

Мікро Лабс Лімітед — фармацевтична компанія повного циклу від досліджень до розробки і виробництва лікарських засобів.



МІКРО ЛАБС

ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ



Засоби, що впливають на серцево-судинну систему:

Розастин®

Розувастатин
5/10/20/40 мг №30

Астин®

Аторвастатин
10/20/40 мг №30

Арбитель

Телмісартан
40/80 мг №28

Арбитель Н

Телмісартан/гідрохлоротіазид
80/12,5 мг №28

Протимікробні засоби
для системного застосування:

Бактоклав

Амоксицилін/клавуланова кислота
500/125 мг №10

Засоби, що впливають
на нервову систему:

Габалепт

Габалентин 300 мг №30

Засоби, що впливають
на опорно-руховий апарат:

Деноксіб

Целекоксиб 200 мг №30

Антигістамінні засоби для системного застосування:

Елерт

Ебастин 10 мг №10 та №30

Аллерсет

Левосетиризин 5 мг №10

Арбитель

Телмісартан 40 та 80 мг, Таблетки



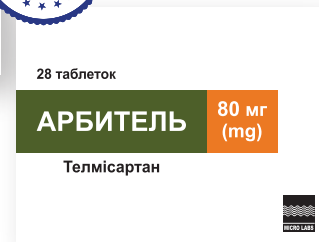
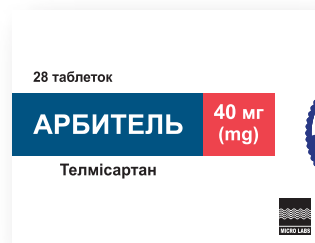
Ефективний контроль АТ протягом доби

Показання:

- **Гіпертензія**
Лікування есенціальної гіпертензії у дорослих.
- **Профілактика серцево-судинних захворювань**
Зниження захворюваності на серцево-судинні хвороби у пацієнтів із:
 - вираженими проявами атеротромботичного серцево-судинного захворювання (ішемічна хвороба серця, інсульт або захворювання периферичних артерій в анамнезі);
 - цукровим діабетом II типу з діагностованим ураженням органів-мішеней.

Спосіб застосування та дози:

- **Лікування артеріальної гіпертензії**
Звичайна ефективна доза телмісартану становить 40 мг на добу. У деяких пацієнтів може бути достатньою добова доза телмісартану у 20 мг. У разі якщо артеріальний тиск не знижується до бажаного значення, дозу телмісартану можна підвищити до 80 мг 1 раз на добу.
- **Профілактика серцево-судинних захворювань**
Рекомендована доза становить 80 мг 1 раз на добу.

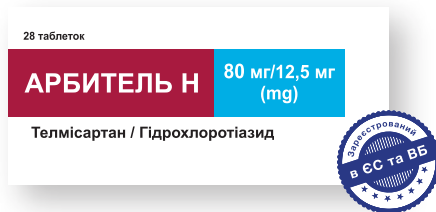


Коротка інструкція для медичного застосування препарату Арбитель. Діюча речовина: телмісартан 40 мг або 80 мг №28. Лікарська форма: таблетки. Фармакотерапевтична група: прості препарати антагоністів ангіотензину II. Код АТХ С09С А07. Фармакологічні властивості: телмісартан є специфічним та ефективним антагоністом рецепторів ангіотензину II (тип АТ1) для перорального застосування. Телмісартан з дуже високою спорідненістю заміщує ангіотензин II у місцях його зв'язування з різновидом АТ1-рецепторів, що відповідають за активність ангіотензину II. Показання: Гіпертензія. Профілактика серцево-судинних захворювань. Протипоказання: гіперчутливість до компонентів препарату; вагітність або планування вагітності; обструктивні біліарні порушення; тяжкі порушення функцій печінки; дитячий вік (до 18 років); одночасне застосування телмісартану та аліскіренмісних продуктів пацієнтам з цукровим діабетом або порушеннями функцій нирок (ШКФ < 60 мл/хв/1,73 м²). Побічні реакції: серйозні побічні явища, що включають анафілактичну реакцію та ангіоневротичний набряк, можливі у поодиноких випадках (від $\geq 1/10000$ до $<1/1000$), а також спостерігалася гостра ниркова недостатність. Загальна частота проявів побічних явищ у пацієнтів з артеріальною гіпертензією в ході контрольованих клінічних випробувань при прийомі телмісартану зазвичай співставлялася з прийомом плацебо (41,4 % порівняно з 43,9 %). Частота проявів побічних явищ не є дозозалежною та не має взаємозв'язку зі статтю, віком або расою пацієнтів. Дані щодо безпеки телмісартану при попередженні серцево-судинних захворювань були співвідносними з даними при лікуванні артеріальної гіпертензії. Категорія відпуску: за рецептом. Виробник: МКРО ЛАБС ЛІМІТЕД/MICRO LABS LIMITED. Інформація наведено скорочено, повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Арбитель, таблетки, №28; РП UA/18379/01/02, UA/18379/01/03 за посиланням <http://www.drz.com.ua/>. Інформація для медичних та фармацевтичних працівників для публікації в спеціалізованих виданнях, що призначені для медичних закладів та лікарів, а також розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики. Інформація про лікарський засіб не є рекламою для споживачів. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представнику заявника: +380 (50) 937-60-10 (вартість дзвінків згідно з тарифами вашого оператора зв'язку), ph-vigilance@microlabs.com.ua. Представництво "Мікро Лабс Лімітед": 02081, м.Київ, вул. Здобунівська, 7д, корпус "Г", тел.: (044) 494-48-38, www.microlabs.com.ua

Арбитель Н

Телмісартан/гідрохлоротіазид 80/12,5 мг, Таблетки

Ефективний контроль АТ протягом доби



БРА: фармакологічні характеристики

Телмісартан в комплексній терапії артеріальної гіпертензії: от фармакологических особенностей к клиническим преимуществам. Саютина Е.В., Бугорова Л.И., Туаева Е.М., Осадчук М.А.

БРА	Лозартан	Валсартан	Епросартан	Ірбесартан	Кандесартан	Телмісартан	Олмесартан	Азилсартан
Пролик (АМ)	так	ні	ні	ні	так	ні	так	так
Т ½, год	6-9	6-9	5-9	11-15	5-10	24	13	11
Т max, год	1-4	1-2	1-2	2	3-4	0,5-1	1-2	1,5-3
Кратність прийому	1-2	1-2	2	1	1-2	1	1	1
Добова доза, мг	50-100	80-160	600-800	150-300	8-32	40-80	10-40	20-80
Метаболізм шитозому Р450	так	ні	ні	так	так	ні	ні	так
Взаємодія з їжею	ні	ні	ні	ні	ні	ні	ні	ні
Виведення нирки/печінка, %	35/60	30/70	7/90	20/80	33/67	2/98	40/60	40/55

АМ – активний метаболіт, Т 1/2 – період напіввиведення, Т max – максимальна концентрація

Показання:

- Артеріальна гіпертензія

Арбитель Н показаний для застосування дорослим пацієнтам, якщо прийом телмісартану як монотерапії не забезпечує належного контролю артеріального тиску.

Спосіб застосування та дози:

- Слід приймати Арбитель Н перорально 1 раз на добу, запиваючи рідиною, незалежно від вживання їжі.

Коротка інструкція для медичного застосування препарату Арбитель Н. Діюча речовина: телмісартан, гідрохлоротіазид 80/12,5 мг №28. Лікарська форма: таблетки. Фармакотерапевтична група: Антагоністи ангіотензину II і діуретики. Код АТХ С09D A07. Фармакологічні властивості: Арбитель Н – це комбінація антагоніста рецепторів ангіотензину II (телмісартану) і тiazидного діуретика (гідрохлоротіазиду). Комбінація цих компонентів проявляє додатковий антигіпертензивний ефект, зменшуючи артеріальний тиск більшою мірою, ніж кожен з компонентів окремо. При застосуванні препарату Арбитель Н, таблетки, 1 раз на добу у межах терапевтичних доз спостерігається ефективне та повільне зниження артеріального тиску. Показання: артеріальна гіпертензія. Протипоказання: гіперчутливість до компонентів препарату; гіперчутливість до інших похідних сульфонамідів (оскільки гідрохлоротіазид є похідною сульфонамідів); вагітність або планування вагітності; холестаичні та біліарні обструктивні порушення; тяжкі порушення функції печінки; анурія, тяжкі порушення функції нирок (кліренс креатиніну < 30 мл/хв); рефрактерна гіпокаліємія/гіпонатріємія, гіперкальціємія; період годування груддю; симптомна гіперурікемія (подагра); дитячий вік (до 18 років); одночасне застосування препарату АРБИТЕЛЬ Н та аліскіренмісних препаратів протипоказано хворим на цукровий діабет або з нирковою недостатністю (ШКФ < 60 мл/хв/1,73 м²). Побічні реакції: побічною реакцією, що спостерігалася часто, було запаморочення. Серйозний ангіоневротичний набряк можливий рідко ($\geq 1/10000$ – < 1/1000). Категорія відпуску: за рецептом. Виробник: МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД/МІКРО ЛАБС LІMІТЕD. Інформація наведено скорочено, повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Арбитель Н, таблетки, №28; РП UA/18380/01/02 за посиланням <http://www.dtz.com.ua/>. Інформація для медичних та фармацевтичних працівників для публікації в спеціалізованих виданнях, що призначені для медичних закладів та лікарів, а також розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики. Інформація про лікарський засіб не є рекламою для споживачів. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представнику заявника: +380 (50) 937-60-10 (вартість дзвінків згідно з тарифами вашого оператора зв'язку), ph-vigilance@microlabs.com.ua. Представництво "Мікро Лабс Лімітед": 02081, м.Київ, вул. Здобунівська, 7д, корпус "Г", тел.:(044) 494-48-38, www.microlabs.com.ua

Розастин®

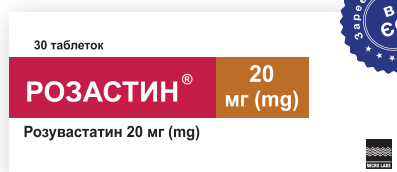
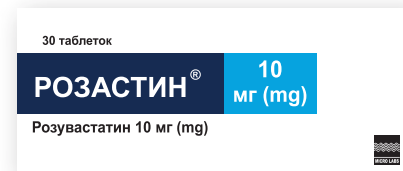
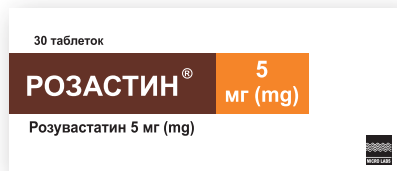
Розувастатину 5/10/20/40 мг

Таблетки,
вкриті плівковою оболонкою

Лікування гіперхолестеринемії та профілактика серцево-судинних порушень

Лікування гіперхолестеринемії – початкова доза становить 5 або 10 мг перорально 1 раз на добу. За необхідності підвищувати дозу до наступного рівня можна через 4 тижні.

Запобігання порушень з боку серцево-судинної системи - у процесі досліджень зниження ризику ускладнень з боку серцево-судинної системи добова доза препарату складала 20 мг.



Коротка інструкція для медичного застосування препарату Розастин®. Діюча речовина: розувастатин 5/10/20/40 мг. Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою. Фармакотерапевтична група: гіполіпідемічні засоби. Інгібітори ГМГ-КоА-редуктази. Код АТХ С10А А07. Фармакологічні властивості: Розувастатин – це селективний та конкурентний інгібітор ГМГ-КоА-редуктази, збільшує кількість рецепторів ліпопротеїнів низької щільності (ЛПНЩ) на поверхні клітин печінки, посилюючи захоплення та катаболізм ЛПНЩ, та пригнічує печінковий синтез ліпопротеїнів дуже низької щільності (ЛПДНЩ), таким чином зменшуючи загальну кількість частинок ЛПДНЩ та ЛПНЩ. Протипоказання: пацієнтам із підвищеною чутливістю до розувастатину або до будь-якої з допоміжних речовин препарату; пацієнтам із активним захворюванням печінки, в тому числі стійкими підвищеннями сироваткових трансаміназ невідомої етіології та будь-якими підвищеннями трансаміназ у сироватці, що втричі перевищують верхню межу норми (ВМН); пацієнтам із тяжкими порушеннями функції нирок (кліренс креатиніну <30 мл/хв); пацієнтам із міопатією; пацієнтам, які одночасно отримують циклоспорин; у період вагітності та годування груддю, а також жінкам репродуктивного віку, які не використовують належні засоби контрацепції. Доза 40 мг протипоказана пацієнтам зі схильністю до міопатії/рабдоміолізу. До факторів такого ризику належать: помірно порушення функції нирок (кліренс креатиніну <60 мл/хв); гіпотиреоз; наявність в особистому або родинному анамнезі спадкових м'язових захворювань; наявність в анамнезі мітохондропатій на тлі застосування інших інгібіторів ГМГ-КоА-редуктази або фібратів; зловживання алкоголем; ситуації, що можуть призвести до підвищення концентрації препарату в плазмі крові; належність до монголоїдної раси; супутнє застосування фібратів. Побічні реакції: небажані явища, що відзначаються при застосуванні розувастатину, зазвичай легкі та тимчасові. У контрольованих клінічних дослідженнях менше 4% пацієнтів, які застосовували розувастатин, вийшли із дослідження через небажані реакції. Категорія відпуску: за рецептом. Виробник: МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД/MICRO LABS LIMITED. Інформацію наведено скорочено, повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Розастин, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, №30; РП UA/18322/01/01, UA/18322/01/02, UA/18322/01/03, UA/18322/01/04 за посиланням <http://www.drz.com.ua>.

Інформація для медичних та фармацевтичних працівників для публікації в спеціалізованих виданнях, що призначені для медичних закладів та лікарів, а також розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики. Інформація про лікарський засіб не є рекламою для споживачів. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представнику заявника: +380(50) 937-60-10 (вартість дзвінків згідно з тарифами вашого оператора зв'язку), ph-vigilance@microlabs.com.ua. Представництво "Мікро Лабс Лімітед": 02081, м. Київ, вул. Здобульницька, 7д, корпус "Г", тел.: (044) 494-48-38, www.microlabs.com.ua

Розастин®

Розувастатину 5/10/20/40 мг,
Таблетки, вкриті плівковою оболонкою



Астин®

Аторвастатину 10/20/40 мг,
Таблетки, вкриті плівковою оболонкою

Порівняльна ефективність щодо ліпідних ефектів статинів

(STELLAR study, адаптовано за McKenney J.M. et al., 2003)

Доза, мг	Розувастатин	Аторвастатин	Симвастатин	Розувастатин	Аторвастатин	Симвастатин	Розувастатин	Аторвастатин	Симвастатин
	ХС ЛПНГ, %			Тригліцериди, %			ХС ЛПВГ, %		
10	-46	-37	-28	-20	-20	-12	+8	+6	+5
20	-52	-43	-35	-24	-23	-18	+10	+5	+6
40	-55	-48	-39	-26	-27	-15	+10	+4	+5
80	-	-51	-46*	-	-28	-18*	-	+2	+7*

Примітка: * доза 80 мг для симвастатину не рекомендована для застосування (ESC/EAS, 2011)

Основні характеристики статинів

(Сучасні грані статинотерапії в практиці сімейного лікаря: запитання та відповіді. Г.І. Кочуєв, к.м.н.)

Статин	Добова доза, мг	Натуральний або синтетичний	Гідрофільність	Метаболізм системою Р450	Шлях вивидення	Біодоступність, %
Симвастатин	5-80	Напівсинтетичний	Ні	Так	Нирки/печінка	5
Аторвастатин	10-80	Синтетичний	Ні	Так	Переважно печінка	14
Розувастатин	5-40	Синтетичний	Так	Ні	Нирки/печінка	20

АСТИН®

Аторвастатину 10/20/40 мг



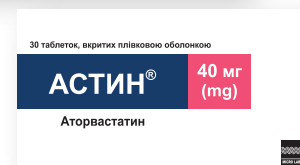
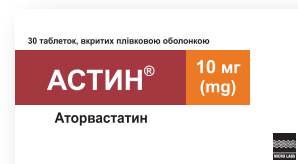
Таблетки,
вкриті плівковою оболонкою

Показання:

- Запобігання серцево-судинним захворюванням у дорослих
- Гіперліпідемія

Спосіб застосування та дози:

- **Гіперліпідемія і змішана дисліпідемія**
Рекомендована початкова доза препарату Астин® становить 10 або 20 мг 1 раз на добу. Для пацієнтів, які потребують значного зниження рівня холестерину ЛПНЩ (більш ніж на 45 %), терапія може бути розпочата із дозування 40 мг 1 раз на добу.
- **Гетерозиготна сімейна гіперхолестеринемія у пацієнтів дитячого віку (віком від 10 до 17 років)**
Рекомендована початкова доза препарату Астин® становить 10 мг/добу, звичайний діапазон доз становить від 10 до 20 мг перорально 1 раз на добу.
- **Гомозиготна сімейна гіперхолестеринемія**
Доза препарату Астин® для пацієнтів з гомозиготною сімейною гіперхолестеринемією становить від 10 до 80 мг на добу.



Коротка інструкція для медичного застосування препарату Астин®. Діюча речовина: аторвастатину кальцію тригідрат 10/20/40 мг. Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою. Фармакотерапевтична група: гіполіпідемічні засоби. Інгібітори ГМГ-КоА-редуктази. Код АТХ С10А А05. Фармакологічні властивості: Астин® являє собою синтетичний гіполіпідемічний лікарський засіб. Аторвастатин є інгібітором 3-гідрокси-3-метилглутарил-коферменту А (ГМГ-КоА) редуктази – ферменту, що каталізує перетворення ГМГ-КоА в мевалонат – початковий та лімітуючий етап біосинтезу холестерину. Показання: запобігання серцево-судинним захворюванням у дорослих, гіперліпідемія. Протипоказання: активне захворювання печінки, яке може включати стійке підвищення рівнів печінкових трансаміназ невідомої етіології, гіперчутливість до будь-якого з компонентів препарату., вагітність, період годування груддю. Побічні реакції: згідно з інформацією клінічних досліджень, у пацієнтів, які отримували лікування аторвастатином, найчастіше спостерігалися такі небажані реакції, що призводили до припинення застосування препарату та траплялися з частотою, вищою (9,7 % та 9,5 % пацієнтів відповідно), ніж у групі плацебо: міалгія (0,7 %), діарея (0,5 %), нудота (0,4 %), підвищення рівня аланінамінотрансферази (АЛТ) (0,4 %) та печінкових ферментів (0,4 %).

Найчастішими побічними реакціями (≥2 % порівняно з плацебо), незалежно від причини, у пацієнтів, які отримували плацебо у дослідженнях (N=8755), були: назофарингіт (8,3 %), артралгія (6,9 %), діарея (6,8 %), біль у кінцівках (6,0 %) та інфекції сечовивідних шляхів (5,7 %). Категорія відпуску: за рецептом. Виробник: МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД/МІСРО LABS LIMITED. Інформація наведено скорочено, повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Астин®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, №30; РП UA/18574/01/01, UA/18574/01/02. РП UA/18574/01/03 за посиланням <http://www.drzf.com.ua/>. Інформація для медичних та фармацевтичних працівників для публікації в спеціалізованих виданнях, що призначені для медичних закладів та лікарів, а також розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики. Інформація про лікарський засіб не є рекламою для споживачів. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представнику заявника: +380 (50) 937-60-10 (вартість дзвінків згідно з тарифами вашого оператора зв'язку), ph-vigilance@micro-labs.com.ua. Представництво "Мікро Лабс Лімітед": 02081, м.Київ, вул. Здобувницька, 7д, корпус "Г", тел.:(044) 494-48-38, www.microlabs.com.ua



Габалепт

капсули тверді желатинові

Габалептину 300 мг

30 капсул

Габалепт
Gabalept **300**
мг (mg)

габалептин 300 мг (mg)

1 капсула містить габалептину 300 мг (mg)
Допоміжні речовини: для детальної інформації див.
інструкцію для медичного застосування.
Зберігати в оригінальній упаковці при
температурі не вище 25 °С.
Зберігати у недоступному для дітей місці.



Показання:

- епілепсія;
- периферичний нейропатичний біль у дорослих, *наприклад при болючій діабетичній нейропатії та постгерпетичній невралгії.*

Спосіб застосування та дози:

Епілепсія – дорослі та діти від 12 років ефективні дози від 900 до 3600 мг/добу; діти віком від 6 років ефективна доза становить 25-35 мг/кг/добу.

Периферичний нейропатичний біль – дорослим ефективні дози від 900 до 3600 мг/добу.

Мінімальна тривалість терапії, необхідна для оцінки ефективності габалептину у конкретного хворого, становить від 3 до 8 тижнів титрування дози, плюс не менше 2 тижнів прийому у вищій дозі 3 600 мг/добу. *

Титрування дози Габалепту				
	1-й день	2-й день	3-й день	За необхідності дозу можна поступово збільшувати по 1 капсулі на добу кожні 2-3 дні до максимальної добової дози 3600 мг
I.	300 мг	600 мг	900 мг	
	1 капсула 1 раз на добу на ніч	по 1 капсулі 2 рази на добу	по 1 капсулі 3 рази на добу	
II.	2-й день			
	по 1 капсулі 3 рази на добу			

Мінімальний період досягнення дози:

1800 мг на добу – 1 тиждень, 2400 мг на добу – 2 тижні, 3600 мг на добу – 3 тижні *

Коротка інструкція для медичного застосування препарату Габалепт. Діюча речовина. Габалептину 300 мг. Лікарська форма. Капсули тверді желатинові. Фармакотерапевтична група. Протиепілептичні засоби. Код АТХ N03A X12. Фармакологічні властивості. Габалептин легко проникає у мозок та попереджує судоми та чинив анагетичну дію в низькій моделюючій епілепсії та біль відповідно досліджень на тваринах. Показання. Епілепсія. Периферичний нейропатичний біль. Протипоказання. Підвищена чутливість до компонентів препарату. Побічні реакції: Відзначені часто або дуже часто наступні небажані реакції вірусна інфекція, пневмонія, респіраторна інфекція, інфекція сечовивідних шляхів, інфекція отит середнього вуха, лейкопенія, анорексія, підвищення апетиту, ворожість, сплутаність свідомості та емоційна лабільність, депресія, тривожність, нервозність, патологічне мислення, сонливість, запаморочення, атаксія, судоми, гіперкінези, дизартрія, амнезія, тремор, безсоння, головний біль, порушення чутливості, порушення координації, ністагм, підвищення, зниження або відсутність рефлексів, розлади зору, такі як амбліопія, диплопія, вертиго, підвищення артеріального тиску, вазодилатація, задихка, бронхіт, фарингіт, кашель, риніт, блювання, нудота, аномалії зубів, гінгівіт, діарея, біль у животі, диспепсія, запор, сухість у роті або у горлі, здуття живота, набряк обличчя, пурпура, висипання, свербіж, акне, артралгія, міалгія, біль у спині, посмикування м'язів, імпотенція, підвищена втомлюваність, гарячка, периферичний набряк, порушення ходи, слабкість, біль, нездужання, грипоподібний синдром, зниження кількості лейкоцитів, підвищення маси тіла, випадковий пошкодження, переломи, подяряпини; та інші побічні реакції з іншою частотою. Випадки інфекції дихальних шляхів, середніх отитів, судом і бронхітів, агресивна поведінка і гіперкінез у дітей. Категорія випуску. За рецептом. Виробник. МКРО ЛАБС ЛІМІТЕД/МІСРО ЛАБС ЛІМІТЕД. Інформацію наведено скорочено, повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу ГАБАЛЕПТ, капсули тверді желатинові по 300 мг, №30; РП UA/18179/01/01 за посиланням <http://www.drlz.com.ua/>.

* Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Габалепт. * ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ТЕРАПИЯ НЕВРОПАТИЧЕСКОЙ БОЛИ И.А.СТРОКОВ¹, к.м.н., доцент, А.С.ФОКИНА², О.А.СОЛОХА¹, к.м.н., ¹кафедра нервних болезней, ²кафедра ендокринології Первого МГМУ ім. И.М.Сеченова, Москва. * Нейропатичний біль: механізми розвитку, принципи діагностики та лікування, Дмитрів Д. В.^{1,2}, Прудус П. Г.², Залецька Л. А.¹, Лисак Е. В.^{1,2}, Рудницький Ю. В.², Коренчук Н. І.². "Вінницький національний медичний університет ім. М. І. Пирогова. "Вінницький обласний клінічний високоспеціалізований ендокринологічний центр. Медицина болю (Pain Medicine). – 2019. – Том 4, №2.

Габалепт

капсули тверді желатинові



Габапентину 300 мг

Захворювання, які можуть стати причиною розвитку нейропатичного болю*:

- цукровий діабет
- фантомні болі
- невралгія трійчастого нерва
- радикулопатії
- алкогольна нейропатія
- пошкодження спинного мозку
- герпетична інфекція
- післяопераційний нейропатичний біль
- інсульт
- ВІЛ-асоційована нейропатія
- розсіяний склероз
- онкопатологія



Найпопулярнішим скринінговим тестом нейропатичного болю є опитувальник DN4

Співбесіда з пацієнтом		
	Так	Ні
Чи відповідає біль, який відчуває пацієнт, одному або декільком із наступних визначень?		
Відчуття печіння	●	●
Болісне відчуття холоду	●	●
Відчуття як від ударів струмом	●	●
Чи супроводжується біль одним чи декількома з наступних симптомів у ділянці локалізації?		
Пощипуванням, відчуттям повзання мурашок	●	●
Поколоюванням	●	●
Онімінням	●	●
Свербежем	●	●

Діагностична анкета нейропатичного болю DN4

Огляд пацієнта		
	Так	Ні
Чи локалізований біль у тій самій ділянці, де огляд виявляє один чи обидва з наступних симптомів?		
Знижена чутливість до дотику	●	●
Знижена чутливість до поколювання	●	●
Чи можливо викликати чи посилити біль у ділянці його локалізації?		
Провівши в цій ділянці пензликом	●	●

4 і більше "так" з 10 = нейропатичний біль

*Нейропатичний біль: механізми розвитку, принципи діагностики та лікування. Дмитрів Д. В., Прудіус П. Г., Залецька Л. А., Лисак Е. В., Рудницький Ю. В., Коренчук Н. І.

Деноксіб

Целекоксиб 200 мг



Капсули

Показання:

- для симптоматичного лікування остеоартриту, ревматоїдного артриту та анкілозивного спондиліту
- для лікування гострого болю у дорослих пацієнтів
- для лікування первинної дисменореї

Спосіб застосування та дози:

- **Остеоартрит** - Доза препарату становить 200 мг на добу одноразово.
- **Ревматоїдний артрит** - Доза препарату становить від 100 до 200 мг 2 рази на добу.
- **Анкілозуючий спондиліт** - Доза препарату Деноксіб становить 200 мг, яку слід приймати одразу (прийом 1 раз на добу).
- **Контроль гострого болю та лікування первинної дисменореї** - Початкова доза препарату становить 400 мг з наступним застосуванням додаткової дози 200 мг у перший день у разі необхідності. У наступні дні рекомендована доза препарату становить 200 мг 2 рази на добу у разі необхідності.

30 капсул

ДЕНОКСИБ 200 мг (mg)

Целекоксиб



Коротка інструкція для медичного застосування препарату Деноксіб. Діюча речовина: целекоксиб 200 мг. Лікарська форма: капсули. Фармакотерапевтична група: нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби. Косибі. Код АТХ M01A H01. Фармакологічні властивості: целекоксиб має знеболювальні, протизапальні та жарознижувальні властивості. Вважається, що механізм дії препарату Деноксіб пов'язаний з інгибуванням синтезу простагландинів, переважно шляхом інгибування циклооксигенази-2 (ЦОГ-2). Целекоксиб є потужним інгібитором синтезу простагландинів in vitro. Показання: для симптоматичного лікування остеоартриту, ревматоїдного артриту та анкілозивного спондиліту, для лікування гострого болю у дорослих пацієнтів, для лікування первинної дисменореї. Протипоказання: Деноксіб протипоказаний пацієнтам: з відомою гіперчутливістю (наприклад, анафілактичні реакції та серйозні шкірні реакції) до целекоксибу або до будь-яких компонентів лікарського засобу; з наявністю в анамнезі бронхіальної астми, випадків кров'янистої або інших реакцій алергічного типу після застосування ацетилсаліцилової кислоти або інших НПЗП; у таких пацієнтів були зареєстровані тяжкі, інколи летальні, анафілактичні реакції на НПЗП; після проведення хірургічної операції з аортокоронарного шунтування; в яких були зареєстровані реакції алергічного типу до сульфаніламідних препаратів. Побічні реакції: запор, дівертикуліт, дисфагія, відрижка, езофагіт, гастрит, гастроентерит, гастроєзофагеальний рефлюкс, геморої, кітальна грижа, мелена, сухість у роті, стоматит, тенезми, блювання, перфорація кишки, шлунково-кишкова кровотеча, коліт із кровотечею, перфорація стравоходу, панкреатит, кишкова непрохідність; погіршення перебігу артеріальної гіпертензії, стенокардії, ішемічна хвороба серця, інфаркт міокарда, неритмічність, застійна серцева недостатність, фібриляція шлуночків, тромбоемболія легеневої артерії, гостре порушення мозкового кровообігу, периферична гангрена, тромбодієліт, нестабільна стенокардія, функціональна недостатність аортального клапана, атеросклероз коронарної артерії, синусова брадикардія, гіпертрофія шлуночка, тромбоз глибоких вен, васкуліт, відчуття серцебиття, тахікардія; реакції гіперчутливості, алергічні реакції, біль у грудях, кіста (без додаткових уточнень), генералізований набряк, набряк обличчя, підвищена втомлюваність, гарячка, припливи, гіпергидрозні симптоми, біль, периферичний біль, сепсис, раттовий летальний наслідок, анафілактична реакція, ангіоневротичний набряк, судоми ніг, гіпертензія, гіпестезія, мігрень, парестезія, вертіго, атаксія, суїцид, ішемічна, летальна внутрішньоочеревий крововилив: глухота, шум у вухах, лабіринтит; помутніння склоподібного тіла, крововилив у кон'юнкту; підвищення рівня печінкових ферментів, холелітаз, некроз печінки, гепатит, жовтяниця, печінкова недостатність; підвищення рівня азоту сечі, підвищення рівня креатиніну в крові, гіперхолестеринемія, гіперліпемія, гіпокаліємія, підвищення рівня небілкового азоту, підвищення рівня креатиніну, підвищення рівня глікозидів, збільшення маси тіла, підвищений рівень калію в крові, підвищений рівень натрію в крові, підвищений рівень тестостерону в крові, гіперліпемія, гіпонатріємія; артралгія, артроз, міалгія, синавіт, тендіт; анорексія, стривожливість, підвищений апетит, депресія, нервозність, сонливість; анемія, тромбоцитопенія, агранулоцитоз, апластична анемія, панцитопенія, лейкопенія, ехімоз, носова кровотеча, тромбоцитемія; бронхіт, бронхоспазм, посилення бронхоспазму, кашель, задиха, ларингіт, пневмонія; алопеція, дерматит, реакції фоточутливості, свербіж, еритематозні висипання, макуло-папулезні висипання, захворювання шкіри, сухість шкіри, підвищена пітливість, кров'яниста; целопіт, контактний дерматит; альбумінурія, цистит, дизурія, гематурія, часте сечовипускання, сечокам'яна хвороба, гостра ниркова недостатність, інтерстиціальний нефрит; кіста речкича; епіканділіт, розрив сужожила, Категорія відпуску: за рецептом. Виробник: MICRO LABS LIMITED/MICRO LABS LIMITED. Інформація наведено скорочено, повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Деноксіб, капсули, №30; РП UA18678/01/01, UA/18678/01/02 за пошуком на <http://www.drugs.com.ua>. Інформація для медичних та фармацевтичних працівників та публікації в спеціалізованих виданнях, що призначені для медичних закладів та лікарів, а також розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики. Інформація про лікарський засіб не є рекламою для споживачів. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представнику заявника: +380 (50) 937-60-10 (варієт дзвінків згідно з тарифами вашого оператора зв'язку), ph-ivigilance@microlabs.com.ua. Представництво "Мікро Лабс Лімітед": 02081, м.Київ, вул. Золотобузьська, 7д, корпус "Г", тел.:(044) 494-48-38, www.microlabs.com.ua

Деноксіб

Целекоксиб 200 мг



Капсули

Фармакокінетика найбільш часто вживаних НПЗП

Клінічна фармакологія та фармакотерапія в ревматології. М.П. Красько, О.В. Крайдашенко, О.О. Кремзер, В.В. Красько.

Препарат	T _{1/2} , ч	Поєднання з білком (%)	Об'єм розподілу, л/кг	Біотрансформація	Екскреція (в%)
Ацетилсаліцилова кислота	0,2	80	0,1-0,35	Гідроліз в ШКТ, печінці і крові - до саліцилатів, потім – в печінці	із сечею у вигляді саліцилової кислоти і кон'югованих метаболітів
Диклофенак	1-2	99	0,13	В печінці, близько 50% при першому проходженні	із сечею – 40-65, з калом – 35
Ібупрофен	2	98	0,12	В печінці	із сечею (в незміненому вигляді <1)
Індометацин	6-12	90	1,0	В печінці	із сечею – 60 (в незміненому вигляді 10-20)
Кетопрофен	1-35	94	0,1	В печінці	із сечею – 80-24 г (в незміненому вигляді до 10). Можлива ентерогепатична циркуляція
Кеторолак	2-8	99	Немає даних	В печінці	із сечею (в незміненому вигляді)
Лорноксикам	3-5	99	0,1-1,3	В печінці	біля 30% дози виводиться з сечею, переважно у вигляді метаболітів, залишки — з жовчю (калом)
Мелоксикам	22	>99	Немає даних	В печінці, за участю цитохрому P450 2C9	із сечею – 20 (в незміненому вигляді < 0,5), з калом – 20 (в незміненому вигляді 1,6)
Напроксен	12-15	99	0,1-0,35	В печінці	із сечею – 95
Німесулід	2-3	До 99	0,19-0,35	В печінці (активний метаболіт –25%)	із сечею – 70
Флорбіпрофен	4	99	0,1	В печінці за участю CYP2C9	із сечею – 90
Целекоксиб	11	97	400	В печінці за участю CYP2C9	із сечею (< 3 в незміненому вигляді)
Етодолак	7	99	0,4	В печінці	із сечею
Піроксикам	35-45	99	0,12	В печінці	із сечею – 66 (в незміненому вигляді < 5), з калом – 33

Бактоклав

таблетки, вкриті плівковою оболонкою

Амоксициліну 500 мг
Клавуланової кислоти 125 мг

10 таблеток

Бактоклав

таблетки,
вкриті плівковою оболонкою,
амоксицилін та калію клавуланат

MICRO



Показання:

Лікування бактеріальних інфекцій, спричинених чутливими до Бактоклаву мікроорганізмами, таких як:

- гострий бактеріальний синусит, гострий середній отит,
- підтверджене загострення хронічного бронхіту,
- негоспітальна пневмонія,
- цистити,
- пієлонефрити,
- інфекції шкіри та м'яких тканин, інфекції кісток та суглобів.

Спосіб застосування та дози:

для дорослих та дітей від 12 років із масою тіла від 40 кг добова доза становить — 1 таблетка 3 рази на добу.*

1

Широкий спектр антибактеріальної дії

2

Високий об'єм розподілу у рідинах і тканинах організму

3

Комбінація вибору для емпіричної терапії *

4

Висока чутливість основних збудників бактеріальних інфекцій *

5

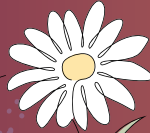
Включено до Національного переліку основних лікарських засобів.

Коротка інструкція для медичного застосування препарату БАКТОКЛАВ. Діюча речовина. 1 таблетка містить амоксициліну тригідрату еквівалентно амоксициліну 500 мг, калію клавуланату еквівалентно клавулановій кислоті 125 мг. Лікарська форма. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. Фармакотерапевтична група. Антибактеріальні засоби для системного застосування. Код АТХ J01C R02. Фармакологічні властивості. Бактоклав виявляє властивості антибіотику широкого спектра дії та інгібітора бета-лактамаз, чинить бактерицидну дію щодо широкого спектра мікроорганізмів. Показання. Лікування бактеріальних інфекцій, спричинених чутливими до Бактоклаву мікроорганізмами. Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-яких компонентів препарату, до будь-яких антибактеріальних засобів групи пеніцилінів. Наявність в анамнезі тяжких реакцій гіперчутливості до інших бета-лактамних агентів, жовтяниці або дисфункції печінки, пов'язаних із застосуванням амоксициліну/клавуланату. Побічні реакції: кандидоз шкіри та слизових оболонок, оборотна лейкопенія та тромбоцитопенія; оборотний агранулоцитоз та гемолітична анемія, збільшення часу кровотечі та протромбінового індексу, ангіоневротичний набряк, анафілаксія, сироваткоподібний синдром, алергічний васкуліт, запаморочення, головний біль, асептичний менінгіт, оборотна гіперактивність і судоми, діарея, нудота, блювання, порушення травлення, антибіотикоасоційований коліт, чорний «волосатий» язик, гепатити та холестатична жовтяниця, шкірні висипи, свербіж та кропив'янка; поліморфна еритема; синдром Стівенса–Джонсона, токсичний епідермальний некроліз, пухирчастий екфоліативний дерматит, гострий генералізований екзантематозний пустульоз, інтерстиціальний нефрит, кристалурія, надмірне збільшення нечутливих мікроорганізмів. Категорія відпуску. За рецептом. Виробник. MICRO LABS LIMITED/MICRO LABS LIMITED. Інформацію наведено скорочено, повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу БАКТОКЛАВ, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, №10; РП UA/10001/01/01 за посиланням <http://www.drz.com.ua/>.

* Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Бактоклав. * Jacobs M.R. The Alexander Project 1998-2000: susceptibility and pathogens isolated from community-acquired respiratory tract infection to commonly used antimicrobial agents // Journal of Antimicrobial Chemotherapy.-2003.-52.-229-246.

Аллерсет

таблетки, вкриті плівковою оболонкою



Левоцетиризину
дигідрохлорид 5 мг

10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою

Аллерсет

5 мг
(mg)

Левоцетиризин 5 мг (mg)



Показання:

Симптоматичне лікування алергічного риніту (у тому числі цілорічного алергічного риніту) та кропив'янки.



На сьогодні алергію називають хворобою цивілізації. Відповідно до даних ВООЗ, за рівнем захворюваності алергія посідає 3-тє місце серед інших нозологій.⁶

Спосіб застосування та дози:

Дорослі та діти віком від 6 років добова доза становить 5 мг (1 таблетка 1 раз на добу) *

- 1 Зручність використання та тривалий ефект
- 2 Швидкий початок дії
- 3 Доведена ефективність
- 4 Високий профіль безпеки
- 5 Дорослим та дітям з 6 років

Коротка інструкція для медичного застосування препарату Аллерсет. Діюча речовина. Левоцетиризину дигідрохлорид 5 мг. Лікарська форма. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. Фармакотерапевтична група. Антигістамінні засоби для системного застосування. Похідні піперазину. Код АТХ R06A E09. Фармакологічні властивості. Левоцетиризин – це активний стабільний R-енантіомер цетиризину, що належить до групи конкурентних антагоністів гістаміну. Показання. Симптоматичне лікування алергічного риніту (у тому числі цілорічного алергічного риніту) та кропив'янки. Протипоказання. Підвищена чутливість до левоцетиризину, цетиризину, гідроксизину та до будь-яких інших похідних піперазину або до будь-якої іншої допоміжної речовини препарату. Тяжка форма хронічної ниркової недостатності. Непереносимість галактози, лактазна недостатність або порушення засвоєння глюкози і галактози. Побічні реакції: гіперчутливість, підвищений апетит, сонливість, головний біль, підвищена втомлюваність, слабкість, астенія, судоми, парестезія, запаморочення, непритомність, тремор, дисгевзія, порушення сну, збудження, галюцинації, депресія, агресія, безсоння, суїцидальні думки, жажливі сновидіння, посилене серцебиття, тахікардія, порушення зору, нечіткість зору, неконтрольовані кругові рухи очних яблук, вертиго, гепатит, дизурія, затримка сечі, задишка, діарея, блювання, запор, сухість у роті, нудота, біль у животі, ангіоневротичний набряк, стійкі медикаментозні висипання, свербіж, висипання, кропив'янка, міалгія, артралгія, набряк, збільшення маси тіла, відхилення функціональних печінкових проб від норми. Категорія відпуску. Без рецепта. Виробник. МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД/МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД. Інформацію наведено скорочено, повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу АЛЛЕРСЕТ, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, №10; РП UA/18311/01/01 за посиланням <http://www.drzf.com.ua/>.

* Сучасні протиалергічні препарати: клініко-фармакологічні та фармакоеконімічні особливості Г.В. Зайченко, Л.В. Яковлева, Т.О. Брюханова, О.М. Колос. <https://dspace.nuph.edu.ua/bitstream/123456789/6434/1/2996.pdf>. * Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Аллерсет.

Інформація для медичних та фармацевтичних працівників для публікації в спеціалізованих виданнях, що призначені для медичних закладів та лікарів, а також розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики. Інформація про лікарський засіб не є рекламою для споживачів.

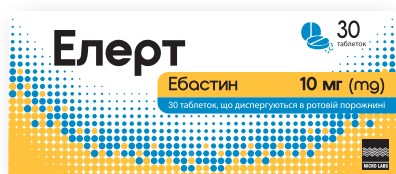
Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представнику заявника: +380 (50) 937-60-10 (вартість дзвінків згідно з тарифами вашого оператора зв'язку), ph-vigilance@microlabs.com.ua. Представництво "Мікро Лабс Лімітед": 02081, м.Київ, вул. Здобунівська, 7д, корпус "Г", тел.:(044) 494-48-38, www.microlabs.com.ua

Елерт

Ебастин

10 мг (мг)

Таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині



Таблетка, що диспергується поєднує у собі ефективність рідких лікарських форм (швидкість доставки і початок дії та біодоступність) і позитивні характеристики звичайних таблеток (точність дозування та зручність застосування)*.

Ебастин - АГП II покоління, спричиняє швидке і тривале інгібування ефектів, спричинених гістаміном, і тим самим проявляє високу афінність до зв'язування з H1-рецепторами. Дані *in vitro* та *in vivo* вказують на те, що ебастин є потужним високо-селективним блокаторм H1-гістамінових рецепторів тривалої дії, що не спричиняє побічної дії на ЦНС та не має антихолінергічної активності.

1

Не потрібно запивати водою

2

1 раз на добу

3

Приємний м'ятний смак

4

Діє швидко

5

Не викликає седативний ефект

6

Сумісний з алкоголем

7

Дорослі та діти з 12 років

Кожна 3-я людина страждає на дисфагію або важкість ковтання*

Фармакодинаміка та фармакокінетика форм

Таблетка, що диспергується в ротовій порожнині

vs

Звичайна таблетка*

1

Зручність використання

Не вимагають прийому води для проковтування і запивання, що прийнятно для подорожуючих, активних людей, хворих з нудотою при захитуванні або внаслідок хіміо- або променевої терапії, інших груп хворих, які знаходяться в умовах обмеженого прийому води.

Є придатними для застосування педіатричними і гериатричними хворими, які мають труднощі ковтання, пов'язані з багатьма хворобами (інсульт, паркінсонізм, СНІД, тиреодектомія, неврологічні розлади, включно ДЦП) або іншими групами пацієнтів, у яких можуть виникнути труднощі із застосуванням будь-якої пероральної лікарської форми (психічнохворі, хворі із відставанням розумового розвитку, лежачі хворі). Є придатними для негайного купірування нападу кашлю або алергічного прояву під час застуди, алергічних станів.

2

Приємний смак

Уникнення стереотипу "гірка пігулка", завдяки можливостям маскування смаку.

3

Підвищена безпека

В зв'язку з нижчим ризиком удушення при прийомі препарату.

4

Підвищена біодоступність та швидкий початок дії

Забезпечують швидкий початок дії активних інгредієнтів, оскільки починають абсорбуватися у роті, глотці та стравоході. Це дозволяє поліпшити біодоступність, зменшити дозу і збільшити ефективність шляхом зниження побічної дії.

5

Підвищений комплаєнс

Підвищена прихильність до лікування пацієнтів завдяки зручності використання.

* Сучасний стан створення, виробництва та дослідження таблетованих лікарських препаратів. Л.В. Вронська, М.Б. Демчук, О.І. Гордієнко, Т.А. Грошовий, 2014.

* Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Елерт, 2022.

Коротка інструкція для медичного застосування препарату Елерт. Діюча речовина: ебастин 10 мг. Лікарська форма: таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині. Фармакотерапевтична група: антигістамінні засоби для системного застосування. Ебастин. Код АТХ R06A X22. Фармакологічні властивості: ебастин спричиняє швидке і тривале інгибування ефектів, спричинених гістаміном, і тим самим проявляє високу афінність до зв'язування з H1-рецепторами. Показання: симптоматичне лікування сезонного та цілодобового алергічного риніту або ринокон'юнктивіту. Кропив'янка. Протипоказання: підвищена чутливість до компонентів препарату. Побічні реакції: за даними плацебо-контрольованих клінічних досліджень застосування ебастину, найчастіше повідомляли про розвиток таких побічних реакцій як сухість у роті та сонливість. Категорія відпуску: без рецепта. Виробник: МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД/МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД. Інформацію наведено скорочено, повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Елерт, таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині №10 та №30; РП UA/18577/01/01 за посиланням <http://www.drfg.com.ua/>.

Інформація для медичних та фармацевтичних працівників для публікації в спеціалізованих виданнях, що призначені для медичних закладів та лікарів, а також розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики. Інформація про лікарський засіб не є рекламою для споживачів. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представнику заявника: +380 (50) 937-60-10 (вартість дзвінків згідно з тарифами вашого оператора зв'язку), ph-vigilance@microlabs.com.ua. Представництво "Мікро Лабс Лімітед": 02081, м.Київ, вул. Здобувницька, 7д, корпус "Г", тел.:(044) 494-48-38, www.microlabs.com.ua

Етика

Повага до людей

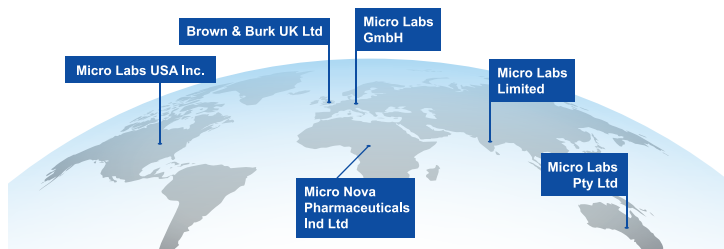
Орієнтованість на клієнта

Якість

Мікро Лабс Лімітед — фармацевтична компанія повного циклу від досліджень до розробки і виробництва лікарських засобів.

Присутність більше, ніж в 40 країнах світу.

Дочірні компанії в США (Micro Labs USA Inc.), Великобританії (Brown & Burk UK Ltd), Німеччині (Micro Labs GmbH), Австралії (Micro Labs Pty Ltd) і Hireпії (Micro Nova Pharmaceuticals Ind Ltd).



МІКРО ЛАБС



14 виробничих ділянок, оснащених високотехнологічним устаткуванням

Виробничі дільниці сертифіковані регуляторними органами країн з суворю регуляторною системою:



Health
Canada