

# Симбікорт Турбухалер — надійність заснована на великому досвіді<sup>12</sup>



Бронхіальна астма<sup>1</sup>



БА у дітей<sup>1</sup>

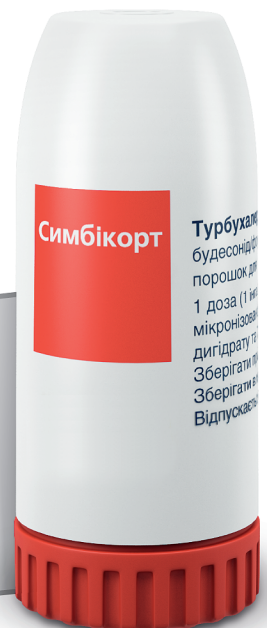


ХОЗЛ<sup>1</sup>

**SMART<sup>1</sup>**  
режим лікування  
БА з 12 років

Понад  
**180**  
досліджень<sup>2</sup>

Використовується  
з **6**  
років<sup>1</sup>



**Література:** 1. Інструкція для медичного застосування лікарського препарату Симбікорт Турбухалер. Реєстраційне посвідчення МОЗ України №836 UA/5433/01/01, UA/5433/01/02 та UA/5433/01/03 від 15.08.2016. Зміни внесені Наказом МОЗ України №799 від 26.04.2018. 2. Сервіс Національного інститута Здоров'я США (Електронний ресурс), 23 мая 2018 г. URL <https://clinicaltrials.gov/ct2/results?term=Symbicort&pg=9>.

**Коротка інформація щодо медичного застосування препарату СИМБІКОРТ ТУРБУХАЛЕР (порошок для інгаляційного застосування)** Склад. 1 доза містить 80 або 160 мкг будесоніду мікронізованого та 4,5 мкг формотеролу фумарату дигідрату; допоміжна речовина: лактоза, моногідрат ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ. До складу Симбікорта входять формотерол та будесонід, що мають різний механізм дії та проявляють часті загострення бронхіальної астми. Будесонід — глюкокортикостероїд з дозовалежним протизапальним дією. Формотерол — селективний агоніст  $\beta_2$ -адренергічних рецепторів швидкої дії та тривалої дії. **Показання до застосування.** Доза 320/9 мкг і доза 160/4,5 мкг: Для симптоматичного лікування пацієнтів віком від 18 років із ХОЗЛ з ОФВ<sub>1</sub> < 70% прогнозованої норми (після застосування бронходилататора) та наявності в анамнезі загострень, незважаючи на регулярну терапію бронходилататорами. Для регулярного лікування бронхіальної астми (дорослі і діти з 6 років) у випадку доцільного застосування комбінованої терапії (інгаляційного кортикостероїду та агоніста  $\beta_2$ -адренергічних рецепторів тривалої дії); пацієнтам, стан яких недостатньо контролюється за допомогою інгаляційних кортикостероїдів та швидкодіючих  $\beta_2$ -адренергічних агоністів (дорослі і діти з 6 років) у випадку доцільного застосування комбінованої терапії (інгаляційного кортикостероїду та  $\beta_2$ -агоніста тривалої дії); пацієнтам, стан яких недостатньо контролюється за допомогою інгаляційних кортикостероїдів та швидкодіючих  $\beta_2$ -агоністів, що застосовуються у разі потреби, або пацієнтам, стан яких належно контролюється інгаляційними кортикостероїдами та  $\beta_2$ -агоністами тривалої дії. Не підходить для лікування пацієнтів з тяжкою бронхіальною астмою. **Протипоказання.** Підвищена чутливість до будесоніду, формотеролу або лактози. **Побічні реакції.** Див. Інструкцію для медичного застосування. Найбільш поширені побічні реакції: головний біль, тремор, кандидоз слизової оболонки ротової порожнини та глотки, незначне подразнення в горлі, кашель, закриптість, прискорене серцебиття, нудота, запаморочення, судно м'язів, пневмонія у пацієнтів з ХОЗЛ. **Спосіб застосування та дози.** **ХОЗЛ (дорослі):** Доза 320/9 мкг: 1 інгаляція двічі на добу. Доза 160/4,5 мкг: 2 інгаляції двічі на добу. **Бронхіальна астма:** Підтримуюча терапія та полегшення симптомів астми (тільки для дози 160/4,5 мкг та 80/4,5 мкг) **Дорослі і підлітки (від 12 років):** підтримуюча доза становить 1 інгаляцію 2 рази на добу вранці або 2 інгаляції вранці або ввечері. Деяким пацієнтам може бути рекомендована підтримуюча доза по 2 інгаляції 2 рази на добу. При виникненні симптомів слід застосовувати додаткову інгаляцію Симбікорта для їх усунення. Якщо симптоми не припиняються, слід використати ще одну інгаляцію. Не слід проводити більше 6 інгаляцій за один раз. Загальна добова доза не повинна перевищувати 8 інгаляцій, проте тимчасово може бути використано до 12 інгаляцій на добу. Пацієнтам, які застосовують більше 8 інгаляцій на добу, настійно рекомендується звернутися до лікаря. **Підтримуюча терапія:** Доза 320/9 мкг: Дорослі: 1–2 інгаляції двічі на добу. Деяким пацієнтам (від 18 років) може знадобитися до 2 інгаляцій два рази на добу. **Підлітки (12–17 років):** 1 інгаляція двічі на добу. Доза 160/4,5 мкг та 80/4,5 мкг: **Підлітки (12–17 років) та дорослі:** 1–2 інгаляції двічі на добу. Деяким пацієнтам (від 18 років) може знадобитися до 4 інгаляцій два рази на добу. Доза 80/4,5 мкг: Діти (з 6 років): 2 інгаляції два рази на добу. **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Див. повну інструкцію для медичного застосування препарату. Плазмові рівні будесоніду можуть помітно зростати при спільному застосуванні препарату з потужними інгібіторами CYP3A4, тому одночасного застосування цих препаратів слід уникати. Пацієнтам, які приймають потужні інгібітори CYP3A4, не рекомендується застосовувати Симбікорт одночасно для підтримуючої терапії та полегшення симптомів. При спільному застосуванні хінідину, дизопірамиду, прокарбаміду, феноїтазину, антигістамінів, а також трициклічних антидепресантів може подовжуватися QTc-інтервал та зростати ризик шлункової аритмії. **Особливості застосування.** Див. повну інструкцію для медичного застосування препарату. При необхідності припинити лікування рекомендується поступово зменшувати дозу, а не різко скасовувати терапію. Терапію Симбікортом не слід розпочинати у період загострення бронхіальної астми, гострого прояву або значного погіршення її перебігу. Інфекції нижніх дихальних шляхів, в тому числі пневмонія, спостерігалися після інгаляційного застосування кортикостероїдів. Рекомендовано регулярно контролювати ріст дітей, які тривалий час застосовують інгаляційні кортикостероїди **Умови відпуску.** За рецептом. **Умови зберігання.** Зберігати в недоступному для дітей місці. Зберігати при температурі не вище 30°C. Зберігати упаковку щільно закритою для захисту від проникнення вологості. **Перед призначенням ознайомитися з повною інструкцією для медичного застосування. Якщо у Вас, у Вашого пацієнта, родича було відмічено виникнення побічної реакції чи випадок відсутності ефекту на будь-який з продуктів компанії АстраЗенек, будь ласка, повідомте про це в ТОВ «АстраЗенек Україна» за телефоном: +38 (044)391 52 82 (запросити відповідального за фармакогляд) або ел. поштою: [PatientSafety.Ukraine@astrazeneca.com](mailto:PatientSafety.Ukraine@astrazeneca.com). А також Ви можете повідомити нам дану інформацію, пройшовши за посиланням: <https://aereporting.astrazeneca.com/>; для цього натисніть на прапорець України і дотримуйтесь інструкції. Реєстраційні посвідчення № UA/5433/01/01, UA/5433/01/02 і UA/5433/01/03, затверджені Наказом МОЗ України №836 від 15.08.2016 строком на 5 років. Зміни внесені Наказом МОЗ України №799 від 26.04.2018. Текст складений згідно з Інструкціями для медичного застосування. Дані інформація призначена виключно для медичних фармацевтичних робітників, для розміщення в спеціалізованих виданнях, а також для поширення на семінарах, конференціях, симпозіумах по медичній тематикі. Симбікорт Турбухалер — торговельна марка, власність компанії АстраЗенек. © AstraZeneca 2007–2018. Особи, зображення яких містяться в матеріалі, є виключно моделями і не є пацієнтами, використовуються виключно в ілюстраційних цілях. За повною інформацією звертайтеся до ТОВ «АстраЗенек Україна», 04050, м. Київ, вул. Пимоненка, 13, тел. 391 52 82, факс 391 52 81.**