

Зафірон

Формотеролу фумарат

**Швидкодіючий
бронхолітик тривалої
дії для базової терапії
ХОЗЛ і БА¹**

Застосування
в правильній послідовності:
β-агоніст тривалої дії —
10-хвилинна перерва —
інгальційний
кортикостероїд¹



Коротка інструкція для медичного застосування препарату Зафірон

Склад: формотеролу фумарат (formoterole); 1 капсула містить формотеролу фумарату дигідрату 12,5 мкг еквівалентно формотеролу фумарату 12 мкг; допоміжні речовини: лактози моногідрат напівмікронізований, лактози моногідрат мікронізований, желатин.

Показання: профілактика й лікування бронхоспазму у хворих на бронхіальну астму; профілактика бронхоспазму, спричиненого алергенами, холодним повітрям або фізичним навантаженням; профілактика й лікування порушень бронхіальної прохідності у хворих на хронічні обструктивні захворювання легень (ХОЗЛ), у т. ч. з хронічним бронхітом і емфіземою.

Протипоказання: підвищена чутливість до формотеролу або до інших компонентів препарату.

Побічні реакції: з боку імунної системи: рідко — реакції гіперчутливості, включаючи артеріальну гіпотензію, бронхоспазм, кропив'янку, ангіоневротичний набряк, свербіж, екзантему. Порушення метаболізму й харчування: рідко — гіпокаліємія; дуже рідко — гіперкаліємія. З боку ЦНС: часто — головний біль, тремор; іноді — збудження, відчуття тривожності, нервозність, безсоння, запаморочення; дуже рідко — зміна смакових відчуттів. З боку серцево-судинної системи: часто — відчуття серцебиття; іноді — тахікардія; рідко — аритмія, наприклад, фібриляція передсердь, надшлуночкова тахікардія, екстрасистола; дуже рідко — стенокардія, подовжений інтервал QT на кардіограмі, периферичні набряки. З боку дихальної системи та грудної клітки: іноді — парадоксальний бронхоспазм, кашель, висипання, підвищення артеріального тиску (включаючи гіпертензію), алергічні реакції, подразнення глотки. З боку шлунково-кишкового тракту: дуже рідко — нудота. З боку кістково-м'язової системи: іноді — судороги, міалгія (див. повну інструкцію).

Категорія відпуску: за рецептом.

РП № UA/3759/01/01 від 15.05.2015.

Для отримання повної інформації обов'язково ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату Зафірон в Україні.

Матеріал призначено для професійної діяльності фахівців сфери охорони здоров'я. Підлягає розповсюдженню на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики.

P-ZAF-20-092017

1. Толох О. С. Оптимізація терапії ХОЗЛ з урахуванням клінічного фенотипу / О. С. Толох, Н. Д. Рудницька, У. Б. Чуповська, Х. І. Вольницька // Клінічна імунологія. Алергологія. Інфектологія. — 2015. — № 9–10 (88–89).

2. Гармаш Н. В. Використання препарату Флутіксон у лікуванні бронхіальної астми / Н. С. Гармаш // Астма та алергія. — 2015. — № 2.

Флутіксон

Флутиказону пропіонат

**Терапевтичні дози
препарату в 2 рази менші
від референтного
препарату й у 4 рази —
від беклазону й будесоніду²**

Гнучка модифікація
дози інгальційного
кортикостероїда
без збільшення дози
β-агоніста
тривалої дії¹



Коротка інструкція для медичного застосування препарату Флутіксон

Склад: діюча речовина: флутиказону пропіонат (fluticasone); 1 капсула містить флутиказону пропіонату 125 мкг або 250 мкг; допоміжні речовини: лактоза безводна, лактози моногідрат.

Показання: профілактичне лікування бронхіальної астми. Дорослі: легка астма — пацієнти, які потребують періодичного симптоматичного лікування бронходилататорами щоденно; помірна астма — пацієнти з нестабільною астмою або з погіршенням стану на тлі наявної профілактичної терапії або терапії тільки бронходилататорами; тяжка астма — пацієнти з тяжкою хронічною астмою та пацієнти, залежні від системних кортикостероїдів для адекватного контролю симптомів. Після початку застосування інгальційного флутиказону пропіонату багато таких пацієнтів зможуть істотно зменшити пероральне застосування кортикостероїдів або повністю відмовитися від нього. Діти: профілактичне протиастматичне лікування, у тому числі в разі, коли не досягнуто контролю за симптомами астми на тлі вже проведеного лікування іншими протиастматичними препаратами.

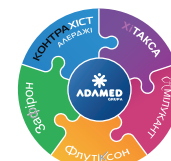
Протипоказання: підвищена чутливість до діючої речовини або до інших компонентів препарату.

Побічні реакції: з боку імунної системи: повідомлялося про реакції гіперчутливості з такими проявами: нечасто — шкірні реакції гіперчутливості; дуже рідко — ангіоневротичний набряк (головним чином обличчя та ротоглотки), респіраторні симптоми (задишка та/або бронхоспазм) і анафілактична реакція. З боку ендокринної системи: дуже рідко — синдром Кушинга, кушингоїдні ознаки, пригнічення надниркових залоз, затримка росту в дітей і підлітків, зменшення мінералізації кісток, катаракта та глаукома. З боку метаболізму й розладів травлення: дуже рідко — гіперглікемія. З боку травної системи: дуже рідко — диспепсія. З боку скелетно-м'язової системи: дуже рідко — артралгія. Психіатричні розлади: дуже рідко — відчуття неспокою, розлади сну, зміни поведінки, включаючи гіперактивність і збудженість (головним чином у дітей); частота невідома — депресія, агресія (головним чином у дітей). З боку дихальної системи та грудної клітки: часто — захриплість голосу; дуже рідко — парадоксальний бронхоспазм; частота невідома — носові кровотечі. З боку шкіри та підшкірної тканини: часто — синці (див. повну інструкцію).

Категорія відпуску: за рецептом.

РП № UA/12304/01/01, UA/12304/01/02 від 04.09.2017.

Для отримання повної інформації обов'язково ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату Флутіксон в Україні.



ТОВ «АДАМЕД», Польща. Паб'яницький фармацевтичний завод Польфа А.Т., Польща.

Представництво в Україні: 01015, м. Київ, вул. Редутна, 10. Тел.: +38 044 280 57 16, факс: +38 044 280 57 84