

БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНАЯ ДОБАВКА К ПИЩЕ

НОРМОБАКТ JUNIOR

Вкус шоколадки
и животик в порядке!



- Восстанавливает равновесие микрофлоры кишечника после антибактериальной терапии
- Продлевает жизнь “полезных” бактерий, корректирует дисбактериоз
- Устраняет пищевую аллергию в комплексной терапии
- Укрепляет иммунитет
- Удобная форма выпуска – 1–2 медвежонка в сутки.
Детям с 3-х лет. Курс лечения 10-14 дней

Медвежата
со вкусом белого
шоколада
таблетки

**ПРОБИОТИК + ПРЕБИОТИК
КАК ЧАСЫ РАБОТАЕТ ЖИВОТИК**

Адрес организации, принимающей на территории Республики Казахстан претензии от потребителей по качеству продукции (товара):
АО «Химфарм», г.Шымкент, РЕСПУБЛИКА КАЗАХСТАН, ул. Рашидова б/н, тел./факс: 8 7252 561342, 560882, e-mail: standart@santo.kz

12 (28) 2013

Человек и Лекарство – Казахстан

Человек и Лекарство – Казахстан

Научно-практический
тематический журнал

Аукену Киясовичу
Машкееву исполняется
80 лет!

Инновационную
медицинскую помощь
детям!

Клинические
рекомендации
по ведению детей
с бронхолегочной
дисплазией

Клинические
рекомендации
по ведению детей
с болезнью Гоше

ХОБЛ – взгляд педиатра

Часто длительно
болеющие, или
Что делать будем?



№12 (28), 2013

Педиатрия



Боботик

симетикон

Чтобы не болел
ЖИВОТИК



8
капель
после
еды

Показания:

- усиленное газообразование и накопление газов
- диспепсия
- в качестве пеногасителя при острых отравлениях моющими средствами

Способ применения и дозы: применяется после еды и перед сном:

дети от 28 дня жизни до 2 лет по 8 капель 4 раза в сутки,
дети от 2 до 6 лет по 14 капель 4 раза в сутки,
дети старше 6 лет и взрослые по 16 капель 4 раза в сутки

Противопоказания:

повышенная чувствительность к симетикону и /или другим компонентам препарата, кишечная непроходимость, обструктивные заболевания ЖКТ

Условия отпуска из аптек: Без рецепта

Производитель: Медана Фарма АО 98-200 Серадз, ул. В. Локетка 10, Польша

Перед применением и назначением внимательно ознакомьтесь с инструкцией.

Регистрационное удостоверение: РК-ЛС-5-№015656 от 15.02.2010 Разрешение №3306 от 17.02.2012 г.

Адрес организации, принимающей на территории Республики Казахстан претензии от потребителей по качеству продукции (товара)
Представительство ФЗ "Польфарма" СА в РК,
г. Алматы, пр. Аль-Фараби 15, бизнес-центр «Нурлы Тау» 4В, офис 1201, тел./факс: +7 (727) 3111-289



Лекарственные взаимодействия

Потенциальные взаимодействия Элидела с другими препаратами не изучались. Учитывая, что системная абсорбция пимекролимуса очень незначительна, какие-либо взаимодействия с препаратами для приема внутрь мало вероятны.

Учитывая фармакодинамические свойства и минимальную степень системной абсорбции пимекролимуса, не ожидается, что препарат может повлиять на эффективность вакцинации. Поскольку воздействие крема Элидел на место введения вакцины не изучалось, его нанесение на эти участки не рекомендуется до тех пор, пока полностью не исчезнут местные проявления поствакцинальной реакции.

Особые указания

Элидел не рекомендуют использовать у пациентов с наследственным или приобретенным иммунодефицитом, или у пациентов, которые получают лечение иммуносупрессивными препаратами.

Долговременное влияние на местный иммунный ответ кожи и на частоту возникновения злокачественных заболеваний кожи неизвестно. Элидел не следует наносить на потенциально злокачественные поражения или участки кожи, пораженные предопухолевыми заболеваниями. Элидел не следует применять на участках кожи, пораженных острыми вирусными инфекциями (простой герпес, ветрянка).

Эффективность и безопасность Элидела не оценивалась при лечении клинически инфицированных атопических дерматитов. До лечения Элиделом, инфицированные участки кожи необходимо вылечить.

Поскольку пациенты с атопическим дерматитом склонны к поверхностным кожным инфекциям, включая герпетическую экзему (герпетическая экзема Капоши), лечение Элиделом может повышать риск инфицирования вирусом простого герпеса или возникновения герпетической экземы, в таком случае лечение Элиделом следует прекратить до исчезновения вирусной инфекции.

Пациенты с острым атопическим дерматитом имеют повышенный риск возникновения бактериальных кожных инфекций (импетиго) во время лечения Элиделом.

Использование Элидела может вызывать незначительную транзиторную реакцию в месте нанесения, такую как ощущение теплоты и/или жжения. Пациент должен сообщить врачу, если реакция в месте нанесения препарата слишком выражена.

Следует избегать контакта препарата с глазами и слизистыми оболочками. Если препарат случайно попал на эти участки, его нужно тщательным образом вытереть или смыть водой.

Врач должен порекомендовать пациенту соответствующие меры защиты от солнечного облучения, такие как ограничение пребывания на солнце, использование средств защиты и покрытие кожи одеждой.

Элидел содержит цетиловый и стеариловый спирты, которые могут вызвать местную кожную реакцию. Элидел также содержит пропиленгликоль, который может вызывать раздражение кожи.

Элидел содержит активное вещество пимекролимус, ингибитор кальциневрина. У пациентов после трансплантации и длительного системного применения иммуносупрессоров, системное применение ингибиторов кальциневрина связано с повышенным риском воз-

никновения лимфом и злокачественных заболеваний кожи.

Сообщалось также о случаях возникновения злокачественных заболеваний, в т.ч. кожных и других форм лимфом и злокачественных опухолей кожи у пациентов, которые использовали крем с пимекролимусом. Однако у пациентов с атопическим дерматитом, которых лечили Элиделом, не обнаружено значительного системного уровня пимекролимуса.

При клинических исследованиях Элидела отмечено 0,9% случаев лимфаденопатии. Обычно они были связаны с инфекциями и исчезали при соответствующей терапии антибиотиками, но большинство из них имели связь с применением препарата или исчезали сами по себе. Поэтому при появлении лимфаденопатии у пациентов, которые применяли Элидел, следует выявить этиологию данного процесса. При отсутствии очевидной этиологии лимфаденопатии или при появлении острого инфекционного мононуклеоза, лечение данным препаратом следует прекратить. При появлении лимфаденопатии, необходимо наблюдение за пациентом до ее исчезновения. Нельзя закрывать место нанесения препарата окклюзионной повязкой.

Группы пациентов с потенциально высоким риском системного влияния. Исследования применения Элидела не проводили у пациентов с синдромом Нетертона. Из-за возможности высокой системной абсорбции пимекролимуса применение Элидела у пациентов с синдромом Нетертона не рекомендуется.

Поскольку безопасность применения Элидела у пациентов с эритродермией не оценивалась, применение препарата в этой группе пациентов не рекомендовано.

У пациентов с острыми воспалительными процессами кожи или при нарушении ее целостности, системная концентрация препарата может быть выше.

Беременность и период лактации

Нет достаточных данных относительно применения Элидела у беременных женщин. Исследования на животных при кожном применении не показали прямое или опосредованное негативное воздействие на эмбриональное/внутриутробное развитие плода. Исследования на животных при пероральном применении показали репродуктивную токсичность. Из-за минимального уровня абсорбции при местном применении крема возможный риск для человека считают ограниченным. Однако Элидел не следует применять в период беременности.

Элидел с осторожностью назначают в период лактации.

Кормящие матери могут использовать Элидел, однако не должны его наносить на область груди, во избежание случайного попадания препарата в ротовую полость младенцев.

В педиатрии

Не рекомендуется использование препарата Элидел у детей младше 2 лет.

У детей старше 2 лет и подростков дозировка и способ применения не отличаются от рекомендаций для взрослых пациентов.

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Не влияет

Передозировка

Случаи передозировки при применении препарата не наблюдались.



Форма выпуска

По 15 г крема в тубы алюминиевые, запечатанные мембраной (алюминиевая пломба), с закрывающейся крышечкой полипропиленовой со встроенным точечным приспособлением для прокалывания алюминиевой пломбы.

Тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках вкладывают в пачку из картона.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С. Не замораживать!

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

2 года.

После открытия тубы препарат следует использовать в течение 12 месяцев.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Производитель

«Новартис Фарма Продакшн ГмБХ»
Оффингер Штрассе 44, 79664 Вер, Германия

Владелец регистрационного удостоверения

МЕДА Фарма ГмБХ и Ко. КГ, Германия

Адрес организации, принимающей на территории Республики Казахстан претензии от потребителей по качеству продукции

Представительство МЕДА Фармасьюттикалз Швейцария ГмБХ в Республике Казахстан: г. Алматы, пр. Аль-Фараби, 7, ПФЦ «Нурлы Тау», здание 4 А, офис 31, тел. 311-04-30, 311-52-49, тел./факс 277-77-32

Адрес электронной почты:
info.safety@meda-cis.com

