывая, не разламывая 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. Побочное действие. Примерно у 65% пациентов, принимавших препарат Палексия в таблетках, покрытых пленочной оболочкой, наблюдались побочные действия, преимущественно дегкой или умеренной интенсивности. Наиболее частыми из них были нарушения со стороны желулочно-кишечного тракта и центральной неовной системы (тошнота, головокружение, овота, сонливость и головная боль). Полный перечень побочных эффектов солеожится в инструкции по применению. Полная информация по препарату солержится в инструкции по применению.

Версатис сокращённая инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата верситис

Номер регистрационного удостоверения: ЛС-001775. Торговое название препарата: Версатис. МНН: лидокаин. Фармакотерапевтическая группа: местноанестезирующее средство. Код ATX: NO1BBO2. Лекарственная форма: пластырь. Показания к применению: нейполатическая боль, ассоциилованная 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 амилов: •Воспаление или нарушение целостности кожных покровов в месте аппликации пластыря (например. высыпания herpes zoster, атопический дерматит или раны). Фертильность, беременность и лактация. Лидокаин проникает через плаценту. Данные по применению лидокаина у беременных отсутствуют, поэтому во время беременности препарат применяют, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. Лидокаин выделяется с грудным молоком. Данных по применению пластыря Версатис у кормящих матерей нет, поэтому во время грудного вскармливания препарат применяют, 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 Версатис у пациентов с тяжелой сердечной, почечной или печеночной недостаточностью. Нежелательные реакции, Побочные реакции отмечались примерно у 16 % пациентов, применявших Версатис. Наиболее частыми нежелательными реакциями являются следующие местные реакции в области аппликации пластыря: эритема, сыпь, кожный 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.

- * ЦРШ 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.

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@stada.ru



