

СПІРИВА®: інгаляційна терапія ХОЗЛ – дихайте відчутно краще

СПІРИВА® ЗНИЖУЄ

РИЗИК СМЕРТНОСТІ ВІД УСІХ ПРИЧИН¹ 34%

ВИРАЗНІСТЬ ЗАДИШКИ²⁻³ 34%

РИЗИК ЗАГОСТРЕНЬ 35%

Дослідження MISTRALL⁴

18_{мкг}

СПІРИВА®
(тіотропію бромід)
з пристроєм
Хенді Хейлер®



КОРОТКА ІНСТРУКЦІЯ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ СПІРИВА®

Склад: діюча речовина: тіотропію бромід; 1 капсула містить тіотропію броміду моногідрату 22,5 мкг, що відповідає тіотропію 18 мкг; допоміжні речовини: лактози моногідрат мікронізований, лактози моногідрат 200 М. Лікарська форма. Порошок для інгаляцій, тверді капсули. **Фармакотерапевтична група.** Засоби для лікування обструктивних захворювань дихальних шляхів, інгаляційні засоби. Антихолінергічні засоби. Код АТХ R03B B04. **Показання.** Підтримуюча бронхолітична терапія для полегшення симптомів при хронічному обструктивному захворюванні легень (ХОЗЛ). **Протипоказання.** Порошок для інгаляцій СПІРИВА протипоказаний пацієнтам з відомою гіперчутливістю до тіотропію броміду, атропіну або його похідних (до іпратропію або окситропію) або до інших компонентів препарату. **Спосіб застосування та дози*.** Лікарський засіб призначений лише для застосування інгаляційно. Рекомендована доза СПІРИВИ - це інгаляція вмісту однієї капсули 1 раз на добу за допомогою інгаляційного пристрою ХЕНДІХЕЙЛЕР. Інгаляцію слід робити в один і той же час доби. Рекомендовану дозу не слід перевищувати. Капсули не призначені для перорального застосування, капсули СПІРИВА не можна ковтати. Препарат слід застосовувати лише за допомогою інгаляційного пристрою ХЕНДІХЕЙЛЕР. **Побічні реакції*.** Багато з перерахованих небажаних ефектів можна віднести до антихолінергічних властивостей СПІРИВИ. **Категорія відпуску.** За рецептом. **Виробник.** Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина. **Реєстраційне посвідчення.** UA/6495/01/01. Термін дії реєстраційного посвідчення: необмежений з 15.02.2017. ***Повна інформація міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Спірива®.**

1. Tashkin DP et al. Efficacy of tiotropium in COPD patients with FEV1 $\geq$ 60% participating in the UPLIFT® trial. COPD. 2012 Jun;9(3):289-96. doi:10.3109/15412555.2012.656211. Epub 2012 Mar 20.; 2. Jones PW, et al. Am J Respir Crit Care Med. 2014 Feb 1;189(3):250-1. Tashkin DP, Celli B, Senn S, et al; for the UPLIFT Study Investigators. A 4-year trial of tiotropium in chronic obstructive pulmonary disease. N Engl J Med. 2008;359(15):1543-1554.; 3. Decramer M, Celli B, Kesten S, et al; for the UPLIFT investigators. Effect of tiotropium on outcomes in patients with moderate chronic obstructive pulmonary disease (UPLIFT): a prespecified subgroup analysis of a randomised controlled trial. Lancet. 2009;374(9696):1171-1178.; 4. Bateman ED, Tashkin D, Siafakas N, et al. A one-year trial of tiotropium Respimat® plus usual therapy in COPD patients. Respir Med. 2010;104(10):1460-1472.

Інформація про лікарський засіб для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених виключно для професіоналів сфери охорони здоров'я, а також для розповсюдження під час проведення семінарів, конференцій, симпозіумів на медичну тематику або у якості індивідуально спрямованої інформації згідно потреб конкретних професіоналів сфери охорони здоров'я. Питання стосовно медичної інформації, будь ласка, надсилайте на електронну адресу: MEDUABIMedicalInformation.KBP@boehringer-ingenelheim.com. При підозрі на побічні реакції, з питаннями щодо якості та помилок при застосуванні лікарських засобів компанії «Берінгер Інгельхайм», що мають відношення до викладеного вище, слід звертатися за телефоном: +380 44 494 12 75, факсом +380 44 494 12 71 або моб. + 380 98 163 7650, або електронною поштою: PV_local_Ukraine@boehringer-ingenelheim.com

Представництво «Берінгер Інгельхайм РЦВ ГмбХ енд Ко КГ» в Україні:
04073, м. Київ, проспект Степана Бандери, 28А, 3 поверх;
тел.: (044) 494-12-75.

PC-UA-101404-Respiratory-SPIRIVA-09.2023



Boehringer
Ingelheim