



**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, переходящая 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 В6 индивидуально считается совместимым с
лактацией.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Перед применением внимательно изучите Инструкцию по применению

ТОО «Санофи-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

KZ.MGP.12.03.03

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

Человек и Лекарство – Казахстан

8(24), 2013

**Научно-практический
тематический журнал**

**Штрихи к портрету
доктора Кайшибаева**

**Рекомендации
по современной терапии
пациентов с эпилепсией**

**Поражения центральной
нервной системы
при ХВДП**

**Клуб неврологов:
Мигрень – новое
в диагностике и лечении**

**Синдром
«эмоционального
выгорания»**

**Субарахноидальное
кровоизлияние
в неврологической
практике**



№8 (24), 2013

**Неврология
Психиатрия**

Тиоктацид®

Ощущение жизни

Тиоктацид 600Т
Раствор для внутривенного введения 25 мг/мл

Состав
24 мл раствора содержат: *активное вещество* – трометамоловая соль кислоты тиоктовой 952,3 мг (эквивалентно 600 мг кислоты тиоктовой)

Показания к применению
- периферическая (сенсорно-моторная) диабетическая полинейропатия

Способ применения и дозы
Суточная доза назначаемая пациентам с тяжелыми симптомами диабетической полинейропатии составляет 1 ампулу Тиоктацида 600Т (соответствующий 600 мг альфа-липоевой кислоты). Раствор для инъекции используют в начальной фазе лечения в течение 2-4 недель. Лечение следует продолжать пероральными формами альфа-липоевой кислоты. Следует вводить внутривенно в виде медленной инфузии (со скоростью не более 50 мг альфа-липоевой кислоты или 2 мл раствора в минуту). Введение неразведенного раствора можно непосредственно с помощью шприцов для инъекций и инфузии, время введения должно составлять по крайней мере 12 минут. Так как активное вещество препарата фоточувствительно ампулы должны вскрывать непосредственно перед использованием.

Примечание
В качестве растворителя для разведения следует использовать только физиологический раствор. Приготовленные инфузионные растворы должны быть немедленно защищены от воздействия света (например, с помощью алюминиевой фольги). Защищенный от света раствор стабилен в течение 6 часов.

В случае невозможности продолжать инфузионную терапию (например, на выходные дни), альфа-липоевую кислоту нужно принимать перорально.

Побочные эффекты

Часто: при быстром внутривенном введении могут развиваться чувство прилива крови к голове и затруднение дыхания, которые проходят спонтанно.

Не часто тошнота, рвота, изменение или нарушение вкусовых ощущений.

Очень редко: реакции на месте инъекции аллергические реакции, такие как высыпания, зуд, экзема, также системные реакции гиперчувствительности могут развиваться до шока, конвульсии, диллопия, пурпура, тромбопатия, гипопликемия, включая головокружение, потение, головную боль и нарушения зрения.

Противопоказания

- гипер чувствительность к альфа-липоевой кислоте

Лекарственные взаимодействия

Тиоктацид 600Т снижает эффективность инсулина при одновременном их назначении. Лечение Тиоктацидом 600Т повышает интенсивность гипогликемического эффекта инсулина и оральных антидиабетических препаратов, поэтому рекомендуется регулярный мониторинг уровня глюкозы в крови. В отдельных случаях, может потребоваться снижение дозы инсулина или оральных антидиабетических препаратов, чтобы избежать симптомов гипогликемии. Препарат не следует назначать одновременно с препаратами железа, магния, калия, временной интервал между приемами этих препаратов должен быть не менее 5-и часов.

Альфа-липоевая кислота не совместима с раствором глюкозы, раствором Рингера и растворами реагирующими с SH-группами или дисульфидными мостиками.

Особые указания

Нет клинического опыта применения Тиоктацида у детей и подростков. Поэтому не рекомендуется использовать у этой группы пациентов.

Использование раствора для инъекции Тиоктацида 600 Т может изменить запах мочи, который не имеет клинического значения.

Регулярное употребление алкоголя представляет определенный фактор риска для развития и прогрессирования клинической картины нейропатии, и может снизить эффективность лечения Тиоктацидом, поэтому пациентам с диабетической полинейропатией рекомендуется воздержаться от приема алкоголя.

Также следует этого придерживаться в перерывах между курсами лечения.

Беременность и лактация

Беременным и кормящим женщинам следует проводить лечение альфа-липоевой кислотой только после тщательной оценки польза/риск и под строгим наблюдением врача. Отсутствуют данные по проникновению препарата в грудное молоко.

Условия отпуска из аптек По рецепту

РК-ЛС-5 №013748 от 03.03.2009 г.
Разрешение № 3020 от 23.05.2011г.

Производитель МЕДА Фарма ГмбХ и Ко.КГ, произведено Гамельн Фармасьютикалз Гмбх, Германия

За дополнительной информацией обращаться по адресу:

Представительство «МЕДА Фармасьютикалз Швейцария ГмбХ»

в Республике Казахстан,

тел.: +7 (727) 31 1-04-30, факс: +7 (727) 277-77-32

Адрес электронной почты: n.imirov@medapharma.kz

Перед назначением и применением
лекарственного средства следует
внимательно прочитать инструкцию

МЕДА

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Сумамигрен

УТВЕРЖДЕНА

Приказом председателя Комитета контроля медицинской 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* – суматриптана сукцината (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, триэтила цитрат, краситель кошенилевый красный E124 (для дозировки 50 мг).

Описание

Таблетки продолговатой формы, с двояковыпуклой поверхностью, покрытые оболочкой светло-розового цвета, с раздвительной риской с одной стороны (для дозировки 50 мг). Таблетки продолговатой формы, с двояковыпуклой поверхностью, покрытые оболочкой белого цвета (для дозировки 100 мг).

Фармакотерапевтическая группа

Селективные агонисты 5HT₁ – рецепторов. Противомигренозные препараты.
Код АТС N02CC01

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

После приема препарата внутрь максимальная концентрация суматриптана составляет в среднем 63 нг/мл (min 52 max 79) и достигается через 1 час. В результате биотрансформации и неполной абсорбции, биологическая доступность суматриптана составляет около 15%.

Прием пищи не оказывает значительного влияния на биологическую доступность суматриптана, но незначительно увеличивает t_{max} (приблизительно на 30 минут). Суматриптан в небольшой степени связывается с белками плазмы 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 неизменном виде. 40% выводится с фекалиями. Терапевтическое действие наступает приблизительно через 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-гидрокситриптами_{1D} (5-HT_{1D}) рецепторов. Активирует серотонинергические антиноцицептивные механизмы ствола мозга, избирательно возбуждает 5-HT_{1D} серотониновые рецепторы сосудов головного мозга (твердой мозговой оболочки базиллярной артерии), ингибирует активацию тригеминальной системы и уменьшает накопление специфического стимулирующего протеина в ядрах тройничного нерва. Ослабляет пульсацию мозговых сосудов и связанную с этим головную боль. Препарат уменьшает также высвобождение нейротептидов 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 наступления приступа мигрени и на высоте приступа. Разовая доза составляет 50 мг или 100 мг. Разовая доза зависит от индивидуальной восприимчивости пациента. В случае рецидивирующих приступов мигрени и при отмеченном эффекте после приема первой дозы можно использовать препарат повторно в течение последующих 24 часов, но не более 300 мг в сутки.

Побочные действия

Часто (≥1/10)

- головокружение, сонливость, нарушение чувствительности, включая парестезию и гипестезию
- транзиторное повышение артериального давления вскоре после приема препарата, «приливы»
- ощущение удушья
- тошнота, рвота (связь с приемом препарата не установлена)
- 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 зрения, включая необратимое снижение остроты зрения
- брадикардия, тахикардия, усиленное сердцебиение, аритмия, 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 гипертензия умеренной и тяжелой степени
- одновременное применение с ингибиторами моноаминоксидазы (Сумамигрен возможно применять по истечении 14 дней после лечения ингибиторами моноаминоксидазы)
- одновременное применение с лекарственными средствами, содержащими эрготамин или его производные, как например, дигидроэрготамин и метисергид, или другими лекарственными средствами из группы агонистов рецепторов 5-HT₁(Сумамигрен возможно применять по истечении 24 часов после лечения препаратами содержащими эрготамин 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 производными (например, дигидроэрготамин или метисергид)
 - ингибиторами моноаминоксидазы, которые снижают клиренс суматриптана (смотри: «Противопоказания»)
 - селективными ингибиторами обратного захвата серотонина, например флуоксетином, флувоксамином, пароксетином, серталином (могут отмечаться слабость, повышенная возбудимость, отсутствие координации)
 - травой зверобоя - возможно усиление серотонинергических эффектов
 - моклобемидом - повышается его биодоступность
- Если одновременное применение этих лекарственных средств необходимо, пациент должен оставаться под врачебным контролем.

Особые указания

Сумамигрен следует применять только в том случае, если диагноз мигрени не вызывает сомнения. Сумамигрен не показан для применения у пациентов с гемиплегической, базиллярной и офтальмоплегической мигренью. Сумамигрен не следует применять у пациентов с высоким риском развития сердечно-сосудистых заболеваний (например, пациенты с гипертензией, семейной гиперхолестеринемией, сахарным диабетом, курящие, тучные пациенты, женщины в постменопаузальном периоде, мужчины старше 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 соответствующие исследования.

Сумамигрен может вызвать кратковременное повышение давления крови и повышение периферического сосудистого сопротивления. Лекарственное средство следует очень осторожно применять у пациентов с гипертонической болезнью.

Сумамигрен следует осторожно применять при печеночной или почечной недостаточности, а также у больных с эпилепсией в анамнезе.

Сумамигрен не следует применять в случае наступления нетипичной головной боли, так как она может быть симптомом мозгового инсульта, кровотечения или транзиторной ишемии мозга. У пациентов с мигренью существует повышенный риск развития этих заболеваний.

Сумамигрен может вызвать анафилактические реакции, иногда угрожающие жизни, особенно у пациентов с аллергией 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 превышает риск отрицательного влияния на плод.

Сумамигрен выделяется с грудным молоком. Не назначать лекарственное средство кормящим женщинам. *Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами*

В период лечения препаратом Сумамигрен может развиваться сонливость, поэтому необходимо предупредить пациента об опасности, связанной с управлением транспортных средств и обслуживанием механизмов.

Перегозировка

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 упаковку из фольги алюминиевой. По 1 (по 2 или 6 таблеток) контурной упаковке вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в картонную пачку.

Условия хранения

Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25°С. 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 Староград 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 потребителей по качеству продукции, товара на территории Республики Казахстан

SANTO Member of Polpharma Group, г. Алматы, проспект Аль-Фараби 15, ПК «Нурлы-Тай», корпус 4В, 12 этаж, офис 01, тел. +7 (727) 3111-289, факс +7 (727) 3111-290, e-mail: yaroslavna.budach@polpharma.com.