

Оригинальный бетагистин
Бетасерк® 24 мг
Головокружение только от успехов!



- Симптоматическое лечение вестибулярного головокружения и болезни Меньера
- Не обладает седативным эффектом
- 1 таблетка 24 мг 2 раза в сутки

Торговое название
Бетасерк®
Международное непатентованное название
Бетагистин
Лекарственная форма
Таблетки 24 мг

Состав
Одна таблетка содержит активное вещество – бетагистина дигидрохлорид 24 мг, вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, маннитол, кислоты лимонной моногидрат, кремния диоксид коллоидный безводный, тальк.

Показания к применению
- болезни/синдром Меньера, который характеризуется триадой основных симптомов, включая головокружение (сопровождающееся тошнотой и рвотой), шум в ушах, прогрессирующее снижение слуха (тугоухость)
- симптоматическое лечение вестибулярного головокружения

Способ применения и дозы
Суточная доза для взрослых составляет 24-48 мг, которую делят на 2-3 приема.

На протяжении лечения дозу корректируют в зависимости от клинического эффекта. Стабильный терапевтический эффект наступает через две недели лечения. Наилучшие результаты иногда наблюдаются только после нескольких месяцев лечения. Начало лечения в ранние сроки заболевания предотвращает его прогрессирование и/или потерю слуха на более поздних стадиях заболевания.

Детский возраст: в связи с недостаточностью данных по безопасности и эффективности применения Бетасерка® у детей, не рекомендуется назначать препарат детям и подросткам младше 18 лет.

Побочные действия
Часто (от 1/100 до <1/10)

- тошнота, диспепсия
- головная боль
- реакции гиперчувствительности (например, анафилактические реакции), в том числе со стороны кожных покровов (отек Квинке, сыпь, зуд, крапивница)
- рвота, боль в животе, метеоризм (можно облегчить развитие этих симптомов, если принимать препарат во время еды или уменьшить дозу)

Противопоказания

- повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата
- феохромоцитоме

Лекарственные взаимодействия

Специальных исследований по изучению взаимодействия не проводилось. При совместном назначении Бетасерка® с антигистаминными препаратами теоретически возможно взаимодействие, которое повлияет на эффективность одного из препаратов.

Особые указания

Пациенты с бронхиальной астмой и/или язвенной болезнью желудка в анамнезе нуждаются в тщательном наблюдении во время лечения Бетасерком®.

Беременность и грудное вскармливание
Данных по безопасности применения Бетасерка® у беременных женщин недостаточно. Потенциальный риск для плода и новорожденных неизвестен.

При беременности применение Бетасерка® возможно только в случае абсолютной необходимости. Неизвестно, выделяется ли бетагистин с грудным молоком. Исследование не проводилось. Пользу применения препарата у матери следует соотносить с преимуществами грудного вскармливания и потенциальным риском для ребенка.

Условия отпуска из аптек

По рецепту

Наименование и страна организации-производителя

Эбботт Хелскав САС, Франция

Рут де Бельвилль, Майар 01400

Шатийон-сюр-Шаларон, Франция

Адрес организации, принимающей на территории Республики Казахстан претензии от потребителей по качеству продукции
Представительство компании «Эбботт Продактс ДжиЭмБиЭйч» в Республике Казахстан, Пр. Достык 117/6, Бизнес-центр «Хан Тенгри-2», 050059, г. Алматы, Республика Казахстан.
Тел.: +7 727 244 75 44, факс: +7 727 244 76 44, E-mail: rvqa.kz@abbott.com

PK - LC-5-№018571 от 26.12.11г.

Разрешение № 3385 от 17.05.2012 г.

PR-KZ-BET-04(02/13)

Перед назначением и применением ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению

Abbott Laboratories С.А.
Представительство в Республике Казахстан
050059, Алматы, пр. Достык 117/6,
Бизнес-центр «Хан Тенгри-2»
Тел.: +7 727 244 75 44,
факс: +7 727 244 76 44

Abbott
A Promise for Life

Человек и Лекарство – Казахстан

2(18), 2013

Научно-практический
тематический журнал

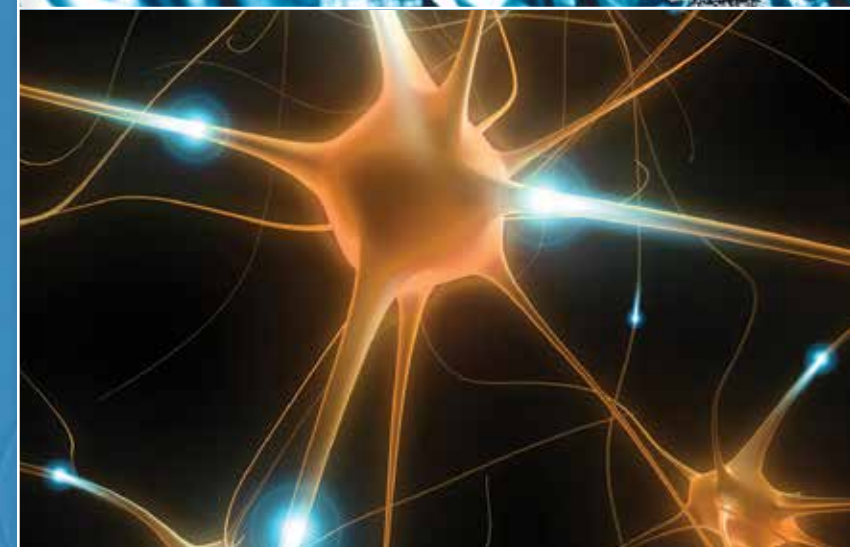
Три кита казахстанской
неврологии: диагностика,
реабилитация, кадры

Отечественная психиатрия
накануне перемен

Рекомендации по лечению
диабетической нейропатии,
сопровождающейся
болевым синдромом,
Американской академии
физиотерапии
и реабилитации

Современные методы
лечения головокружения

КЛУБ НЕВРОЛОГОВ
Эпилепсия: современный
взгляд



№2 (18), 2013

Неврология
Психиатрия

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата

Сумамигрен

УТВЕРЖДЕНА
Приказом председателя Комитета контроля ме-
дицинской и фармацевтической деятельности
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 29.11.2011 г. №679

Торговое название
Сумамигрен

Международное непатентованное название
Суматриптан

Лекарственная форма
Таблетки, покрытые оболочкой 50 мг, 100 мг

Состав
Одна таблетка содержит активное вещество – суматриптан-на суцкината (эквивалентно суматриптану 50 мг и 100 мг), вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, натрия кроскармеллоза, магния стеарат, тальк, кремния диоксид коллоидный безводный, оболочка: гипромеллоза, макрогол 6000, тальк, титана диоксид E171, триэтिला цитрат, краситель кошенилевым крас- ный E124 (для дозировки 50 мг).

Описание
Таблетки продолговатой формы, с двояковыпуклой поверх- ностью, покрытые оболочкой светло-розового цвета, с раз- делительной риской с одной стороны (для дозировки 50 мг). Таблетки продолговатой формы, с двояковыпуклой поверхно- стью, покрытые оболочкой белого цвета (для дозировки 100 мг).

Фармакотерапевтическая группа
Селективные агонисты 5HT₁ – рецепторов. Противомигре- нозные препараты.
Код АТС N02CC01

Фармакологические свойства
Фармакокинетика
После приема препарата внутрь максимальная концентра- ция суматриптана составляет в среднем 63 нг/мл (min 52 max 79) и достигается через 1 час. В результате биотранс- формации и неполной абсорбции, биологическая доступ- ность суматриптана составляет около 15%. Прием пищи не оказывает значительного влияния на био- логическую доступность суматриптана, но незначительно увеличивает t_{max} (приблизительно на 30 минут). Суматриптан в небольшой степени связывается с белками плаз- мы крови(14-21%). Объем распределения составляет 2,4 л/кг. Суматриптан преимущественно выводится с мочой (60%) в виде неактивной индолуксусной кислоты и глюкуронатов индолуксусной кислоты. Только 3% выводится в неизмен- ненном виде. 40% выводится с фекалиями. Терапевтическое действие наступает приблизительно чер- ез 30 минут после приема препарата. **Печеночная недостаточность**
У пациентов с нарушениями функции печени, после приема суматриптана внутрь, может значительно повыситься его биологическая доступность (около 70%).

Фармакодинамика
Суматриптан является селективным агонистом 5-гидрокситриптами₁₀ (5-HT₁₀) рецепторов. Активирует серо- тонинергические антиноцицептивные механизмы ствола мозга, избирательно возбуждает 5-HT₁₀ серотониновые рецепторы сосудов головного мозга (твердой мозговой оболочки базиляр- ной артерии), ингибирует активацию тригеминальной системы и уменьшает накопление специфического стимулирующего про- теина в ядрах тройничного нерва. Ослабляет пульсацию мозго- вых сосудов и связанную с этим головную боль. Препарат уменьшает также высвобождение нейротенпи- дов и других медиаторов воспаления. На адренергические, дофаминергические, мускариновые и бензодиазепиновые рецепторы выраженного влияния не оказывает. Прямым анальгетическим действием не обладает.

Показания к применению
- купирование приступов мигрени

Способ применения и дозы
Препарат следует применять как можно скорее после на- ступления приступа мигрени и на высоте приступа. Разовая доза составляет 50 мг или 100 мг. Разовая доза за- висит от индивидуальной восприимчивости пациента. В случае рецидивирующих приступов мигрени и при от- меченном эффекте после приема первой дозы можно ис- пользовать препарат повторно в течение последующих 24 часов, но не более 300 мг в сутки.

Побочные действия
Часто (≥1/10)
- головокружение, сонливость, нарушение чувствительно- сти, включая парестезию и гипестезию
- транзиторное повышение артериального давления вскоре после приема препарата, «приливы»
- ощущение удушья
- тошнота, рвота (связь с приемом препарата не установ- лена)
- ощущение сдавления в грудной клетке, затылке, гортани - миалгии
- боль, чувство жара, холода, напряжения или сжатия
- слабость, усталость
Очень редко (<1/10 000)
- незначительные изменения функциональных показателей печени
Частота неизвестна
- симптомы гиперчувствительности, от кожных реакций (крапивница) до редких случаев анафилактического шока
- судороги, тремор, дистония, нистагм, скотома
- диплопия, изменение поля зрения, снижение остроты зре- ния, включая необратимое снижение остроты зрения
- брадикардия, тахикардия, усиленное сердцебиение, арит- мия, переходящие изменения ЭКГ ишемического типа, спазм коронарных артерий, стенокардия, инфаркт миокарда
- гипотензия, синдром Рейно
- ишемический колит, диарея
- ригидность затылочных мышц, артралгии
- страх
- гипергидроз

Противопоказания
- повышенная чувствительность к суматриптану или другим компонентам препарата
- ишемическая болезнь сердца (стенокардия, стенокардия Принцметала, состояние после перенесенного инфаркта) и другие заболевания сердечно-сосудистой системы
- нарушение мозгового кровообращения (мозговой инсульт, транзиторная ишемия мозга)
- нарушения периферического кровообращения
- неконтролируемая гипертензия, артериальная гипертен- зия умеренной и тяжелой степени
- одновременное применение с ингибиторами моноаминок- сидазы (Сумамигрен возможно применять по истечении 14 дней после лечения ингибиторами моноаминоксидазы)
- одновременное применение с лекарственными средства- ми, содержащими эрготамин или его производные, как например, дигидроэрготамин и метисергид, или другими лекарственными средствами из группы агонистов рецепто- ров 5-HT₁(Сумамигрен возможно применять по истечении 24 часов после лечения препаратами содержащими эргота- мин или его производными)
- тяжелая печеночная недостаточность
- эпилепсия
- детский и подростковый возраст до 18 лет
- беременность и период лактации
- возраст старше 65 лет

Лекарственные взаимодействия
Лекарственное средство не следует принимать с:
- препаратами, содержащими эрготамин и его производны- ми (например, дигидроэрготамин или метисергид)
- ингибиторами моноаминоксидазы, которые снижают кли- ренс суматриптана (смотри: «Противопоказания»)
- селективными ингибиторами обратного захвата серотони- на, например флуоксетином, флувоксамином, пароксети- ном, серталином (могут отмечаться слабость, повышенная возбудимость, отсутствие координации)
- травой зверобоя - возможно усиление серотонинергиче- ских эффектов
- мклобемидом - повышается его биодоступность
Если одновременное применение этих лекарственных средств необходимо, пациент должен оставаться под вра- чебным контролем.

Особые указания
Сумамигрен следует применять только в том случае, если диагноз мигрени не вызывает сомнения. Сумамигрен не показан для применения у пациентов с геми- плегической, базилярной и офтальмоплегической мигренью. Сумамигрен не следует применять у пациентов с высоким риском развития сердечно-сосудистых заболеваний (на- пример, пациенты с гипертензией, семейной гиперхолесте- ринемией, сахарным диабетом, курящие, тучные пациенты, женщины в постменопаузальном периоде, мужчины стар- ше 40 лет) без предварительной оценки функционального состояния этой системы. После приема Сумамигрен может наступить транзиторная боль и ощущение сдавливания грудной клетки и гортани.



Эти симптомы могут свидетельствовать об ишемической болезни сердца. В случае их наступления, рекомендуется отменить лекарственный препарат и провести соответствую- щие исследования. Сумамигрен может вызвать кратковременное повышение давления крови и повышение периферического сосудисто- го сопротивления. Лекарственное средство следует очень осторожно применять у пациентов с гипертонической бо- лезнью. Сумамигрен следует осторожно применять при печеночной или почечной недостаточности, а также у больных с эпи- лепсией в анамнезе. Сумамигрен не следует применять в случае наступления нетипичной головной боли, так как она может быть симпто- мом мозгового инсульта, кровотечения или транзиторной ишемии мозга. У пациентов с мигренью существует повы- шенный риск развития этих заболеваний. Сумамигрен может вызвать анафилактические реакции, иногда угрожающие жизни, особенно у пациентов с аллер- гией в анамнезе. Препарат содержит лактозы моногидрат, поэтому его не следует назначать пациентам с редкой наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы типа Лаппа или синдромом мальабсорбции глюкозы-галактозы. **Беременность и лактация**
Сумамигрен может быть применен во время беременности только тогда, когда потенциальная польза для матери пре- вышает риск отрицательного влияния на плод. Сумамигрен выделяется с грудным молоком. Не назначать лекарственное средство кормящим женщинам. **Особенности влияния лекарственного средства на способ- ность управлять транспортным средством или потенциаль- но опасными механизмами**
В период лечения препаратом Сумамигрен может развить- ся сонливость, поэтому необходимо предупредить пациен- та об опасности, связанной с управлением транспортных средств и обслуживанием механизмов.

Передозировка
Симптомы: усиление выраженности побочных эффектов. При передозировке необходимо отменить препарат. **Лечение:** симптоматическое.

Форма выпуска и упаковка
По 2 или 6 таблеток помещают в контурную ячейковую упа- ковку из фольги алюминиевой. По 1 (по 2 или 6 таблеток) контурной упаковке вместе с ин- струкцией по медицинскому применению на государствен- ном и русском языках помещают в картонную пачку.

Условия хранения
Хранить в сухом, защищенном от света месте при темпера- туре не выше 25°C. Хранить в недоступном для детей месте!

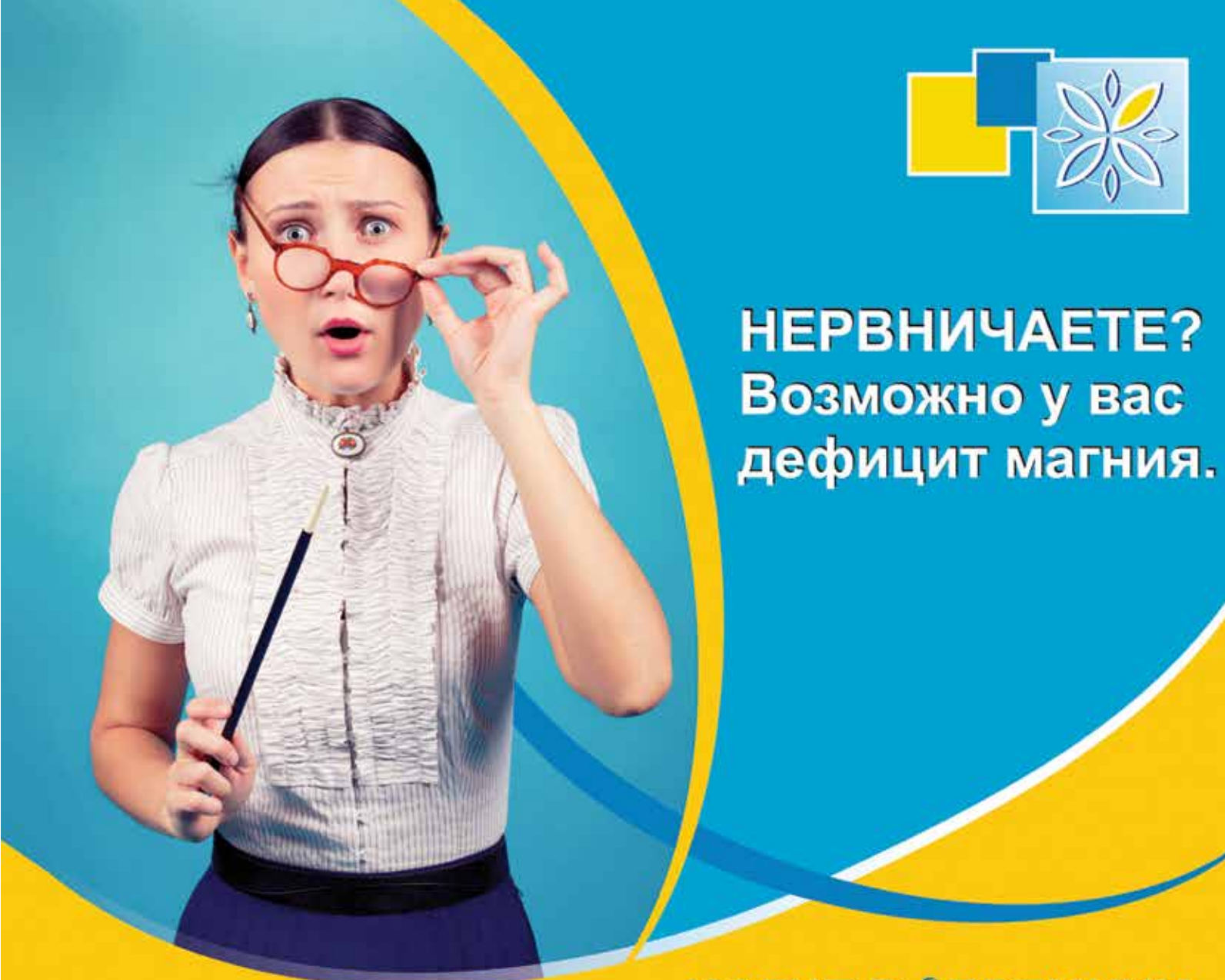
Срок хранения
4 года.
Не применять препарат после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек По рецепту

Производитель
Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» А.О.
ул. Пельплиньска 19, 83-200 Старогард Гданьски, Польша
Наименование и страна владельца регистрационного удостоверения
Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» А.О., Польша

Наименование и страна организации-упаковщика
Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» А.О., Польша

Адрес организации, принимающей претензии от потреби- телей по качеству продукции, товара на территории Респу- блики Казахстан
SANTO Member of Polpharma Group, г. Алматы, проспект Аль-Фараби 15, ПК «Нурлы-Тау», корпус 4В, 12 этаж, офис 01, тел. +7 (727) 3111-289, факс +7 (727) 3111-290, e-mail: yaroslavna.budach@polpharma.com.



НЕРВНИЧАЕТЕ? Возможно у вас дефицит магния.

МАГНЕ В₆[®] ПРЕМИУМ

Показания к применению
Установленный дефицит магния, изолированный или ассоциированный. Комбинация следующих симптомов может свидетельствовать о дефиците магния:
-нервозность, раздражительность, легкие тревожные состояния, преходящая усталость, небольшие нарушения сна
-признаки тревоги, такие как желудочно-кишечные спазмы или учащенное сердцебиение (без какой-либо патологии со стороны сердца)
- мышечные судороги, ощущение покалывания в мышцах
Способ применения и дозы
Таблетки следует принимать целиком, запивая стаканом воды. Взрослые: 3-4 таблетки в сутки, разделенные на 2-3 приема, во время еды. Дети в возрасте старше 6 лет (весом около 20 кг): 10-30 мг/кг/сутки (0.4–1,2 ммоль/кг/сутки), что составляет 2-4 таблетки в сутки, разделенные на 2-3 приема, во время еды. Лечение следует прекратить после нормализации уровня магния в крови. Обычно продолжительность лечения составляет один месяц.
Побочные явления
диарея, абдоминальная боль, кожные реакции, аллергические реакции
Противопоказания
- повышенная чувствительность к одному из компонентов
- тяжелая почечная недостаточность (клиренс креатинина менее 30 мл/мин)
- одновременный прием с леводопой
Особые указания
Таблетки предназначены только для взрослых и детей старше 6 лет. Магний может применяться при любом сроке беременности только при необходимости по назначению врача. Каждый компонент магний или витамин B6 индивидуально считается совместимым с лактацией.
Условия отпуска из аптек
Без рецепта

Перед применением внимательно изучите Инструкцию по применению

ТОО «Санofi-авентис Казахстан»
050016, г.Алматы, ул. Кунаева, 216
Тел.: 8(727)2445096, 2445097, факс: 8(727)2582596
www.sanofi-aventis.kz



Узнай больше на
www.magneb6.ru

Разрешение № 3397 от 31.05.2012 г.
PK-ЛС-5-№004275 от 22.07.2011