



ФАРМАСИНТЕЗ-ЭНДО: ПАЛИТРА ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ СД 2 ТИПА

Голда®

МВ

Формы выпуска¹

Гликлазид

таблетки с модифицированным высвобождением

**30
МГ**

**60
МГ**

**ГОЛДА МВ СНИЖАЕТ РИСК ТРОМБОЗОВ МЕЛКИХ
СОСУДОВ, ВЛИЯЯ НА МЕХАНИЗМЫ, КОТОРЫЕ
МОГУТ ОБУСЛАВЛИВАТЬ РАЗВИТИЕ
ОСЛОЖНЕНИЙ ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ².**

ПРЕИМУЩЕСТВА³:

- быстрое достижение сахароснижающего эффекта
- опосредованно снижает риск микрососудистых осложнений
- нефро- и кардиопротекция
- низкая цена

МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ³:

Стимуляция секреции инсулина

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ²

Сахарный диабет 2 типа при недостаточной эффективности диетотерапии, физических нагрузок и снижения массы тела.

Профилактика осложнений сахарного диабета: снижение риска микрососудистых (нефропатия, ретинопатия) и макрососудистых осложнений (инфаркт миокарда, инсульт) у пациентов с сахарным диабетом 2 типа путем интенсивного гликемического контроля.

1. РУ DV/X 08079/07/20

2. Инструкция по медицинскому применению препарата Голда МВ.

3. Алгоритмы специализированной медицинской помощи больным сахарным диабетом / Под редакцией И.И. Дедова, М.В. Шестаковой, А.Ю. Майорова. - 8-й выпуск. - М.: УП ПРИНТ; 2017

Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей
Узбекистан, г. Ташкент, ул. Истинбол 34, Бизнес центр "ARASH" офис 216
Представительство в Республике Узбекистан АО «Фармасинтез»
Тел.: +998 71 205-82-77

Международное непатентованное наименование: Гликлазид

Состав: 1 таблетка содержит:

Действующее вещество: гликлазид 30 мг/60 мг

Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат 47,0 мг/94,0 мг; гипромеллоза 2208 70,0 мг/140,0 мг; карбоксиметилкрахмал натрия типа С 10,0 мг/20,0 мг; магния стеарат 2,0 мг/4,0 мг; кремния диоксид коллоидный 1,0 мг/2,0 мг.

Фармакотерапевтическая группа: гипогликемическое средство для перорального применения группы сульфонилмочевины II поколения.

Показания к применению

Сахарный диабет 2 типа при недостаточной эффективности диетотерапии, физических нагрузок и снижения массы тела.

Профилактика осложнений сахарного диабета: снижение риска микрососудистых (нефропатия, ретинопатия) и макрососудистых осложнений (инфаркт миокарда, инсульт) у пациентов с сахарным диабетом 2 типа путем интенсивного гликемического контроля.

Противопоказания

- Повышенная чувствительность к гликлазиду, другим производным сульфонилмочевины, сульфаниламидам или к вспомогательным веществам, входящим в состав препарата;
- сахарный диабет 1 типа;
- диабетический кетоацидоз, диабетическая прекома, диабетическая кома;
- тяжелая почечная или печеночная недостаточность (в этих случаях рекомендуется применять инсулин);
- прием миконазола (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»);
- беременность и период грудного вскармливания (см. раздел «Применение при беременности» и в период грудного вскармливания);
- возраст до 18 лет.

В связи с тем, что в состав препарата входит лактоза, гликлазид не рекомендуется пациентам с врожденной непереносимостью лактозы, галактоземией, глюкозо-галактозной мальабсорбцией.

Не рекомендуется применять в комбинации с фенилбутазоном или даназолом

Способ применения и дозы

ПРЕПАРАТ ПРЕДНАЗНАЧЕН ТОЛЬКО ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ВЗРОСЛЫХ.

Рекомендуемую дозу гликлазида следует принимать внутрь, 1 раз в сутки, предпочтительно во время завтрака.

Суточная доза может составлять от 30 мг до 120 мг в один прием.

Рекомендуется проглотить таблетку целиком, не разжевывая и не измельчая.

При пропуске одного или более приемов гликлазида нельзя принимать более высокую дозу в следующий прием, пропущенную дозу следует принять на следующий день.

Как и в отношении других гипогликемических лекарственных средств, дозу препарата в каждом случае необходимо подбирать индивидуально, в зависимости от концентрации глюкозы крови и показателя HbA1c.

Побочное действие

Учитывая опыт применения гликлазида и других производных сульфонилмочевины, следует помнить о возможности развития следующих побочных эффектов.

Гипогликемия

Как и другие препараты группы сульфонилмочевины, гликлазид может вызывать гипогликемию в случае нерегулярного приема пищи и особенно, если прием пищи пропущен.

Другие побочные эффекты:

Со стороны желудочно-кишечного тракта,
со стороны кожи и подкожных тканей,
со стороны кровеносной и лимфатической системы,
со стороны печени и желчевыводящих путей,
со стороны органа зрения, побочные эффекты,
присущие производным сульфонилмочевины.

Условия хранения В оригинальной упаковке производителя при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности 2 года. Не применять препарат по истечении срока годности.

Условия отпуска Отпускают по рецепту.



ООО «Фармасинтез-Тюмень» 625059, Тюменская область, г.Тюмень, 7 км. Велижанского Тракта, д. 2,
Тел: +7(3452) 550-145; +7(3452) 694-510; e-mail: info-pst@pharmasyntez.com

Только для распространения среди специалистов здравоохранения на профессиональных медицинских и фармацевтических мероприятиях.
Подробная информация содержится в полной инструкции препарата.



ФАРМАСИНТЕЗ-ЭНДО: ПАЛИТРА ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ СД 2 ТИПА

Мерифатин®

Формы выпуска¹

Метформин

таблетки, покрытые пленочной оболочкой

500
МГ

850
МГ

1000
МГ

**ПРИОРИТЕТ НАЗНАЧЕНИЙ: СРЕДСТВО
С МИНИМАЛЬНЫМ РИСКОМ ГИПОГЛИКЕМИИ²**

ПРЕИМУЩЕСТВА²:

- низкий риск гипогликемии
- не влияет на массу тела, улучшает липидный профиль
- доступен в фиксированной комбинации с СМ
- снижает риск инфаркта миокарда
- у пациентов с СД 2 типа и ожирением снижает риск развития СД 2 типа у лиц с НТГ
- потенциальный кардиопротективный эффект (не доказан в комбинации с СМ)
- низкая цена

МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ²:

- Снижение продукции глюкозы печенью
- Снижение инсулинорезистентности мышечной и жировой ткани

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ³

Сахарный диабет 2 типа, особенно у пациентов с ожирением, при неэффективности диетотерапии и физических нагрузок:

- у взрослых в качестве монотерапии или в сочетании с другими пероральными гипогликемическими средствами или с инсулином;
- у детей с 10 лет в качестве монотерапии или в сочетании с инсулином.

Профилактика сахарного диабета 2 типа у пациентов с предиабетом с дополнительными факторами риска развития сахарного диабета 2 типа, у которых изменения образа жизни не позволили достичь адекватного гликемического контроля.

1. РУ DV/X 07724/04/20

2. Алгоритмы специализированной медицинской помощи больным сахарным диабетом / Под редакцией И.И. Дедова, М.В. Шестаковой, А.Ю. Майорова. - 8-й выпуск. - М.: УП ПРИНТ; 2017

3. Инструкция по медицинскому применению препарата Метформин.

Мерифатин

Международное непатентованное наименование: Метформин

Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Состав: 1 таблетка содержит:

Действующее вещество: метформина гидрохлорид 500 мг/ 850 мг/ 1000 мг.

Вспомогательные вещества: гипромеллоза 2208 5,0 мг/8,5 мг/10,0 мг; повидон К90 (коллоидон 90F) 20,0 мг/34,0 мг/40,0 мг; натрия стеарилфумарат 5,0 мг/8,5 мг/10,0 мг.

Пленочная водорастворимая оболочка: гипромеллоза 2910 7,0 мг/11,9 мг/14,0 мг; полиэтиленгликоль 6000 (макрогол 6000) 0,9 мг/1,53 мг/1,8 мг; полисорбат 80 (твин 80) 0,1 мг/0,17 мг/0,2 мг; титана диоксид 2,0 мг/3,4 мг/4,0 мг.

Фармакотерапевтическая группа: гипогликемическое средство группы бигуанидов для перорального применения.

Показания к применению:

Сахарный диабет 2 типа, особенно у пациентов с ожирением, при неэффективности диетотерапии и физических нагрузок:

- у взрослых в качестве монотерапии или в сочетании с другими пероральными гипогликемическими средствами или с инсулином;
- у детей с 10 лет в качестве монотерапии или в сочетании с инсулином.

Профилактика сахарного диабета 2 типа у пациентов с предиабетом с дополнительными факторами риска развития сахарного диабета 2 типа, у которых изменения образа жизни не позволили достичь адекватного гликемического контроля.

Противопоказания:

- Повышенная чувствительность к метформину или к любому вспомогательному веществу;
- диабетический кетоацидоз, диабетическая прекома, кома;
- почечная недостаточность или нарушение функции почек (клиренс креатинина менее 45 мл/мин);
- острые состояния, протекающие с риском развития нарушения функции почек: дегидратация (при диарее, рвоте), тяжелые инфекционные заболевания, шок;
- клинически выраженные проявления острых или хронических заболеваний, которые могут приводить к развитию тканевой гипоксии (в том числе, острая сердечная недостаточность, хроническая сердечная недостаточность с нестабильными показателями гемодинамики, дыхательная недостаточность, острый инфаркт миокарда);
- обширные хирургические операции и травмы, когда показано проведение инсулинотерапии (см. раздел «Особые указания»);
- печеночная недостаточность, нарушение функции печени;
- хронический алкоголизм, острое отравление алкоголем;
- беременность;
- лактоацидоз (в т.ч. и в анамнезе);
- применение в течение менее 48 ч до и в течение 48 ч после проведения радиоизотопных или рентгенологических исследований с введением йодсодержащего контрастного вещества (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»);
- соблюдение гипокалорийной диеты (менее 1000 ккал/сут).

Продолжительность лечения:

Метформин следует принимать ежедневно, без перерыва.

В случае прекращения лечения пациент должен сообщить об этом врачу.

Побочное действие:

Частота побочных эффектов препарата расценивается следующим образом: очень часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100$, $< 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000$, $< 1/100$); редко ($\geq 1/10000$, $< 1/1000$); очень редко ($< 1/10000$).

Побочные действия представлены в порядке снижения значимости. Со стороны обмена веществ и питания: очень редко – лактоацидоз (см. «Особые указания»). При длительном приеме метформина может наблюдаться снижение всасывания витамина В12. При обнаружении мегалобластической анемии необходимо учитывать возможность такой этиологии.

Со стороны нервной системы: часто – нарушение вкуса.

Со стороны желудочно-кишечного тракта: очень часто – тошнота, рвота, диарея, боль в животе, отсутствие аппетита. Наиболее часто они возникают в начальный период лечения и в большинстве случаев спонтанно проходят. Для предотвращения симптомов рекомендуется принимать метформин 2 или 3 раза в день во время или после приема пищи. Медленное увеличение дозы может улучшить желудочно-кишечную переносимость.

Со стороны кожи и подкожной клетчатки: очень редко – кожные реакции, такие как эритема, зуд, сыпь.

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей: очень редко – нарушение показателей функции печени или гепатит; после отмены метформина эти нежелательные явления полностью исчезают.

Опубликованные данные, постмаркетинговые данные, а также контролируемые клинические исследования в ограниченной детской популяции в возрастной группе 10-16 лет показывают, что побочные эффекты по характеру и тяжести схожи с таковыми у взрослых пациентов.

Условия хранения: В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности: 3 года. Не применять по истечению срока годности.

Условия отпуска: Отпускают по рецепту.



000 «Фармасинтез-Тюмень» 625059, Тюменская область, г.Тюмень, 7 км. Велижанского Тракта, д. 2,
Тел: +7(3452) 550-145; +7(3452) 694-510; e-mail: info-pst@pharmasintez.com

Только для распространения среди специалистов здравоохранения на профессиональных медицинских и фармацевтических мероприятиях.
Подобная информация содержится в полной инструкции препарата.

017-3В