

Флутіксон

Флутиказону пропіонат

Сила флутиказону в низьких дозах



- 125 мг = 250 мг
250 мг = 500 мг референтного препарату¹
- зведення до мінімуму побічних ефектів¹
- симптоматична терапія хронічних обструктивних захворювань легенів (ХОЗЛ)²

1) Tomasz R. Sosnowski. Ocena nowej formacji proszku do inhalacji zawieraj cej propionian flutikazonu. *Allergia* 2010; 3; 13-17.
2) Інструкція для медичного застосування препарату Флутіксон. ***

Коротка інформація про препарат Флутіксон.

Реєстраційне посвідчення: UA/12304/01/01; UA/12304/01/02

Склад: діюча речовина: fluticasonum; 1 капсула містить флутиказону пропіонату 125 мкг або 250 мкг; **допоміжні речовини:** лактоза безводна, лактози моногідрат. **Показання.** Бронхіальна астма: Дорослі та діти старше 16 років. **Профілактичне лікування:** легка форма астми — для пацієнтів, які потребують періодичного симптоматичного лікування бронхорозширювальними засобами; помірна форма астми: пацієнти, які потребують регулярного протиастиатичного лікування, та хворі на нестабільну астму або з погіршенням стану на тлі існуючої профілактичної терапії або терапії тільки бронходилататорами; тяжка форма астми: хворі на тяжку хронічну астму. Після початку застосування інгаляційного флутиказону пропіонату багато пацієнтів, які мали залежність від системних стероїдів, зможуть суттєво зменшити дози пероральних кортикостероїдів або взагалі від них відмовитись. **Симптоматична терапія хронічних обструктивних захворювань легенів (ХОЗЛ).** **Побічні реакції.** Побічні реакції перераховані нижче залежно від систематизації систем та органів, а також частоти виявлення. Частота виявлення визначена наступним чином: дуже часто ($\geq 1/10$), часто ($\geq 1/100$ до $< 1/10$), не часто ($\geq 1/1000$ до $1/100$), рідко ($\geq 1/10000$ до $< 1/1000$), дуже рідко ($< 1/1000$), у тому числі поодинокі випадки. Повідомлення про побічні реакції, які виявляються дуже часто, часто та не часто, походять з клінічних досліджень. Побічні реакції, що виявляються рідко і дуже рідко, походять з епізодичних повідомлень. **З боку імунної системи.** Не часто: шкірні реакції підвищеної чутливості. Дуже рідко: ангіоневротичний набряк (головним чином обличчя, ротової порожнини і горла), респіраторні симптоми (задишка та (або) бронхоспазм), анафілактичні реакції. **З боку ендокринної системи.** Дуже рідко: синдром Кушинга, кушингоїдні ознаки, пригнічення функції надниркових залоз, затримка росту у дітей. Зниження мінералізації кісток, виникнення катаракти і глаукоми. **Інфекції та інвазії.** Дуже часто: кандидоз ротової порожнини і глотки (з метою запобігання кандидозу показане полоскання ротової порожнини одразу після інгаляції). За необхідності призначають протигрибковий препарат місцево, продовжуючи застосування препарату. **З боку ЦНС.** Дуже рідко: відчуття неспокою, порушення сну, зміна поведінки, в тому числі гіперактивність і збудливість (головним чином у дітей). **Розлади метаболізму та травлення.** Дуже рідко: гіперглікемія. **З боку дихальної системи та грудної клітки.** Часто: захриплість (з метою запобігання показане полоскання горла водою одразу після інгаляції). Дуже рідко: парадоксальний бронхоспазм (у цьому разі негайно припиняється інгаляція препарату, негайно застосовуються швидкодіючі інгаляційні бронходилататори). Проводиться обстеження пацієнта за необхідності призначається альтернативна терапія). **З боку шлунково-кишкового тракту.** Дуже рідко: диспепсія. **Порушення з боку кістково-м'язової системи.** Дуже рідко: біль у суглобах. **З боку шкіри.** Часто: легке виникнення синців. Інформація призначена для лікарів та фармацевтів.



Виробник: ТОВ «АДАМЕД», Польща. Паб'яницький фармацевтичний завод Польфа А.Т., Польща. Заявник: ТОВ «Адамед», Польща.
Представництво в Україні: 01015, м. Київ, вул. Редутна, 10. Тел./факс (044) 280-57-16, 280-57-84
P-FLU-3-102013

