

**Информацията в тази рубрика е непълна! Целта ни е да Ви запознаем с новите продукти, които влизат на българския пазар. За изчерпателна информация търсете кратките характеристики!**

**Допълнителна информация: страница на ИАЛ – [www.bda.bg](http://www.bda.bg);  
страница на Европейската агенция по лекарствата – [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)**

#### **L02BG03 AQUASTROZOLE / АКВАСТРОЗОЛ**

**Състав:** Всяка филмирана таблетка Аквастрозол 1 mg съдържа 1 mg Anastrozole. Помощно вещество: 90.3 mg лактоза (като лактоза монохидрат). Сърцевина: Лактоза монохидрат, Натриев Нишестен Гликолат Тип А, Магнезиев стеарат; Покритие: Опадрай II бяло 85F18422 състоящо се от поливинилов алкохол - частично хидролизиран, Макрогол 3350, Титанов диоксид (E171), Талк.

**Показания:** Лечение на напреднал рак на гърдата при жени в постменопауза. Не е доказана ефективност при пациенти, отрицателни за естрогенови рецептори, освен ако не са имали предишен положителен клиничен отговор към тамоксифен

**Дозировка и начин на приложение:** Възрастни, включително пациенти в напреднала възраст: Перорално приложение на 1 филмирана таблетка от 1 mg веднъж дневно. Деца: Не се препоръчва употребата при деца. Бъбречно увреждане: Не се препоръчва промяна на дозировката при пациенти със слабо или средно бъбречно увреждане. Чернодробно увреждане: Не се препоръчва промяна на дозировката при пациенти със слабо чернодробно увреждане.

**Противопоказания:** Анастрозол е противопоказан при: пременопаузали жени; бременни или кърмещи жени; пациенти с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс по-нисък от 20 ml/min); пациенти със средно или тежко чернодробно увреждане; пациенти свръхчувствителни към анастрозол или към някое от помощните вещества.; Естрогенсъдържащи продукти не трябва да се прилагат едновременно с анастрозол, тъй като те ще антагонизират фармакологичното му действие. Едновременно прилагане с tamoxifen.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Прочетете те КХП.

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Анастрозол инхибира *in vitro* Цитохром P450 1A2, 2C8/9 и 3A4. Едно проучване относно взаимодействието показва, че анастрозол в доза от 1 mg не променя значително фармакокинетиката на варфарин, СУР2С9 субстрат. Не са установени клинично значими взаимодействия между анастрозол и бифосфонати.

Резултати от клинични проучвания относно взаимодействието на антипирин и циметидин показват, че едновременното приложение на анастрозол с други лекарства, е малко вероятно да доведе до клинично значими лекарствени взаимодействия, медируани от Цитохром P450. Прегледът на базата данни за лекарствена безопасност при клинични проучвания, не показва клинично значими взаимодействия при пациенти лекувани с анастрозол, които са получавали и други често предписвани лекарствени продукти.

Не се препоръчва едновременната употреба на анастрозол и тамоксифен.

фен, тъй като това ще повлияе върху фармакологичната активност на анастрозол.

**Бременност и кърмене:** Анастрозол е противопоказан при бременни или кърмещи жени.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Анастрозол е малко вероятно да повлияе върху способността на пациентите при шофиране и работа с машини. Все пак са докладвани случаи на астения и сомнолентност по време на употребата на анастрозол, което налага повишено внимание при шофиране и работа с машини, в случай на поява на такива симптоми.

**Опаковка:** PVC/PVDC алуминиеви блистери, съдържащи 20, 28, 30, 84, 98, 100 и 300 филм. таблетки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** АКВАХИМ АД България, тел. 02/807 50 00.

#### **N06BA07 ASPENDOS / АСПЕНДОС**

**Състав:** Всяка таблетка съдържа 100 mg модафинил (modafinil). *Помощни вещества* 84.0 mg лактоза монохидрат (lactose monohydrate), царевично нишесте, кроскармелоза натрий (E486), алуминиев магнезиев силикат, Повидон K90 (E1201), талк (E553b), магнезиев стеарат (E572).

**Показания:** АСПЕНДОС е показан при възрастни за лечение на прекомерна сънливост, свързана нарколепсия с или без катаплексия. Прекомерната сънливост се определя като трудност при будуване и повишена вероятност за заспиване в неподходящи ситуации.

**Дозировка и начин на приложение:** Лечението трябва да бъде започнато от или под наблюдението на лекар със задълбочени познания в областта на посочените разстройства. Диагностицирането на разстройство на съня трябва да става съгласно Наръчника за международна класификация на нарушенията на съня (ICSD2). Периодично пациентите трябва да бъдат мониторирани и трябва да се извършва клинична оценка на нуждата от лечение.

**Дозировка:** За перорално приложение. Таблетките трябва да бъдат поглъщани цели с вода. Препоръчителната начална дневна доза е 200 mg модафинил. Общата дневна доза може да бъде приемана еднократно сутрин или разделена в две дози сутрин и на обед, в зависимост от клиничната оценка на лекаря и отговора на пациента. Дози от 400 mg еднократно или разделени в два приема могат да бъдат използвани при пациенти, при които отговорът на първоначалната доза от 200 mg модафинил не е задоволителен. Дългосрочна употреба: Лекарите, които

предписват модафинил за дългосрочна употреба, трябва периодично да правят индивидуална преоценка, тъй като дългосрочната ефективност не е изследвана (> 9 седмици). Пациенти с бъбречна недостатъчност: Няма достатъчно данни за безопасността и ефикасността на дозирането при пациенти с бъбречна недостатъчност. Пациенти с чернодробна недостатъчност: Дозата модафинил трябва да бъде намалена наполовина при пациенти с тежка чернодробна недостатъчност. Пациенти в старческа възраст: Няма достатъчно данни за употребата на АСПЕНДОС при пациенти в старческа възраст. Препоръчва се, пациенти над 65-годишна възраст да започват терапията с дневна доза от 100 mg. Употреба при деца: АСПЕНДОС не трябва да се прилага при деца под 18 години от опасения за безопасност и ефикасност.

**Противопоказания:** АСПЕНДОС е противопоказан при пациенти, които страдат от свръхчувствителност към модафинил или някое от мощните вещества. АСПЕНДОС е противопоказан за употреба при пациенти с неконтролирана умерена до тежка хипертония или сърдечна аритмия.

**Специални предупреждения и предпазни мерки за употреба:** Модафинил трябва да се прилага само при пациенти, които са преминали цялостна оценка на прекомерната сънливост и, при които диагностицирането на нарколепсия е извършено съгласно диагностичните критерии на международната класификация на нарушенията на съня (ICSD). Наблюдавани са сериозни обриви, включително Синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза и алергични обриви с еозинофилия и системни симптоми. Употребата на модафинил при деца не се препоръчва. При съмнения за мултиорганни реакции на свръхчувствителност употребата на модафинил трябва да бъде преустановена. Трябва да се внимава при прилагането на модафинил при пациенти, които имат анамнеза за психични разстройства, включително психоза, депресия, мания, прекомерно безпокойство, възбуда, безсъние или злоупотреба с наркотични вещества. Случаи на суицидно поведение (вкл. суицидни опити и мисли) са били докладвани при пациенти, лекувани с модафинил. Модафинил се асоциира с поява или влошаване на психотичните или маничните симптоми (включително халюцинации, заблуди, тревожност или мания). Пациентите, лекувани с модафинил, трябва да бъдат внимателно мониторираны за поява или влошаване на тези симптоми. Трябва да се внимава при лечението с модафинил на пациенти, страдащи от коморбидно биполарно разстройство, заради опасения за възможна преципитация на смесен/ маниен епизод при тях. Лечението с модафинил може да доведе до поява или влошаване на агресивно или враждебно поведение. Препоръчва се извършването на ЕКГ при всички пациенти преди започване на лечение с модафинил. При пациенти, при които са установени нарушения, трябва да се извърши последваща оценка и лечение от специалист преди започване на лечение с модафинил. Регулярно трябва да се проследяват кръвното налягане и сърдечната честота при пациенти на лечение с модафинил. Лечението с модафинил трябва да бъде преустановено при пациенти, които развият аритмия или умерена до тежка хипертония и не трябва да бъде започвано отново преди тези състояния да бъдат оценени и лекувани.

Не се препоръчва АСПЕНДОС да бъде прилаган при пациенти с анамнеза за левокамерна хипертрофия или белодробно сърце. АСПЕНДОС не трябва да се прилага при пациенти, страдащи от пролапс на митралната клапа, които са имали пролапс на митралната клапа при предишно лечение със стимуланти на централната нервна система. Този синдром може да се изяви с исхемични ЕКГ промени, болка в гърдите или аритмия. Тъй като модафинил се използва, за да поддържа пациентите будни, трябва да се проследява дали не се проявяват симптоми на безсъ-

ние. Пациентите трябва да бъдат предупредени, че АСПЕНДОС не е заместител на съня и е необходимо да се поддържа добра сънна хигиена. Стъпките за осигуряване на добра сънна хигиена може да включват преглед на приема на кофеин. При сексуално активните жени с детерогни възможности трябва се установи контрацептивна програма преди започване на лечението с модафинил и да продължи два месеца след неговото завършване. Макар проучванията на модафинил да показват малък потенциал на зависимост, възможността за такава зависимост не може да бъде изключена напълно при дългосрочно приложение. Трябва също да се внимава при употребата на модафинил при пациенти с анамнеза за алкохолна, наркотична или злоупотреба с други незаконни вещества. Таблетките АСПЕНДОС съдържат лактоза и поради тази причина не трябва да се прилагат при пациенти с редки наследствени проблеми като галактозна непоносимост. Ларп-лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция. **Моля прочетете внимателно КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** **Моля прочетете внимателно КХП!**

**Бременност и кърмене:** Модафинил не се препоръчва за употреба по време на бременност и кърмене, или при жени с детерогни възможности, освен ако не се използва адекватна контрацепция. Тъй като модафинил може да намали ефективността на пероралните контрацептиви, може да са необходими допълнителни методи на контрацепция. Не са налични данни по отношение на фертилитета.

**Ефекта върху способността за шофиране и работа с машини:** На пациенти, страдащи от анормална сънливост и приемащи модафинил, трябва да бъде обяснено, че степента на тяхната будност може и да не се върне към нормалните нива. При пациенти, страдащи от прекомерна сънливост, включително тези, които приемат модафинил, трябва често да бъде проследявана степента на сънливост и, ако е необходимо, трябва да бъдат посъветвани да не шофират и да не извършват други потенциално опасни дейности. Някои от нежеланите реакции, като замъглено зрение или замаяност, могат също да повлияят на способността за шофиране.

**Притежател на разрешението за употреба и производител:**  
Medochemie Ltd., Кипър

**A01AD11 GLIMBAX 0,148% / ГЛИМБАКС 0,148%**

**Състав:** Всяка бутилка съдържа 15 ml разтвор. 100 ml разтвор съдържа: Диклофенак (Diclofenac) 0,148 g. **Помощни вещества:** Холин хлорид, Сорбитол течен некрystalизиращ, натриев бензоат, Натриев едетат, ацесулфам калий, етанол 96%, натурален аромат на мента, натурален аромат на праскова, понсо червено (E 124), натриев хидроксид, пречистена вода.

**Показания:** За симптоматично лечение на възпаления в устната кухина, придружени с болка (напр. гингивити, стоматити, фарингити), както и вследствие на лечение или вадене на зъб.

**Дозировка и начин на приложение:** Две впръсквания 2-3 пъти дневно. Продуктът трябва да се впръсква директно върху възпаления участък. Продуктът е безопасен при случайно поглъщане. Всяко впръскване съдържа 0,2 ml разтвор, еквивалентен на 0.3 mg от активното вещество.

**Противопоказания:** Данни за свръхчувствителност към диклофенак

или към някои от помощните вещества. Свръхчувствителност към ацетилсалициловата киселина или към други нестероидни противовъзпалителни лекарствени продукти.

**Бременност и кърмене:** При бременни или кърмещи жени продуктът не трябва да се прилага, само в случай на ефективна необходимост под контрола на лекар.

**Опаковка:** Спрей за устна лигавица, разтвор, 15 ml в прозрачна тип III бутилка, затворена с дозираща помпа, поставена в картонена кутия. Този тип на опаковката осигурява коректно доставяне на продукта в устната кухина. Впръскващата система се състои от актуатор, помпа и е защитена с капачка.

**Притежател на разрешението за употреба:** Анджелини Фарма България ЕООД, тел.: 02/975 13 95

## **ОКТЕНИЛИН/OSTENILIN®** \_\_\_\_\_ **Дезинфектант за рани в устната кухина**

**Състав:** Aqua valde purificata, Glycerin, Ethylhexylglycerin, Octenidine HCl. Изотоничен и без алкохол.

**Спектър на приложение:** бързо и ефективно почистване на контаминирани рани; идеален за отстраняване на некротична тъкан, патогени или фиброзни биофилми; подходящ за трудно достъпни места, както фисури и пародонтални джобове; за овлажняване и нежна хидратация на рани в устната кухина; за тампониране и овлажняване на раневи повърхности; отличен за иригация на коренови канали. Подходящ за алергични пациенти

**Инструкции за употреба:** винаги след обработка на рани в устната кухина се препоръчва изплакване или промивка с Ostenilin. Употребата на Ostenilin трябва да продължи до пълното отстраняване на некротичната тъкан и пълното оздравяване на раната. За честа и дълготрайна употреба. Най-добър за употреба до 8 седмици след отварянето.

**Почистване на повърхността около раната в устната кухина:** С цел да се ограничат бактериалните инфекции се препоръчва обработка и на съседните тъкани. Когато се използва за иригация се препоръчва предварителното му затопляне до телесна температура, което значително ще намали чувствителността на пациентите.

**Опаковка:** Бутилка, 350 ml

**Производител:** Schulke&Maier GmbH

**Вносител за България:** Роми-гент ООД, тел. 02/ 971 54 40

## **C09CA07 TELSART /ТЕЛСАРТ** \_\_\_\_\_

**Състав:** Всяка таблетка съдържа 80 mg телмисартан (telmisartan). *Помощни вещества:* Натриев хидроксид, Повидон (K25), Меглумин Манитол (E421), Магнезиев стеарат, Кросповидон.

**Показания:** Лечение на есенциална хипертония при възрастни.

**Дозировка и начин на приложение:** Обикновено ефективната доза е 40

mg веднъж дневно. Някои пациенти могат да се повлияят и от дневна доза от 20 mg. Дозата от 20 mg може да се приеме при разделяне на таблетката от 40 mg. В случаите, в които не се постига желаното кръвно налягане, дозата на телмисартан може да бъде повишена максимално до 80 mg веднъж дневно. Като алтернатива телмисартан може да се прилага в комбинация с диуретици от тиазиден тип като хидрохлоротиазид, който допълнително понижава кръвното налягане. При решение за повишаване на дозата трябва да се има предвид, че максималният антихипертензивен ефект се достига в рамките на 4 до 8 седмици след започване на лечението. Телмисартан може да бъде приеман с или без храна. При пациенти с леко до средно тежко бъбречно увреждане не се налага промяна в дозировката. Опитът при пациенти с тежки нарушения на бъбречната функция или хемодиализа е ограничен. При тези пациенти се препоръчва по-ниска начална доза - 20 mg. При пациенти с леко до средно тежко чернодробно увреждане не трябва да се надвишава доза от 40 mg веднъж дневно. Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти в напреднала възраст.

Педиатрични пациенти: не се препоръчва употребата на телмисартан при деца под 18 години поради липсата на данни за безопасност и ефикасност.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към лекарственото вещество или към някои от помощните вещества; Второ и трето тримесечие на бременността; Обструктивни заболявания на жлъчните пътища; Тежко чернодробно увреждане.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** *Прочетете КХП!*

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Проучвания за взаимодействията са провеждани само при възрастни. Както и другите лекарствени продукти, които повлияват системата ренин-ангиотензин-алдостерон, телмисартан може да предизвика хилеркалиемия. Този риск може да се увеличи в случай на комбинирано лечение с други лекарствени продукти, които също могат да предизвикат хилеркалиемия (солеви заместители, съдържащи калий, калий-съхраняващи диуретици, ACE инхибитори, ангиотензин II рецепторни антагонисти, нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС, вкл. селективни COX-2 инхибитори), хепарин, имуносупресори (Циклоспорин или Такролимус) и триметоприм). Едновременното приложение не се препоръчва с Калий-съхраняващи диуретици или калиеви добавки. *Прочетете КХП!*

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Няма проучвания за ефектите на телмисартан върху способността за шофиране и работа с машини. Независимо от това, когато се шофира или се работи с машини, трябва да се има предвид, че при антихипертензивна терапия, макар и рядко, могат да се проявят замаиване или сънливост.

**Опаковка:** A1/A1 блистерна опаковка. Всяка кутия съдържа 28 или 30 таблетки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД

**UTIPRO® PLUS / УТИПРО ПЛЮС****Медицинско изделие**

**Състав:** Комбинация от Gelatin и Xyloglucan (хемичеселулоза), прополис, Hibiscus sabdariffa (каркаге), силициев диоксид, магнезиев стеарат, царевично нишесте.

**Приложение:** Utipro® plus се използва за контрол и профилактика на инфекции на пикочните пътища, предизвикани от патогенни микроорганизми, като E.coli и други Gram(-) бактерии, обичайно участващи в етиологията на урологичните инфекции. Химичното съединение, базирано на Gelatin и Xyloglucan (хемичеселулоза), действа механично в чревния лумен и образува биофилм върху чревната лигавица, като по този начин се предотвратява контактът на патогенните микроорганизми с чревната мукоза, където е първата стъпка за тяхното разпространение и последващото им преминаване към пикочните пътища. Utipro® plus трябва да се приема през устата още с появата на първите симптоми на заболяване на пикочните пътища, с цел да се намали разпространението на патогенните микроорганизми, което може да премине в инфекция. В случаи на повтарящи се инфекции (рецидиви), Utipro® plus е предназначен също така за предотвратяване на нови епизоди, при които разпространението на патогенни микроорганизми предизвиква повтарящи се инфекции на пикочните пътища.

**Дозировка:** Utipro® plus капсулите се приемат през устата по 2 капсули дневно за 5 дни при пациенти, които развиват първите симптоми на дискомфорт на пикочните пътища и по 1 капсула дневно в продължение на минимум 15 последователни дни за месец, за предотвратяване на рецидиви (ако е необходимо, Utipro® plus може да бъде приеман на повтарящи се цикли). Инструкции за употреба: Капсулите Utipro® plus се поглъщат цели, с вода.

**Предупреждения:** Диагнозата Инфекция на пикочните пътища трябва да се постави от медицински специалист. Ние препоръчваме да се консултирате с Вашия лекар в случай на съмнение относно диагнозата; в случаи на тежки симптоми, като висока температура; ако сте под 14 години; ако имате други болести или рискови фактори. Остра инфекция на пикочните пътища може да изисква лечение с антибиотик. Utipro® plus не е антибиотик, няма нито бактерициден, нито бактериостатичен ефект срещу патогенните микроорганизми и не може да замести лечение, препоръчано от медицински специалист. Когато е необходимо антибиотично лечение, Utipro® plus може да се прилага едновременно с него. Въпреки, че досега не са известни странични ефекти, не трябва да използвате Utipro® plus в първите месеци на бременността или по време на кърменето. Във всички такива случаи първо се консултирайте с Вашия лекар. Не използвайте Utipro® plus след датата, отпечатана на опаковката. Не приемайте капсули, ако блистера е отворен или повреден. Съхранявайте при стайна температура, на сухо място, далече от топлинни източници. Да не се замразява. Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

**Противопоказания и странични ефекти:** Utipro® plus не трябва да се използва при пациенти с известна свръхчувствителност (алергия) към желатин или някоя друга съставка.

**Опаковка:** Utipro® plus е под формата на капсули, опаковани в блистер.

**Представителство за България:** Фармацевтичен Запад Монтавит, тел: 02/866 33 58, 963 11 81

**ФЕМИБИОН® 400 БРЕМЕННОСТ 1****Хранителна добавка**

**Състав на 1 таблетка:** калциев L-метилфолат (Метафолин®) - 208 mcg (еквивалентни на 200 Фолиева киселина); Фолати - 400 mcg; Фолиева киселина - 200 mcg; Витамин В1 (тиамин мононитрат) - 1,2 mg; Витамин В2 (рибофлавин) - 1,6 mg; Витамин В6 (пиридоксин хидрохлорид) - 1,9 mg; Витамин В12 (цианкобаламин) - 3,5 mcg; Биотин (D-биотин) - 60 mcg; Ниацин (никотинамид) - 15 mg NE; Пантотенова киселина (калциев D-пантотенат) - 6 mg; Витамин С (калциев-L-аскорбат) - 110 mg; Витамин Е (DL-алфа-токоферил ацетат) - 13 mg алфа-ТЕ; Йод - 150 mcg; Помощни вещества: малтодекстрин, модифицирана скорбяла (E1450); хидроксипропилцелулоза (E463); никотинамид; хидроксипропилметилцелулоза (E464); титанов диоксид (E171); магнезиеви соли на мастни киселини (E470b); глицерол (E422 фолиева киселина; калиев йодид; железен оксид (E172)

**Действие:** Фолатът/Фолиевата киселина принадлежи към групата на водоразтворимите витамини от група В, допринася за нормалното кръвообразуване и участва в процеса на делене на клетките. По време на бременност жените имат по-висока необходимост от приемането на витамини и минерали, особено на фолиева киселина, която е необходима за здравословния растеж и развитие на бебето. Фолатът допринася за нормалния растеж на тъканите на майката, като образуване на плацентата по време на бременност. В тялото, фолиева киселина се превръща в биологично активна форма - L-метилфолат. По този начин, тя се активира и изпълнява своите важни функции.

Метафолин® (L-метилфолат) е биологично активната форма на фолиевата киселина. Метафолин® е защитена с патент фолатна форма, разработена от Merck, Германия.

Фемибийон® БРЕМЕННОСТ 1 съдържа фолиева киселина и метафолин®, които осигуряват необходимото количество фолиева киселина при всички бременни и планиращи бременност. За нормалното развитие на детето, в допълнение към фолиевата киселина, Фемибийон® БРЕМЕННОСТ 1 съдържа витамини и йод - витамин В1, витамин В2, биотин и пантотенова киселина допринасят за нормалното протичане на метаболизма и производството на енергия; витамин В6, витамин В12 и ниацин допринасят за намаляване на чувството на отпадналост и умора; Йодът допринася за нормалното производство на тироидни хормони; витамин Е допринася за защитата на клетките от оксидативен стрес; витамин С допринася за нормалната функция на имунната система.

**Предназначение:** Фемибийон® БРЕМЕННОСТ 1 Метафолин® и фолиева киселина допринася за покриването на повишените нужди на организма от витамини, минерали и микроелементи. Фемибийон® БРЕМЕННОСТ 1 е предназначен за жени от момента на планиране на бременност до края на първия триместър от нея.

**Препоръчвана дневна доза:** Да се приема по 1 таблетка дневно с течност, по време на хранене. Да не се превишава препоръчаната дневна доза! Да не се използва като заместител на разнообразното хранене! Да се съхранява на място, недостъпно за малки деца!

**Опаковка:** 30 таблетки

**Производител:** Merck Selbstmedikation GmbH, 64293 Darmstadt, Германия

**Дистрибутор:** Севекс Фарма ООД, тел. 02/865 04 26

## **ФЕМИБИОН® 400 БРЕМЕННОСТ 2**

### **Хранителна добавка**

**Състав на 1 таблетка:** Фолати - 400 mcg; Фолиева киселина - 200 mcg; L-метилфолат - 208 mcg (еквивалентни на 200 Фолиева киселина); Витамин В1 (тиамин мононитрат) - 1,2 mg; Витамин В2 (рибофлавин) - 1,6 mg; Витамин В6 (пиридоксин хидрохлорид) - 1,9 mg; Витамин В12 (цианкобаламин) - 3,5 mcg; Биотин (D-биотин) - 60 mcg; Ниацин (никотинамид) - 15 mg NE; Пантотенова киселина (калциев D-пантотенат) - 6 mg; Витамин С (калциев-L-аскорбат) - 110 mg; Витамин Е (DL-алфа-токоферил ацетат) - 13 mg алфа-ТЕ; Йод - 150 mcg; **Състав на 1 капсула:** Докозахексаенова киселина (DHA) - 200 mg; Витамин Е (DL-алфа-токоферил ацетат) - 12 mg алфа-ТЕ; помощни вещества и оцветители.

**Действие:** Фолатът/Фолиевата киселина принадлежи към групата на водоразтворимите витамини от група В, допринася за нормалното кръвообразуване и участва в процеса на делене на клетките. По време на бременност жените имат по-висока необходимост от приемането на витамини и минерали, особено на фолиева киселина, която е необходима за здравословния растеж и развитие на бебето; Фолатът допринася за нормалния растеж на тъканите на майката, като образуване на плацентата по време на бременност. В тялото, фолиева киселина се превръща в биологично активна форма - L-метилфолат. По този начин, тя се активира и изпълнява своите важни функции. Метафолин® (L-метилфолат) е биологично активната форма на фолиевата киселина. Метафолин® е защитена с патент фолатна форма, разработена от Мерк, Германия. Фемибион® БРЕМЕННОСТ 2 съдържа фолиева киселина и метафолин®, които осигуряват необходимото количество фолиева киселина при всички бременни и планиращи бременност. За нормалното развитие на детето, в допълнение към фолиевата киселина, Фемибион® БРЕМЕННОСТ 2 съдържа витамини, йод, както и 200 mg DHA - Витамин В1, витамин В2, биотин и пантотенова киселина допринасят за нормалното протичане на метаболизма и производството на енергия; Витамин В6, витамин В12 и ниацин допринасят за намаляване на чувството на отпадналост и умора; Йодът допринася за нормалното производство на тироидни хормони; Витамин Е допринася за защитата на клетките от оксидативен стрес; Витамин С допринася за нормалната функция на имунната система.

**Предназначение:** Фемибион® БРЕМЕННОСТ 2 DHA (ОМЕГА-3) + МЕТАФОЛИН® + ФОЛИЕВА КИСЕЛИНА, ВИТАМИНИ И ЙОД допринася за покриването на повишените нужди на организма от витамини, минерали и микроелементи, като съдейства за нормалното протичане на бременността и развитие на плода. Фемибион® БРЕМЕННОСТ 2 е предназначен за бременни жени от втория триместър на бременността (от 13-та гестационна седмица) до края на периода на кърмене.

**Препоръчвана дневна доза:** 1 таблетка и 1 капсула / дневно с течност, по време на хранене. Да не се превишава препоръчаната дневна доза! Да не се използва като заместител на разнообразното хранене! Да се съхранява на място, недостъпно за малки деца!

**Опаковка:** 30 таблетки + 30 капсули

**Производител:** Merck Selbstmedikation GmbH, 64293 Darmstadt, Германия

**Дистрибутор:** Севекс Фарма ООД, тел. 02/865 04 26

## **ФЕМИНЕЛА ХЕРЕДИТУМ / FEMINELLA HEREDITUM**

### **Хранителна добавка**

**Състав:** Лактобацилус ферментум Lc40 (lactobacillus fermentum Lc40) СЕСТ5716. *Други съставки:* малтодекстрин; глазирац агент хидроксипропил метилцелулоза; стабилизатор магнезиев стеарат; оцветител титанов диоксид.

**Описание:** Кърмата съдържа физиологично балансирана микрофлора, която включва Lactobacillus Fermentum Lc40. Лактобацилус ферментум Lc40 (СЕСТ5716) е пробиотик, специфично подбран жив микроорганизъм, който присъства естествено в майчиното мляко. Лактобацилус ферментум Lc40 (СЕСТ5716) допринася за поддържането на нормалната микрофлора в майчиното мляко, благоприятства поддържането на нормална лактация за по-дълъг период и така допринася за оптимална продължителност на кърменето.

**Препоръчителна доза:** 1 капсула дневно, за предпочитане по време на хранене. Да не се използва като заместител на разнообразното и балансирано хранене и здравословен начин на живот.

**Предупреждения:** Да не се превишава препоръчителната дневна доза. Да се съхранява на място, недостъпно за деца. Да не се използва след изтичане срока на годност, отбелязан върху опаковката. Да се съхранява на стайна температура.

**Опаковка:** 21 капсули в опаковка.

**Производител:** Biosearch SA, Испания.

**Дистрибутор:** Анджелини Фарма България ЕООД, тел. 02/975 13 95.

## **ВИТАМИН С + ШИПКА**

### **Хранителна добавка**

**Състав:** препоръчаната дневна доза от една капсула съдържа Витамин С (L-аскорбинова киселина) - 500 mg /страна на произход - Германия/, екстракт от български плод Шипка (Extr. Fructus Rosae) – 50 mg, антиспелващ агент - магнезиев стеарат и лактоза. *Състав на капсулата:* желирац агент – желатин.

**Приложение:** Природен антиоксидант. Подкрепя нормалната дейност на имунната, сърдечно-съдовата, нервната и кръвоносната системи. Допринася за нормалното образуване на колаген и нормалната функция на костите, зъбите, хрущялите и кожата Допринася за повече жизненост, енергия и добра работоспособност.

**Начин на употреба:** по 1 капсула дневно след хранене. Приемът да се осъществява през първата половина на деня. Капсулата може да се отвори и да се добавя към хладка течност или храна. Да не се превишава препоръчаната дневна доза.

**Предупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща за деца, бременни, кърмачки и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Да не се превишава препоръчаната дневна доза Да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковка:** 60 твърди желатинови капсули

**Произведено:** в завод на „Ренифарма Оперейшън“ за Буров ЕООД, тел: 02/ 851 92 02

**ВИТАМИКС ВИТА МЕЧЕТА / VITAMIX ВИТА МЕЧЕТА**  
хранителна добавка

**Състав:** (в 1 желирана таблетка се съдържат: Витамин С (L-аскорбинова киселина) 20 мг, Ниацин (никотинамид) 8 мг NE, Витамин Е (D-алфа-токоферил ацетат) 6 мг бТЕ, Пантотенова киселина (D-пантотенат калций) 2,5 мг, Цинк (цинков глюконат) 2 мг, Витамин В6 (пиридоксин хидрохлорид) 1 мг, Витамин А (бета-каротен) 300 мсг, Фолиева киселина (Витамин В9) 100 мсг, Биотин (D-биотин) 25 мсг, Витамин D (холекалциферол) 2,5 мсг, Витамин В12 (цианкобаламин) 1,5 мсг

**Предназначение:** Имулна система

**Приложение:** Комплекс от необходими витамини + цинк за допълване на хранителния режим на децата, за нормално физиологично развитие, за нормално функциониране на имунната система.

**Дозировка:** 1-2 желирани Вита Мечета дневно, по време или след хранене. Не се препоръчва за деца под 3 години поради опасност от загавяне.

**Опаковка:** флакон с 60 желирани таблетки в картонена кутия

**Производител:** Фортекс Нутрасютикалс ООД, тел. 02/ 437 23 16

**ВИТАМИКС ЗА ОЧИ/ VITAMIX ЗА ОЧИ**  
хранителна добавка

**Състав (в 1 капсула):** Лутеин (Extr. Tagetes erecta L. 20%) 30 мг, Витамин Е (d-алфа-токоферол ацетат) 5 мг бТЕ, Вкаротен 1,5 мг, Зеаксантин 1 мг, Астаксантин 1 мг.

**Предназначение:** Очи и зрителна функция

**Приложение:** Допринася за поддържане на нормално зрение; за нормална функция на зрителната острота и структурата на зрителния орган; за защита на клетките от оксидативен стрес.

**Дозировка:** 1 капсула на ден, след хранене.

**Опаковка:** 3 блистера по 10 капсули в картонена кутия.

**Производител:** Фортекс Нутрасютикалс ООД, тел. 02/ 437 23 16



**ТАЛОН ЗА МАЛКА БЕЗПЛАТНА ОБЯВА**

Име \_\_\_\_\_ телефон \_\_\_\_\_

e-mail: a.stoycheva@infopharma-bg.net, тел./факс: 02/963-45-43 - га съдържа го 10 гуми.

**О Б Я В И**

**Счетоводни услуги за аптеки. Отлично познаване на бранша. ЕС ЕН ДЖИ ДИВАЙН.**  
тел. 02/426 32 77; 0885 15 20 19, sngdivine@abv.bg

**Информацията в тази рубрика е непълна! Целта ни е да Ви запознаем с новите продукти, които влизат на българския пазар. За изчерпателна информация търсете кратките характеристики!**

**Допълнителна информация: страница на ИАЛ – [www.bda.bg](http://www.bda.bg);  
страница на Европейската агенция по лекарствата – [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)**

## G03AA BELARA/ БЕЛАРА

**Състав:** Всяка филмирана таблетка съдържа 0,030 mg етинилестрадиол (ethinylesiradiol) и 2 mg хлормадинон ацетат (chlormadinone acetate).  
**Помощни вещества:** **Активни таблетки:** 66,07 mg лактоза (като лактоза монохидрат), Повидон К-30, Магнезиев стеарат; **филмова покритие:** хипромелоза (тип 2910), лактоза монохидрат, титанов диоксид (E171), талк, макрогол 6000, пропиленгликол, червен железен оксид (E172). **Плацебо таблетки:** 94,44 mg лактоза (като лактоза монохидрат), повидон, кросповидон, магнезиев стеарат; **филмова покритие:** хипромелоза (тип 2910), лактоза монохидрат, талк, титанов диоксид (E171), макрогол 6000, пропиленгликол.

**Показания:** Хормонална контрацепция. При вземане на решение за предписване на Белара 21+7 трябва да се имат предвид настоящите рискови фактори на отделната жена, особено тези за венозна тромбоемболия (VTE).

**Дозировка и начин на приложение:** Всеки ден трябва да се приема по една светлорозова активна филмирана таблетка по едно и също време на деня (препоръчително вечер) в продължение на 21 последователни дни, последвано от седемдневен интервал, през който се приемат белите плацебо таблетки. След седемдневния интервал с прием на плацебо таблетки трябва да се продължи лечението, като се приеме първата активна таблетка от следващата опаковка Белара 21+7, независимо дали е спряло кървенето или не. Първата активна таблетка трябва да бъде извадена от блистера на мястото посочено като „начало“ и да бъде погълната цяла, ако е необходимо с малко количество течност. Останалите активни и плацебо таблетки трябва да бъдат приемани ежедневно, следвайки посоката на стрелката.

**Противопоказания:** Списъкът с противопоказания е изключително дълъг. При всякакви други заболявания или хирургични интервенции трябва да уведомявате лекаря си, че взимате BELARA. При много видове заболявания приемането на комбинирани контрацептивни средства е противопоказано. **ПРОЧЕТЕТЕ ПЪЛНАТА ЛИСТОВКА НА ПРОДУКТА!**

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Преди започване или подновяване на приема на Белара 21+7 трябва да се смене пълна анамнеза (включително фамилна анамнеза) и трябва да се изключи бременност. Трябва да се измери кръвното налягане и да се направи физикален преглед, ръководен от противопоказанията и предупрежденията. Това трябва да се прави всяка година по време на приложението на Белара 21+7. Също е необходимо да се прави периодичен медицински преглед, защото противопоказания (напр. преходни исхемични атаки) или рискови фактори (напр. фамилна анамнеза за венозна или артериална тромбоза) могат да се появят за първи път по време на приема на хормонални контрацептиви. Медицинският преглед трябва да включва измерване на кръвното налягане, преглед на гърдите, корема и вът-

решните и външните полови органи, цитонамазка и подходящи лабораторни изследвания. Тютюнопушенето увеличава риска от тежките сърдечно-съдови нежелани реакции на комбинираните хормонални контрацептиви (КХК). Този риск се повишава с напредване на възрастта и консумация на цигари и е много изразен при жени на възраст над 35 години. Жените над 35-годишна възраст, които пушат, трябва да използват други методи за контрацепция. Употребата на КХК е свързана с повишен риск от различни тежки заболявания като инфаркт на миокарда, тромбоемболизъм, инсулт или чернодробни новообразувания. Други рискови фактори като хипертония, хиперлипидемия, затлъстяване и диабет ясно повишават риска от заболяемост и смъртност. Ако е налично някое от споменатите по-големи състояния или рискови фактори, трябва да се обсъди с жената дали Белара 21+7 е подходящ - Тромбоемболизъм и други съдови заболявания; Риск от венозна тромбоемболия (VTE); Риск от артериална тромбоемболия (ATE). **Прочетете КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** **Прочетете КХП!**

**Бременност и кърмене:** Приемът на Белара 21+7 не е показан по време на бременност. Преди започване на употреба на лекарството трябва да се изключи бременност. Ако настъпи бременност по време на употребата на Белара 21+7, приемът на лекарствения продукт трябва да се прекрати незабавно. Белара 21+7 не трябва да се използва по време на кърмене.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Няма данни комбинираните хормонални контрацептиви да оказват отрицателно влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

**Опаковка:** Белара 21+7 0,03 mg/2 mg филмирани таблетки са опаковани в блистери от алуминий/ZPVC/PVDC. Блистерите са опаковани в картонени кутии. Видове опаковки: 1 x (21+7) филмирани таблетки 3 x (21+7) филмирани таблетки 6 x (21+7) филмирани таблетки. Всеки блистер съдържа 21 светлорозови активни филмирани таблетки и 7 бели или почти бели плацебо филмирани таблетки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** Gedeon Richter Plc.

▼ **Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция.**

**S01EE04 BONDULC/БОНДУЛС**

**Състав:** Един ml от разтвора съдържа 40 микрограма травопрост (travoprost). Средно количество активно вещество/ капка: 0,97 —1,4 тсг. *Помощни вещества:* бензалкониев хлорид 150 тсг/ml, макрогол глицерол хидроксистеарат 40 5 тг/ml; Трометамол, Динатриев едетат; Борна киселина (E284); Манитол (E421); Натриев хидроксид; Вода за инжекции.

**Показания:** Намаляване на повишеното вътреочно налягане при пациенти с очна хипертензия или откритоъгълна глаукома.

**Дозировка и начин на приложение:** Употреба при възрастни, включително популацията в старческа възраст: Дозата е една капка Бондулс в конюнктивалния сак на засегнатото око(очи) веднъж дневно. Оптимален ефект се получава, ако дозата се приложи вечер. Препоръчва се притискане на назолакрималния канал или внимателно затваряне на клепача след приложение. Това може да намали системната абсорбция на прилаганите в окоето лекарствени продукти и като резултат се намалават системните нежелани лекарствени реакции. При използване на повече от един офталмологичен лекарствен продукт за локално приложение е необходим интервал от поне 5 минути помежду им. Ако една доза бъде пропусната, лечението трябва да се продължи със следващата планирана доза. Дневната доза не трябва да превишава една капка в засегнатото око(очи). При замяна на друг използван офталмологичен антиглаукомен лекарствен продукт с Бондулс, другият лекарствен продукт трябва да се спре и едва на следващия ден да се започне новото лечение в травопрост. Ефикасността и безопасността на травопрост при пациенти под 18 години не е установена и неговата употреба не се препоръчва при тези пациенти, докато не са налични други данни. Травопрост е изследван при пациенти с умерени до тежки чернодробни увреждания и при пациенти с умерени до тежки бъбречни увреждания (креатининов клирънс по-нисък от 14 ml/min). Не е необходимо адаптиране на дозата при тези пациенти.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Възможно е травопрост постепенно да промени цвета на окоето. Пациентите трябва да бъдат информирани за вероятността от настъпване на трайни промени в цвета на очите. Едностранното лечение може да доведе до постоянна хетерохромия. Досега не са известни дълготрайни въздействия върху меланоцитите и никакви последици от това. Промяната в цвета на ириса се проявява бавно и може да бъде незабележима с месеци, дори с години. Промяната в цвета на окоето(очите) е наблюдавана основно при пациенти, при които ирисът е съставен от смесени цветове. При контролирани клинични проучвания, при 0,4 % от пациентите са докладвани потъмнявания на кожата - периорбитални и/или на кожата на клепача, свързани с употребата на травопрост. Травопрост може постепенно да промени миглите на третияното око(очи); такива промени са наблюдавани при около половината от пациентите, участвали в клиничните проучвания и включват следното: увеличаване на дължината, дебелината, пигментацията, и/или броя на миглите. Механизмът на промяна на миглите и евентуални дълготрайни последици не са известни досега

Няма натрупан опит за травопрост при възпалителни състояния на окоето; нито при неоваскуларна, закритоъгълна, тясноъгълна или конгенитална глаукома. Има само ограничени наблюдения при заболяване на окоето, свързано с тироидната жлеза, при откритоъгъл-

на глаукома на пациенти с псевдоафакия и при пигментна или псевдоексфолиативна глаукома. Препоръчва се травопрост да се прилага с внимание при пациенти с афакия, псевдоафакийни пациенти с разкъсана задна лещна капсула или с имплантирани преднокамерни лещи, или при пациенти с известни рискови фактори за кистозен макулен оток. Трябва да се избягва контакта на травопрост с кожата. Бензалкониев хлорид, който често се използва като консервант в офталмологичните продукти, е докладвано, че причинява точковидна и/или токсична язва на кератопатия. Тъй като Бондулс съдържа

бензалкониев хлорид, е необходимо внимателно проследяване при честата или продължителна употреба. При пациенти с известни предразполагащи рискови фактори за ирити/увеити, травопрост трябва да се използва внимателно. Простагландините и техните аналози са биологично-активни вещества и могат да бъдат абсорбирани през кожата. Жените, които са бременни или правят опити да забременеят, трябва да вземат мерки за избягване на директния контакт със съдържанието на бутилката. В случай на инцидентен контакт със съдържанието, засеннатата площ от кожата трябва незабавно да се почисти внимателно. Бондулс съдържа бензалкониев хлорид, който може да предизвика дразнене и е известно, че обезцветява меките контактни лещи. Контактът с меките контактни лещи трябва да се избягва. Пациентите трябва да бъдат информирани да отстраняват контактните лещи преди приложението на Бондулс и да изчакат 15 минути след прилагането на лекарствения продукт, преди да ги поставят обратно. Бондулс съдържа макрогол глицерол хидроксистеарат 40, който може да предизвика кожни реакции.

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Не са провеждани проучвания за взаимодействията.

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Травопрост не трябва да се използва при жени в детородна възраст/с детероден потенциал, освен ако са взети адекватни контрацептивни мерки. Травопрост оказва неблагоприятно фармакологично влияние върху бременността и/или фетуса/ новороденото дете. Травопрост не трябва да се използва при бременност, освен в случай на категорична необходимост. Не е известно дали травопрост от капките за очи се отделя в майчиното мляко при хора. Проучванията при животни показват, че травопрост и неговите метаболити преминават в майчиното мляко. Употребата на травопрост при кърмачки не се препоръчва.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Както при употребата на всички капки за очи, възможно е да се появи краткотрайно замъгляване или нарушения в зрението, които да повлияят способността за шофиране или работа с машини. Ако при поставянето се появи краткотрайно замъгляване на зрението, пациентът трябва да изчака зрението му да се проясни преди да шофира или да работи с машини.

**Опаковка:** Прозрачна полипропиленова (PP) бутилка от 5 ml, с прозрачен капкомер от полиетилен с ниска плътност (LDPE) и бяла защитена винтова капачка от полиетилен с висока плътност (HDPE), в торбичка от полиетилен терефталат/ алуминий/ полиетилен (PET/ Alu/ PE). Всяка бутилка съдържа 2,5 ml капки за очи. Картонени опаковки, съдържащи 1 или 3 бутилки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** Actavis Group PTC ehf.



**RO3AK07 DUORESP SPIROMAX 160/4,5 MCG**

**Състав:** Всяка доставена доза съдържа 160 микрограма будезонид (*budesonide*) и 4,5 микрограма формотеролов фумарат дихидрат (*formoterol fumarate dihydrate*). Това съответства на измерена доза от 200 микрограма будезонид и 6 микрограма формотеролов фумарат дихидрат. Помощни вещества: Всяка доза съдържа приблизително 5 милиграма лактоза (като монохидрат).

**Показания:** DuoResp Spiromax е показан само при възрастни на 18 и повече години. **Астма:** DuoResp Spiromax е показан за редовно лечение на астма, когато е подходящо използването на комбинация (инхалаторен кортикостероид и дългодействащ  $\beta_2$  агонист): при пациенти, при които не се постига адекватен контрол с инхалаторни кортикостероиди и „при нужда“ инхалаторни краткочействащи  $\beta_2$ -агоници или при пациенти, при които вече е постигнат адекватен контрол с инхалаторни кортикостероиди и дългодействащи  $\beta_2$ -агоници.

**ХОББ:** Симптоматично лечение на пациенти с тежка ХОББ (ФЕВ1 <50% от прогностичната нормална стойност) и анамнеза за повтарящи се екзацербации които имат значими симптоми, въпреки редовната терапия с дългодействащи бронходилататори.

**Дозировка и начин на приложение:** DuoResp Spiromax е показан само при възрастни на 18 и повече години. DuoResp Spiromax не е показан за употреба при деца на 12 години и по-малки или юноши на възраст 13 до 17 години. Spiromax е инхалатор, който се активира от дишането, като се задвижва от инспираторния поток, което означава, че активните вещества се доставят в дихателните пътища, когато пациентът вдишва през мундшука. Пациенти с умерена и тежка астма са показали, че могат да генерират достатъчен инспираторен дебит, за да може Spiromax да достави терапевтичната доза. DuoResp Spiromax трябва да се използва правилно, за да се постигне ефективно лечение. Затова пациентите трябва да бъдат посъветвани да прочетат внимателно листовката за информация на пациента и да следват инструкциите за употреба.

**Астма:** DuoResp Spiromax не е предназначен за началното овладяване на астма. DuoResp Spiromax не е подходящо лечение за възрастен пациент само с лека астма, която не е адекватно контролирана с инхалаторен кортикостероид и приемани „при нужда“ инхалаторни краткочействащи  $\beta_2$ -агоници. Дозировката на DuoResp Spiromax е индивидуална и трябва да се коригира съобразно тежестта на заболяването. Това трябва да се има предвид не само когато се започва лечение с комбинация от лекарствени продукти, но и когато се коригира поддържаща доза. Ако отделният пациент се нуждае от комбинация от дози, различни от наличните в комбинирания инхалатор, трябва да се предпишат подходящите дози на  $\beta_2$ -агоници и/или кортикостероиди с индивидуални инхалатори. След като симптомите на астмата са вече овладени, може да се обмисли постепенно намаляване на дозата DuoResp Spiromax. Пациентите трябва да се оценяват редовно от този, който им предписва лечението/медицинския специалист, за да може дозата DuoResp Spiromax да остане оптимална. Дозата трябва да се титрира до най-ниската доза, при която се поддържа ефективен контрол на симптомите. Пациентите трябва да бъдат посъветвани и да изплакват устата си с вода след инхалиране. Когато използва DuoResp Spiromax, пациентът може да усети вкус, който се дължи на помощното вещество лактоза.

**Поддържаща терапия с DuoResp Spiromax:** DuoResp Spiromax се приема като редовно поддържащо лечение с отделен инхалатор с бързодействащ бронходилататор за облекчаване на симптомите - *Препоръчителни*

*ни дози:* Възрастни (18 и повече години): 1-2 инхалации два пъти дневно. Някои пациенти може да се нуждаят от максимум 4 инхалации два пъти дневно. Увеличаващото се използване на отделен бързодействащ бронходилататор показва влошаване на подлежащото състояние и дава основание за преоценка на терапията за астма.

**Поддържаща и облекчаваща терапия с DuoResp Spiromax:** DuoResp Spiromax се приема като редовно поддържащо лечение и „при нужда“ - в отговор на симптомите. Пациентите трябва да бъдат посъветвани да имат отделен инхалатор с бързодействащ бронходилататор за облекчаване на симптомите за животоспасяващо приложение по всяко време. - *Препоръчителни дози:* Възрастни (18 и повече години): Препоръчителната поддържаща доза е 2 инхалации дневно, приложени или като една инхалация сутрин и една вечер, или като 2 инхалации или сутрин, или вечер. За някои пациенти може да е подходяща поддържаща доза от 2 инхалации два пъти дневно. Пациентите трябва да прилагат 1 допълнителна инхалация „при нужда“ в отговор на симптомите. и1040 Ако след няколко минути симптомите продължават, трябва да се приложи допълнителна инхалация. Не трябва да се прилагат повече от 6 инхалации при всеки отделен случай. Обикновено няма нужда от обща дневна доза повече от 8 инхалации, но за ограничен период може да се прилага обща дневна доза до 12 инхалации. На пациентите, прилагащи повече от 8 инхалации дневно, трябва сериозно да се препоръча да потърсят медицинска помощ. Те трябва да бъдат отново оценени, а поддържащата им терапия - преосмислена.

**ХОББ:** *Препоръчителни дози:* Възрастни (18 и повече години): 2 инхалации два пъти дневно.

**Специални популации:** *Пациенти с бъбречно или чернодробно увреждане:* Липсват данни за употреба на комбинацията с фиксирана доза будезонид и формотеролов фумарат дихидрат при пациенти с чернодробно или бъбречно увреждане. Тъй като будезонид и формотерол се елиминират основно чрез чернодробен метаболизъм, може да се очаква увеличена експозиция при пациенти с тежка чернодробна цироза. *Педиатрична популация:* Безопасността и ефикасността на DuoResp Spiromax при деца на възраст 12 години и по-малки, и юноши от 13 до 17 години все още не са установени. Липсват данни. Този лекарствен продукт не се препоръчва за употреба при деца и юноши на възраст под 18 години.

**Противопоказания:** Свърхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Препоръчва се при прекратяване на лечението дозата да се намалява постепенно, а не да се спира рязко. Внезапното и прогресивно влошаване на контрола на астма или ХОББ е потенциално животозастрашаващо и на пациента трябва да се направи спешна медицинска оценка. Този лекарствен продукт съдържа лактоза. Пациентите с редки наследствени проблеми като галактозна непоносимост, Ларп лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство. Лактозата съдържа малки количества млечни протеини, които може да причинят алергични реакции. **За пълната информация прочетете КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** За пълната информация прочетете КХП!

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Няма достатъчно данни от употребата на формотерол при бременни жени. По време на бременност терапия с комбинация с фиксирани дози будезонид и формотеролов фумарат дихидрат трябва да се използва, само когато ползите надвишават потенциалните рискове. Трябва да се използва най-ниска-

та ефективна доза будезонид, необходима за поддържането на адекватен контрол на астмата.

Будезонид се екскретира в кърмата. Не се очакват обаче ефекти върху кърмачето при терапевтични дози. Не е известно дали формотерол преминава в кърмата при хора. Приложението на терапия с комбинация с фиксирани дози будезонид и формотеролов фумарат дихидрат при жени, които кърмят, трябва да се обмисли само ако очакваната полза за майката е по-голяма от някакъв възможен риск за детето. Липсват данни за фертилитета.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** DuoResp Spigotax не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

**Опаковка:** Бял, с полупрозрачен инхалатор с виненочервен капак на мундшука. Всеки инхалатор съдържа 60 дози и е опакован във фолио. Опаковки по 1, 2 или 3 инхалатора. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** Teva Pharma B.V.

Подробна информация на <http://www.eta.europa.eu>.

## ГЛИЦЕРИН МОНТАВИТ/GLYCERIN MONTAVIT

**Състав:** Една супозитория от 1 грам съдържа 0,8 грама безводен глицерин; Една супозитория от 2 грама съдържа 1,6 грама безводен глицерин. Други съставки: стеаринова киселина, натриев хидроксид, пречистена вода.

**Показания:** Глицерин Монтавит супозитории са медицински продукт за лечение на констипация (запек), като спомагат за по-лесното изхождане. Глицерин Монтавит супозитории омекотяват изпражненията, ако имате болезнени анални оплаквания, например хемороиди или болка при дефекация (анални фисури). Облекчават дефекацията при лежачо болни. Глицерин Монтавит супозитории помагат за евакуацията на чревното съдържимо по няколко начина: рефлексът на евакуация (рефлексът на изхождане) се активира чрез контакт на супозиторията с лигавицата на дебелото черво. Освен това глицеринът има омекотяващ ефект върху изпражненията и осигурява определено смазващо действие, чрез което се улеснява преминаването на изпражненията и тяхното отстраняване от организма. Действието на супозиторията започва в рамките на 1 час от нейното поставяне в ануса. Формата на супозиторията до голяма степен се запазва, тъй като тя не се топи, а количеството течност в дебелото черво е твърде малко, за да се разтвори глицериновата супозитория. В резултат елиминирането на супозиторията е в почти непроменен вид по време на изхождането.

**Противопоказания:** Глицерин Монтавит супозитории не трябва да се използват в случай на свръхчувствителност към глицерин или някоя от другите съставки.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Консултирайте се с лекар преди да използвате Глицерин Монтавит супозитории, ако имате неопределени симптоми, засягащи стомаха или корема, или ако имате възпалително заболяване на червата. Ако не се наблюдава подобрение, въпреки използването на Глицерин Монтавит супозитории, е необходима консултация с лекар.

**Бременност и кърмене:** Този медицински продукт може да се използва по време на бременност и кърмене.

**Дозировка и начин на употреба:** Поставете супозиторията в ануса. Кърмачета и малки деца: Една супозитория от 1 грам, когато е необходимо. Деца и възрастни: Една супозитория от 2 грама, когато е необходимо.

**Нежелани странични ефекти:** Ако се прилагат правилно, страничните ефекти са редки и малко вероятни. Понякога може да се появи неприятно усещане в ануса или чувство за парене в ректума.

**Опаковка:** Опаковки с 10 супозитории от 1 г; Опаковки с 10 супозитории от 2 г.

**Производител:** Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H.

**Представителство:** Монтавит ТП, тел: 02/866 33 58, 963 11 81

## L01XE01 HRONILEUCEM/ХРОНИЛЕВКЕМ

**Състав:** Всяка капсула съдържа 100 mg иматиниб (imatinib) (под формата на мезилат). Помощни вещества: Състав на капсулата обвивка: Титанов диоксид E171, Желатин, Масило на печата: Титанов диоксид (E171), Концентриран разтвор на амоняк (E527), Пропилен гликол (E1520), FD&C #6, Жълт алуминиев лак (E110), Шеллак (E904).

**Показания:** Хронилевкем е показан за лечение на: педиатрични пациенти с новодиагностицирана, положителна за Филадельфийската хромозома (bcr-abl) (Ph+) хронична миелоидна левкемия (ХМЛ), при които костно-мозъчната трансплантация не се разглежда като първа линия лечение; педиатрични пациенти с Ph+ ХМЛ в хронична фаза след неуспех от лечението с интерферон-алфа или във фаза на акцелерация (ФА) или бластна криза (БК); възрастни пациенти с Ph+ ХМЛ в бластна криза (БК); възрастни и педиатрични пациенти с новодиагностицирана положителна за Филадельфийска хромозома остра лимфобластна левкемия (Ph+ ОЛ), заедно с химиотерапия; възрастни с рецидив или рефракторна Ph+ ОЛ като монотерапия; възрастни пациенти с миелодиспластичен синдром /миелопролиферативни заболявания (МДС/МПЗ), свързани с генни пренареждания на рецептора на тромбоцитния растежен фактор (PDGFR); възрастни пациенти с напреднал хиперезинофилен синдром (ХЕС) и/или хронична еозинофилна левкемия (ХЕЛ) с генни пренареждания на FIPILI-PDGFR-alfa. Ефектът на Хронилевкем върху резултата от костно-мозъчната трансплантация не е установен.

Хронилевкем е показан за: лечение на възрастни с положителни за Kit (CD 117) неподлежащи на резекция и/или метастатични малигнени Гастро-интестинални стромални тумори (ГИСТ); агювантна терапия при възрастни пациенти с повишен риск от рецидив след резекция на Kit (CD117)-позитивни ГИСТ. Пациентите с нисък или много нисък риск от рецидив не трябва да провеждат агювантна терапия; лечение на възрастни с неподлежаща на резекция дерматофибросаркома протуберанс (ДФСП) и пациенти с рекурентни и/или метастатични ДФСР, които не са подходящи за хирургично лечение.

При възрастни и педиатрични пациенти, ефективността на Хронилевкем се основава на общата степен на повлияване на хематологичния и цитогенетичен отговор и преживяемостта без прогресия при ХМЛ, на степента на повлияване на хематологичния и цитогенетичен отговор при Ph+ОЛ, МДС/МПЗ, на степента на повлияване на хематологични отговор при ХЕС/ХЕЛ и обективната степен на повлияване при възраст-

тни с неподлежащи на резекция и/или метастатични ГИСТ иДФСП и на преживяемостта без рецидив при адювантна терапия на ГИСТ. Опитът с Хронилевкем при пациенти с МДС/МПЗ свързани с генни пренастройки на PDGFR, е много ограничен. Освен при ново диагностицирана ХМЛ в хронична фаза, липсват контролирани клинични проучвания, показващи клинична полза или повишена преживяемост при тези заболявания.

**Дозировка и начин на приложение: ПРОЧЕТЕТЕ ПЪЛНАТА ЛИСТОВКА!** Терапията трябва да се започне от лекар с опит в лечението на пациенти с хематологични злокачествени заболявания и малигнени саркоми, според изискванията. Предписаната доза трябва да се прилага перорално с храна и голяма чаша вода, за да се сведе до минимум риска от дразнене на гастро-интестиналния тракт. Дозите от 400 mg или 600 mg трябва да се прилагат веднъж дневно, докато дневната доза от 800 mg трябва да се прилага като 400 mg два пъти дневно, сутрин и вечер. За пациентите (деца), които не могат да преглътнат капсулите, съдържанието им може да се разтвори в чаша негазирана вода или ябълков сок. Суспензията трябва да се приема веднага след приготвянето. Тъй като проучванията при животни показват репродуктивна токсичност и потенциалният риск за човешкия плод не е известен, жените в детеродна възраст, които отварят капсулите, трябва да бъдат посъветвани да боравят със съдържанието предпазливо и да избягват контакта с очите и кожата или вдишването му. Ръцете трябва да се измият непосредствено след боравене с отворените капсули. **В зависимост от вида и тежестта на заболяването дозата се определя от лекуващия лекар.** По време на лечението е необходимо следене на следните показатели: прогресия на заболяването (по всяко време); неуспех да се постигне задоволителен хематологичен отговор след поне 3 месеца лечение; неуспех да се постигне цитогенетичен отговор след 12 месеца лечение; или загуба на постигнат преди това хематологичен и/или цитогенетичен отговор. Пациентите трябва да се проследяват внимателно след повишаване на дозата, поради възможността за повишена честота на нежеланите реакции при по-високи дози.

**Противопоказаня:** Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Необходимо е повишено внимание при прием на Хронилевкем с протеазни инхибитори, противовъзбични азолни, някои макролиди, СУРЗА4 субстрати с тесен терапевтичен прозорец (напр. Циклоспорин, пимозид, такролимус, сиролимус, ерготамин, диерготамин, фентанил, алфентанил, Терфенадин, бортезомиб, доцетаксел, хинидин) или варфарин и други кумаринови.

Съвместната употреба на иматиниб и лекарствени продукти, които са индуктори на СУРЗА4 (напр. дексаметазон, фенитоин, карбамазепин, рифампицин, фенобарбитал или Нурегисит перфоратум - жълт кантарион), може значително да понижат експозицията на Хронилевкем, като така е възможно да се повиши риска от терапевтичен неуспех. Затова трябва да се избягва съвместната употреба на мощни индуктори на СУРЗА4 и иматиниб. Има съобщения за случаи на изоставане в растежа при деца и погростващи, приемащи иматиниб. Дългосрочните ефекти от продължително лечение с иматиниб върху растежа при деца са неизвестни. Поради тази причина при децата на лечение с иматиниб се препоръчва внимателно проследяване на растежа.

Още информация по тази точка ... **ПРОЧЕТЕТЕ ПЪЛНАТА ЛИСТОВКА!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** *Активни вещества, които могат да повишат плазме-*

*ните концентрации на иматиниб:* Веществата, които инхибират активността на Цитохром Р450 изоензима СУРЗА4 (напр. протеазни инхибитори като индинавир, лопинавир/ритонавир, ритонавир, саквинавир, теллапревир, Нелфинавир, боцепревир; противовъзбични азолни като кетоназол, итраконазол, позаконазол, вориконазол; някои макролиди като еритромицин, кларитромицин и телитромицин) може да забавят метаболизма и да повишат концентрациите на иматиниб. При здрави лица е наблюдавано значимо повишение на експозицията на иматиниб (средната Стах и АUC на иматиниб нарастват съответно с 26% и 40%), ако той се прилага заедно с единична доза кетоназол (СУРЗА4 инхибитор). Трябва да се подхожда предпазливо, ако Хронилевкем се прилага съвместно с инхибитори от групата на СУРЗА4 ензимите.

*Активни вещества, които могат да понижат плазмените концентрации на иматиниб:* Веществата, които са индуктори на активността на СУРЗА4 (напр. дексаметазон, фенитоин, карбамазепин, рифампицин, фенобарбитал, фосфенитоин, примидон или растението Нурегисит перфоратум, известно още като жълт кантарион) могат значително да понижат експозицията на Хронилевкем като така е възможно да повишат риска за неуспех от терапията. При преварителното прилагане на многократни дози рифампицин 600 mg, последвано от единична доза от 400 mg Хронилевкем е наблюдавано понижение на Стах и АUC(0-∞) с поне 54% и 74% от съответните стойности, сравнявано с тези без лечение с рифампицин. Подобни резултати са наблюдавани при пациенти с малигнени глиоми, които са лекувани с Хронилевкем по време на приема на ензим-индуциращи антиепилептични лекарствени продукти (EIEDs), като карбамазепин, окскарбазепин и фенитоин. Плазмената АUC за иматиниб се понижава със 3%, в сравнение с пациентите, които не приемат EIAEDs. Трябва да се избягва съвместната употреба на рифампицин или други мощни индуктори на СУРЗА4 и иматиниб.

*Активни вещества, чиито плазмени концентрации могат да се променят от Хронилевкем:* Иматиниб повишава средните Стах и АUC на Симвастатин (субстрат на СУРЗА4) съответно 2 и 3.5 пъти, което показва инхибиране на СУРЗА4 от иматиниб. Затова се препоръчва внимателно поведение, ако Хронилевкем се прилага със субстрати на СУРЗА4 с тесен терапевтичен индекс (напр. Циклоспорин, пимозид, такролимус, сиролимус, ерготамин, диерготамин, фентанил, алфентанил, терфенадин, бортезомиб, доцетаксел и хинидин). Хронилевкем може да повиши плазмените концентрации на други метаболитизиращи СУРЗА4 лекарства (напр. триазолови бензодиазепини, блокери на калциевите канали от дихидропиридинов тип, определени инхибитори на HMG-CoA редуктазата, напр. статини и т.н.). Поради известния повишен риск от кръвене, свързан с употребата на иматиниб (напр. хеморагия), пациентите, които се нуждаят от антикоагулантна терапия, трябва да получават нискомолекулен или стандартен хепарин, вместо кумаринови производни, като варфарин. *In vitro* Хронилевкем инхибира активността на Цитохром Р450 изоензима СУР2D6 в концентрации, подобни на тези, които повлияват активността на СУРЗА4. Иматиниб 400 mg, два пъти дневно има инхибиращ ефект върху СУР2D6-медицирания метаболизъм на метопролол, с приблизително повишение на Стах и АUC на метопролол с 23% (90% CI [1,16-1,30]). Няма данни за необходимост от адаптиране на дозировката, когато иматиниб се приема едновременно с СУР2D6 субстрати, но все пак е необходимо повишено внимание при СУР2D6 субстрати с малка терапевтична ширина, като метопролол. При пациенти, лекувани с метопролол, трябва да се има предвид клинично наблюдение.

*In vitro* Хронилевкем инхибира О-глюкуронидирането на парацетамол със стойност на Ki - 58,5 micromol/1. *In vivo* не е наблюдавано подобно инхибиране при съвместно приложение на Хронилевкем 400 mg и парацетамол 1000 mg. Приложение на по-високи дози Хронилевкем и парацетамол не е проучвано. Следователно трябва да се подхожда предпазливо, ако

високи дози Хронилевкем се прилагат съвместно с парацетамол. При тироидектомирани пациенти, получаващи левотироксин, плазмената експозиция на левотироксин може да бъде понижена при едновременно приложение с Хронилевкем. Поради тази причина се препоръчва повишено внимание. Все пак, понастоящем не е известен механизъм на наблюдаваното взаимодействие. При пациентите с Rh+ОМ има клиничен опит с едновременното приложение на Хронилевкем и химиотерапия, но лекарствените взаимодействия между иматиниб и химиотерапевтичните схеми не са добре характеризирани. Нежеланите лекарствени реакции на иматиниб напр. хепатотоксичност, миелосупресия или други, могат да се увеличат и има съобщения, че едновременната употреба с L-аспарагиназа може да се свърже с повишена хепатотоксичност. Следователно употребата на Хронилевкем в комбинация изисква специални предпазни мерки.

**Фертилитет, бременност в кърмене:** Жени с хетероген потенциал трябва да бъдат посъветвани да използват ефективна контрацепция по време на лечението. Има ограничени данни за употребата на иматиниб при бременни жени и потенциалният риск за плода не е известен. Хронилевкем не трябва да се прилага по време на бременност, освен в случай на категорична необходимост. Ако той се използва по време на бременност, пациентката трябва да бъде информирана за възможния риск за плода. Налице е ограничена информация, относно разпределението на иматиниб в кърмата и затова, жени, които приемат иматиниб, не трябва да кърмят.

Не са провеждани проучвания при пациенти, приемащи Хронилевкем във връзка с повлияването на фертилитета.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** На пациентите трябва да се обясни, че биха могли да почувстват нежелани реакции като замаяност, замъглено виждане или сънливост по време на лечението с иматиниб. Затова трябва да се препоръча предпазливост при шофиране или работа с машини.

**Опаковка:** 100 mg твърди капсули в бяла HDPE бутилка с капачка на винт и пръстен. Опаковка с 120 капсули.

**Притежател на разрешението за употреба:** Чайкафарма Висококачествените лекарства АД

## **ЛАКТАСИНУМ / LACTASINUM** \_\_\_\_\_ хранителна добавка

**Състав на една капсула:** Магарешко мляко, лиофилизат - 250 mg; Пълнител: Микрокристална целулоза, целулоза на прах, силицифицирана микрокристална целулоза.

**Описание:** Хранителната добавка ЛАКТАСИНУМ капсули е предназначена за възрастни. Действащата съставка е магарешко мляко, което по биохимичен състав се доближава до майчината кърма. Богато е на калций, магнезий, калий, желязо, витамините А, В1, В2, В6, С, Е и D, с по-малко мазнини от другите млека. Съдържа вещества с пробиотично действие, регулиращи чревната микробиална флора.

Не създава алергии поради ниското съдържание на лактоглобулин.

**Показания:** Хранителната добавка ЛАКТАСИНУМ повлиява благоприятно: Укрепването на имунната система, след прекарани вирусни заболявания; Чревната абсорбция на калций; Костната минерализация; Неут-

рализиране на токсините; Въздействия върху кожата като я прави по-мека и гладка; Нормално функциониране на храносмилателната система

**Препоръчвана доза:** По една капсула три пъти дневно.

**Прегупреждения:** Да не се превишава препоръчаната доза! Да не се използва като заместител на разнообразното хранене! Да се съхранява на място недостъпно за малки деца!

**Опаковка:** 30 броя желатинови капсули.

**Производител:** Рамкофарм ООД, тел. 02/868 80 52.

## **ЛЕ ДИЕЧИ ЕРБЕ ФЛОР/ LE DIECI ERBE FLOR** \_\_\_\_\_ хранителна добавка

**Състав:** Средно съдържание за 2 капсули: Фрукто-олигосахариди - 200 mg; Калифорнийски зърнастец кора (Rhamnus Purshiana DC) - 213.6 mg; Алое сок (Aloe Ferox Miller) - 160 mg; Копър семена (Foeniculum vulgare Miller) - 133.6 mg; Сена листа (Cassia angustifolia Vahl.) - 106.64 mg; Слагник корен (Glycyrrhiza glabra L.) - 40 mg; Тинтява корен (Gentiana lutea L.) - 40 mg; Глухарче корен (Taraxacum officinale Web.) - 26.64 mg; Алпийски зърнастец кора (Rhamnus alpinus L.Ssp. Fallax M. et P.) - 26.64 mg; Равнец корен (Rheum palmatum L.) - 26.64 mg; Пчелинок цвятъци върхове (Matricaria vulgare L.) - 26.64 mg; Витамин В6 - 2.0 mg; Витамин В2 - 1.6 mg; Витамин В1 - 1.4 mg. оцветител: хлорофил меден комплекс; Подходящи за вегетарианци и вегани.

**Показания:** Подпомага чревните и храносмилателни функции.

**Описание:** Десет билки, извънредна сила е смес от билки, пребиотични фибри (FOS) и витамини от В-групата, особено полезни на чревно ниво. Фрукто-олигосахаридите (FOS), тъй като те не са хидролизирани от ензимите на храносмилателната система, се оказват полезни да ребалансира нормалната чревна бактериална флора, понякога компрометирана от хранителни и околни фактори, погрешни диети, обезвжване.

**Упътване за употреба:** 1 до 2 капсули дневно, вечер преди сън.

**Прегупреждение:** Да се съхранява далеч от достъпа на деца под 3-годишна възраст. Да не се надвишава препоръчаната дневна доза. Добавката не е предназначена за заместител на разнообразното хранене!

**Опаковка:** по 30 капсули.

**Производител:** ESI s.p.a. Italy

**Изключителен и официален вносител за България:** ЛИМ ФАРМ ЕООД, тел. 02/943 11 38

## **ЛИХЕНСЕД/LICHENSED - СПРЕЙ ЗА НОС** \_\_\_\_\_ Медицинско изделие

**Състав:** Lichensed® патентована формула с активни съставки от Исландски лишей (Cetraria islandica), Котешки нокът (Uncaria tomentosa), Прополис (Propolis), Кръглолистна росянка (Drosera rotundifolia), морска вода, етерични масла от евкалипт, клек и чаено дърво. Помощни В-ва: вода, полисорбат 20, алкохол, калиев сорбат, лимонена киселина.

**Указания:** Lichensed Спрей за нос е медицинско изделие, предназначено за почистване на носната кухина. Продуктът съдържа физиологичен разтвор, който благоприятства насалната деконгесия (отстраняването на секрети от носната кухина) и улеснява дишането. Присъствието в него на патентованата формула на Lichensed® осигурява комфорт и облекчава възпалението на носа: благодарение на барьерния ефект, дължащ се на полизахаридния компонент, продуктът овлажнява и предпазва носната лигавица. Етеричните масла от евкалипт, клек и чаено дърво придават на Спрея за нос приятен балсамов и освежаващ ефект.

**Начин на употреба:** Разклатете добре преди употреба. Възрастни: 1-2 впръсквания във всяка ноздра на всеки 3-4 часа; Деца от 2 до 6 год.: 1 впръскване във всяка ноздра на всеки 8 часа; Деца над 6 год.: 1-2 впръсквания във всяка ноздра на всеки 6-8 часа.

**Предупреждения:** Да не се използва в случай на свръхчувствителност или алергия към някоя от съставките. При бременност, кърмене и деца под 2 години, използвайте продукта след консултация с лекар. Продължителната употреба може да предизвика свръхчувствителност - в този случай преустановете използването и се консултирайте с лекар.

**Опаковка:** флакон спрей 15 ml.

**Производител:** АВОPharma

**Вносител:** Техноком Трейд ООД, тел.:02/955 94 13

## **МАСЛО ОТ ЧИЯ**

Хранителна добавка

**Състав:** Всяка капсула съдържа: Масло от Чиа (Chia oil) - 500 mg; От тях: Омега-3 (Linolenic Acid) - 60%; Омега-6 (Linoleic Acid) - 20%

**Действие:** Продуктът на ЧИЯ съдържа масло, получено от семената на пустинното растение *Salvia Hispanica*, преобладаващо много растителни и морски източници на Омега 3 есенциални мастни киселини. Чиа маслото е здравословен баланс с около 60% Омега 3 и 20% Омега 6, съдействащи за нормалното биологично функциониране на целия организъм. Оказва антиоксидантно действие и предпазва клетките от стареене. Маслото повлиява благоприятно сърдечно-съдовата дейност, LDL холестерола, кръвното налягане, метаболизма и нивото на кръвната захар при диабетици. Омега-6 Линолова киселина поддържа клетъчното здраве в организма, подобрява влажността на кожата и състоянието на косата.

**Приложение:** Препоръчва се като хранителна добавка за благоприятно повлияване на сърдечно-съдовата система, нивата на холестерола, кръвното налягане, физическото и психическо здраве. Препоръчвана доза: По 1 капсула, два пъти дневно.

**Предупреждения:** Хранителната добавка не е предназначена за деца! Да не се превишава препоръчаната доза! Да не се използва като заместител на разнообразното хранене! Да се съхранява на място, недостъпно за малки деца!

**Опаковка:** 60 броя меки желатинови капсули

**Производител:** РАМКОФАРМ ООД, тел. 02/868 90 58.

## **СЛИП КОНТРОЛ/ADLIQUID™ SLEEP CONTROL**

хранителна добавка

**Състав в 5 мл. колоиден разтвор:** Мелатонин от смес на растителни екстракти 2 mg; /div ямс, овес, горчица бяла и черна / екстракт 400 mg; L- Таурин 200 mg; Пасифлора екстракт от наземни части 150 mg; Алфа-липоева киселина 20 mg; Цитрусови биофлавоноиди 10 mg; Витамин В6 /като пиридоксин хидрохлорид/ 2 mg; Други съставки: дейонизирана вода, емулгатор- гума ксантан, консервант – калиев сорбат, нектар от агава, подсладител- сукралоза

**Действие:** Слип Контрол влияе благоприятно върху качеството на съня, способства за по-лесно заспиване и нормален сън. Допринася за нормалните функции на нервната система и за психическото спокойствие. При пътувания помага за по-лесна адаптация на организма към часовите разлики.

**Предназначение:** подпомага качеството на съня, способства за по-лесно заспиване и нормален сън; помага за адаптация на организма към часовите разлики, възстановява естествения ритъм на съня, намалява чувството на дезориентация, умора и колебания в настроението характерни за нарушения на естествените биоритми; помага за възстановяване на естествените биоритми при хора, работещи на смену; допринася за нормалните функции на нервната система, за спокойствието; спомага за по-бързото възстановяване на организма подложен на физически натоварвания и стрес; при възрастни хора помага за възстановяване на нормалния ритъм сън-бодърстване; подходящ е за включване в програми по комплексно оздравяване и подмладяване на организма.

**Начин на приложение:** Препоръчителната дневна доза е от 5 до 15 мл, 10 до 60 мин. преди лягане. Консумира се самостоятелно, по желание може да се консумира с вода или сок.

**Опаковка:** Колоиден разтвор, fl. 237 ml

**Производител:** AD Medicine /USA/

**Вносител:** ЕД МЕДИЦИН БАЛКАН ООД, тел. 02 954 04 67

## **ТИРЕО СЪПОРТ/ ADLIQUID™ THYREO SUPPORT**

хранителна добавка

**Състав в 5 мл. колоиден разтвор:** Келп /*Laminaria spp.*/ екстракт - 500 mg; Фукус /*Fucus vesiculosus*/ екстракт - 300 mg; L –Тирозин - 200 mg; Спирулина /*Spirulina platensis*/екст. - 70 mg; Хлорела / *Chlorella pyrenoidosa*/ екст. - 50 mg; Хлорофилин /*Chlorella vulgaris* Beyerink/ - 50 mg; Цинк /оксид/ - 6 mg; Бета Каротен - 5 mg; Витамин В6 /като пиридоксин хидрохлорид/ - 2 mg; Фолиева киселина - 400 mcg; Селен /като аминокиселина хелат/ - 70 mcg. Други съставки: дейонизирана вода, емулгатор - гума ксантан, консервант – калиев сорбат, нектар от агава, подсладител- сукралоза.

**Описание:** Тирео Съпорт съдържа кафяви и зелени водорасли, които са източник на органичен йод, аминокиселина L-тирозин и комплекс от витамини и минерали. Допринася за нормалната функция на щитовидната жлеза, нормалната продукция на тироидните хормони и нормалния енергиен метаболизъм. Подходящ е за включване в програми по поддържане на нормалното телесно тегло. Има благоприятно влияние върху

състоянието на кожата, допринася за нормалните функции на нервната система и когнитивните функции.

**Предназначение:** за поддържане на нормалната функция на щитовидната жлеза и нормалния синтез на тироидните хормони; за регулиране на нормалната обмяна и поддържане на нормалното телесно тегло; при намалено съдържание на йод в диетата и при състояния, които могат да доведат до недостиг на йод в организма; за подкрепа на нормалните функции на нервната система; за умствената работоспособност и нормалните когнитивни функции; за здравето на кожата, косата и ноктите.

**Внимание:** лица с заболявания на щитовидната жлеза могат да приемат продукта след консултация с лекар.

**Начин на приложение:** Стандартната дневна доза е 5 мл преди или по време на храненето. Приемът на препарата може да продължи до 2 месеца непрекъснато.

**Опаковка:** Колоиден разтвор, fl. 237 ml

**Производител:** AD Medicine /USA/

**Вносител:** ЕД МЕДИЦИН БАЛКАН ООД, тел. 02 954 04 67

#### **ВЕЧЕРНА ИГЛИКА**

хранителна добавка

**Състав на една капсула:** масло от Вечерна иглика - 245 мг, Витамин Е – 5 мг. Състав на капсулата: желиращ агент – желатин и овлажнител - глицерин.

**Приложение:** Маслото от вечерна иглика е богат източник на гама-линоленова киселина – Омега-6 киселина, която поддържа сърдечно-съдовата, нервната, имунната и особено репродуктивната системи. Хранителната добавка подпомага нормалния хормонален статус и е естествен хормонален регулатор. Спомага за добро здраве и намалява неразположението при менопауза. Благоприятно повлиява за доброто разположение в дните преди и по време на месечния цикъл. Допринася за поддържането на чиста и гладка кожа, лъскава коса, и здрави нокти.

**Начин на употреба:** по 1 капсула 3 пъти дневно по време на хранене. Хранителната добавка не е подходяща за деца, бременни, кърмачки и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Да не се превишава препоръчваната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковка:** 90 меки желатинови капсули в опаковка

**Производител:** Буров ЕООД, тел: 02/851 92 02

#### **ВИТАМИКС МУЛТИВИТАМИНИ А-Z**

Хранителна добавка

**Състав (в 1 таблетка):** Калций (калциев карбонат) 160 мг, Фосфор 110 мг, Магнезий (магнезиев глюконат) 57 мг, Витамин С (аскорбинова киселина) 20 мг, Витамин В3 (никотинамид) 10 мг NE, Витамин Е (DL-алфа-токоферил ацетат) 8 мг БТЕ, Цинк (цинков глюконат) 4 мг, Желязо (железен фумарат) 2,8 мг, Пантотенова киселина (Витамин В5) 2 мг, Витамин В1 (тиамин хидрохлорид) 1,5 мг, Витамин В6 (пиридоксин хидрохлорид) 1,2 мг, Витамин В2 (рибофлавин) 1,1 мг, Лутеин 800 мкг, Витамин А (ретинол) 500 мкг RE, Ликопен 300 µg, Манган 0,300 мг, Мед (меден сулфат) 0,150 мг, Фолиева киселина 100 мкг, Биотин (D-биотин) 30 мкг, Йод 25 мкг, Хром (хром пиколинат) 25 мкг, Витамин К 20 мкг, Селен (натриев селенит) 10 мкг, Витамин D3 (холекалциферол) 3 мкг, Витамин В12 (цианокобаламин) 2 мкг.

**Предназначение:** Имунна система

**Приложение:** Комплекс от необходими витамини, минерали и микроелементи за допълване на хранителния режим и осигуряване на добро здраве. С добавени антиоксиданти лутеин и ликопен.

**Дозировка:** 1 таблетка дневно, по време или след хранене.

**Опаковка:** 3 блистера x 10 таблетки в картонена кутия.

**Производител:** Фортекс Нутрасютикалс, тел. 02/437 23 16



### ТАЛОН ЗА МАЛКА БЕЗПЛАТНА ОБЯВА

Име \_\_\_\_\_ телефон \_\_\_\_\_

e-mail: a.stoycheva@infopharma-bg.net, тел./факс: 02/963-45-43 - га съдържа го 10 гуми.

## О Б Я В И

**Счетоводни услуги за аптеки. Отлично познаване на бранша. ЕС ЕН ДЖИ ДИВАЙН.**  
тел. 02/426 32 77; 0885 15 20 19, sngdivine@abv.bg

**Информацията в тази рубрика е непълна! Целта ни е да Ви запознаем с новите продукти, които влизат на българския пазар. За изчерпателна информация търсете кратките характеристики!**

**Допълнителна информация: страница на ИАЛ – [www.bda.bg](http://www.bda.bg);  
страница на Европейската агенция по лекарствата – [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)**

### **АКУЛИПОН КОМП./ ACULIPON COMP.**

хранителна добавка

**Състав:** Алфа-липоева киселина 300 мг., стандартизиран екстракт от Гинко Билоба (50:1) - 100 мг, Витамин В (Thiamin mononitrat) - 0,55 мг, Витамин В6 (Pyridoxin Chlorhydrat) - 0,7 мг и Витамин В12 (Cyanocobalamin) - 1,3 мкг.

**Описание:** АкуЛипон® комп. е хранителна добавка, съдържаща Алфа-липоева киселина, стандартизиран екстракт от Гинко Билоба (50:1) и витамини от В-групата. Основният компонент на АкуЛипон® комп. е Алфа-липоевата киселина (тиоктова киселина), която е субстанция, синтезирана в собствената обмяна на веществата при висшите организми и е известна с активността си като коензим в клетъчния метаболизъм. Алфа-липоевата киселина е един от най-мощните антиоксиданти, които забавят процесите на клетъчното стареене. Допринася за добър глюкозен обмен, като благоприятства усвояването на въглехидратите и метаболизирането им до полезна енергия. Стандартизираният екстракт от Гинко Билоба съдържа 24% флавоноиди и 6% терпени. Виталните вещества на този екстракт допринасят за добро кръвообращение и микроциркулация и имат антиоксидантни свойства. Доброто кръвообращение в мозъка допринася за добра памет и концентрация.

АкуЛипон® комп. съдържа и комплекс от В-витамини, състоящ се от Тиамин (В1), Пиридоксин (В6) и Цианокобаламин (В12). Те са отговорни за нормалното функциониране на енергийната обмяна и на нервната система.

**Действие:** Съставът на АкуЛипон® комп. подпомага добрата микроциркулация, има антиоксидантни свойства и заедно с витамините от В-групата, благоприятства глюкозния обмен, допринася за добра памет и концентрация и за нормалното функциониране на нервната система.

**Дозировка и начин на приложение:** Приема се веднъж дневно по една капсула, препоръчително преди хранене. Капсулата се приема цяла, без да се дъвче, с малко течност. Положителен ефект се наблюдава след 2-4 седмично приемане, като препоръчителният прием е 12 седмици.

**Препоръки:** Да не се приема заедно с медикаменти, забавящи кръвосъсирването; Да не се приема при свръхчувствителност към някоя от активните съставки!; Да не се приема от деца,

бременни и кърмещи жени!; Да не се превишава препоръчителния дневен прием!; Да не се използва като заместител на разнообразното хранене!; Да се съхранява на място, недостъпно за малки деца!

**Опаковка:** 30 капсули в картонена кутия.

**Производител:** Dr. Claus Pharma GmbH, Германия

### **NO3AE01 CLONAREKS/ КЛОНАРЕКС**

**Състав:** Всяка таблетка Клонарекс 0,5 мг таблетки съдържа 0,5 мг клоназепам (clonazepam). *Помощни вещества:* 0,1 мг сънсет жълто FCF (E110), Целулоза, микрокристална; Повидон; Натриев нишестен гликолат; Нишесте, прежелатинизирано; Силициев диоксид, колоиден безводен; Магнезиев стеарат.

**Показания:** Всички клинични форми на епилепсия и гърчове при новородени, деца и възрастни, особено абсанси (petit mal), включително атипични абсанси; първични или вторично генерализирани тонично-клонични припадъци (grand mal), тонични или клонични припадъци, парциални (огнищни) пристъпи с проста или комплексна симптоматика; различни форми на миоклонични пристъпи, миоклонус и свързани абнормни движения.

**Дозировка и начин на приложение:** Възрастни: Началната доза не трябва да надхвърля 1 мг/дневно. Поддържащата доза за възрастни обикновено е между 4 и 8 мг дневно. Пациентите в старческа възраст са особено чувствителни към ефектите на централните депресанти и при тях може да се появи объркване. Препоръчва се началната доза Клонарекс да не надхвърля 0,5 мг/дневно. Това са общи дневни дози, които трябва да бъдат разделени на 3 или 4 приема през определени интервали в рамките на деня. При необходимост, по преценка на лекаря могат да се прилагат и по-високи дози, до максимум 20 мг дневно. Към поддържаща доза следва да се премине след около 2 до 4 седмици.

Педиатрична популация: *Новородени и деца:* За да се постигне оптимално дозиране, на децата следва да се дават таблетки от 0,5 мг. Началната доза не трябва да надвишава 0,25 мг/дневно за новородени и малки деца (от 1 до 5 години) и 0,5 мг/дневно за по-големи деца. Поддържащата доза обикновено попада в следния диапазон: Деца в училищна възраст (от 5 до 12 години) - 3 до 6 мг; Малки деца (от 1 до 5 години) - 1 до 3 мг; Новородени (от 0

до 1 години) - 0,5 до 1 мг. При определени форми на епилепсия в детската възраст, някои пациенти не могат да бъдат повече адекватно контролирани с Клонарекс. Контролът може да бъде възстановен с повишаване на дозата или прекъсване на лечението с Клонарекс за 2-3 седмици. През периода на прекъсване на лечението пациентът трябва да бъде под наблюдение и при необходимост, да се приложи лечение с други лекарства.

**Начин на приложение:** Лечението трябва да започне с ниски дози. Дозата трябва да се повишава постепенно, докато се достигне подходящата за всеки пациент поддържаща доза. Дозата прилаган Клонарекс трябва да бъде коригирана според индивидуалните нужди на всеки пациент и е в зависимост от индивидуалния отговор на провежданото лечение. Поддържащата доза следва да се определя от клиничния отговор и поносимостта. Дневната доза следва да се раздели на 3 равни дози. Ако дозите не са разделени поравно, най-голямата доза следва да се прилага вечер преди лягане. След като се премине към поддържащо лечение, дневната доза трябва да се прилага еднократно вечер.

Едновременното прилагане на повече от едно антиепилептично лекарство е честа практика при лечение на епилепсия, която може да се прилага и при Клонарекс. Може да се наложи корекция на дозата на всеки от лекарствените продукти за постигане на оптимален ефект. Ако при пациенти, лекувани с клоназепам, се развие епилептичен статус, може да се премине към парентерална (интравенозно) форма на клоназепам за контрол на състоянието. Преди да се добави клоназепам към провеждана антиконвулсивна схема на лечение, следва да се вземе предвид, че едновременното прилагане на няколко антиконвулсанти може да увеличи честотата на нежеланите лекарствени реакции.

**Противопоказания:** Клонарекс не трябва да се използва при пациенти с известна свръхчувствителност към бензодиазепини или към някое от помощните вещества на лекарството, пациенти с остра белодробна недостатъчност, тежка дихателна недостатъчност, апнея, Миастения гравис, тежка чернодробна недостатъчност. Клонарекс не трябва да се използва при пациенти в кома или при пациенти, за които се знае, че злоупотребяват с лекарства, наркотици или алкохол.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Съобщава се за суицидни намерения и поведение при пациенти, лекувани с антиепилептични лекарства при няколко показания. Механизмът на възникване на този риск е неизвестен и наличните данни не изключват възможността от повишен риск при клоназепам. Както и при другите антиепилептични лекарствени продукти, лечението с Клонарекс, макар и краткотрайно, не трябва да бъде внезапно прекъсвано, като е необходимо постепенно намаляване на дозата до спиране, с оглед на риска от внезапен епилептичен статус. Тази предпазна мярка е необходимо да се предприема и при спиране на друг вид лечение, докато пациентът все още приема Клонарекс. Продължителната употреба на бензодиазепини може да доведе до развитие на зависимост и симптоми на отнемане при спиране на приема. Клонарекс може да се прилага само с особено внимание при пациенти със spinalна или церебрална атакия, при остра интоксикация с алкохол или

наркотици и при пациенти с тежко чернодробно увреждане.

При кърмачета и малки деца Клонарекс може да причини увеличена секреция на слюнка и бронхиален секрет. Поради това е нужно специално внимание за поддържане на проходимостта на дихателните пътища. **Прочетете пълната КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Централно действащи лекарствени продукти, напр. алкохол, други антиконвулсанти (антиепилептични продукти), анестетици, хипнотици, психоактивни лекарствени продукти и някои аналгетици, както и мускулни релаксанти може да предизвика засилени ефекти върху седацията, дишането и хемодинамиката, както и доведе до взаимно потенциране на ефекта на лекарствените продукти. Антиепилептични лекарствени продукти - нежеланите лекарствени реакции като седация, апатия и токсичност могат да бъдат по-изявени, особено с хидантоин или фенобарбитал или комбинации, които ги включват. Това изисква допълнително внимание при определянето на дозировките, особено в началните етапи от лечението. Комбинацията от клоназепам и натриев валпроат макар и рядко се свързва с епилептичен статус от абсанси. Въпреки, че някои пациенти понасят и се повлияват добре от тази комбинация от лекарства, при назначаването ѝ потенциалният риск трябва да се има предвид. При комбинирано лечение, антиепилептичните лекарства фенитоин, фенобарбитал, карбамазепин и валпроат могат да увеличат клирънса на клоназепам и по този начин да намалят неговите плазмени концентрации.

Известните инхибитори на чернодробни ензими, напр. циметидин, са демонстрирали намаляване на клирънса на бензодиазепините и могат да потенцират тяхното действие, а известните индуктори на чернодробните ензими, напр. рифампицин, могат да увеличат клирънса на бензодиазепините. При едновременно лечение с фенитоин или примидон понякога се наблюдава промяна, обикновено повишение в плазмените концентрации на тези две лекарства.

**Фертилитет, бременност и кърмене:** По време на бременност клоназепам може да се прилага единствено при безспорни индикации. Клоназепам има вредни фармакологични ефекти върху фетуса/новороденото. Приложението на високи дози в последните три месеца от бременността или по време на раждане може да предизвика нарушения в сърдечния ритъм на нероденото дете или хипертермия, хипотония, лека форма на потискане на дишането и незадоволително хранене на новороденото. Новородените, чийто майки хронично са приемали бензодиазепини по време на последните етапи на бременността, могат да развият физическа зависимост и да бъдат в известен риск от развитие на симптоми на отнемане в постнаталния период. Трябва да се има предвид, че самата бременност, а и рязкото прекратяване на лечението, могат да причинят обостряне на епилепсията. Майки, които провеждат лечение с това лекарство, не трябва да кърмят.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** По правило на пациентите, страдащи от епилепсия, е забранено



да шофират! Клонарекс може да забави реакциите до такава степен, че да повлияе на способността за шофиране или работа с машини. Ето защо шофирането, работата с машини и други опасни дейности трябва като цяло да се избягват, особено в първите няколко дни след започване на лечението. Този ефект се усилва при употреба на алкохол.

**Опаковка:** Клонарекс 0,5 mg таблетки са опаковани в блистери А1-PVC/PVDC. Всеки блистер съдържа 10 таблетки Клонарекс. Картонената опаковка съдържа 3 блистера (30 таблетки).

**Притежател на разрешението за употреба:** Рекс Фармасютикълс ЕООД

## **ЕХЕМ FOAM KIT FK05/ЕКСЕМ ПЯНА**

---

### **Стерилно, медицинско изделие**

**Описание:** ЕхЕм Foam Kit FK05, пяна специално разработена за гинекологична интракавитарна ехографска диагностика. Чрез смесване на ЕхЕм гел и ЕхЕм пречистена вода се получава гелообразна пяна. След инфузия на пяната през маточната кухина във фалопиевите тръби тя става ясно видима ехографски, като по този начин може да се провери проходимостта на фалопиевите тръби.

**Показания и употреба:** Пяна за интракавитарна ехографска диагностика.

**Противопоказания:** Да не се използва при бременност; Да не се прилага при пациентки, със съмнения за бременност; Да не се използва в периода между овулация и менструация; Да не се използва при пациенти с активни тазови инфекции, болести предавани по полов път и обилни кръвоизливи; Да не се използва при алергии към някоя от съставките на ЕхЕм гел (хидроксиетилцелулоза, глицерин, пречистена вода).

**Инструкции за употреба:** Свържете 5мл. ЕхЕм гел с 5мл. ЕхЕм пречистена вода посредством конектора, след това започнете да смесвате съдържанието на двете спринцовки, като инжектирате течностите от едната спринцовка в другата (поне 10 пъти). Така ще се получи гелообразна пяна; Оставете пяната в едната спринцовка и откачете другата от конектора; Свържете стерилната спринцовка с пяната към подходящ катетър; Поставете спекулума; Внимателно изпълвайки катетъра с гелообразна пяна, позволете на въздуха да излезе от катетъра преди поставяне. Внимателно въведете катетъра в матката; Отстранете спекулума; Поставете интравагиналния ехографски трансдюсер и бавно инстилирайте гела за да избегнете дискомфорт; Определете проходимостта на фалопиевите тръби.

**Забележка:** При някои пациенти може да се усетят болезнени маточни контракции, вазовагални реакции, коремни болки, загуба на течности или зацапване. Тези симптоми са познати и свързани с всички вътрематочни изследвания и изследвания за опреде-

ляне на проходимостта на фалопиевите тръби. За намаляване на болката могат да бъдат изписани болкоуспокояващи медикаменти.

**Предпазни мерки и предупреждения:** След използването на комплектът ЕхЕм Foam Kit FK05, трябва да се счита за медицински отпадък; Да не се използва, ако предварително опаковката е била отворена или наранена; Предназначено за еднократна употреба. Ако остане неизползвана пяна след изследването, тя трябва да бъде изхвърлена; Не използвайте повторно, не ре-стерилизирайте. Повторното използване на комплекта създава потенциален риск за инфекции при пациента. Замърсяването на комплекта може да доведе до наранявания, болести и смърт. Почистването, дезинфекцията и стерилизирането на продукта могат да доведат до увреждане на формата и материалите от които са произведени. Производителят не носи отговорност за всяка директна, инцидентна или последвала вреда, получена в резултат на повторна употреба; Не използвайте ЕхЕм Foam Kit FK05 след изтичане на срока за годност на ЕхЕм гел, ЕхЕм пречистена вода и/или на конектора; Не използвайте ЕхЕм гел и ЕхЕм пречистена вода поотделно; ЕхЕм гел и ЕхЕм пречистена вода не са предназначени за инжекции.

**Начин за съхранение:** ЕхЕм Foam Kit FK05 да се съхранява на безопасно за деца място при температури между +5 и +25°C. Да се транспортира при температури между +5 и +25°C. В редки случаи продуктът може да временно да бъде изложен на температури до +40°C, но не по-дълго от 1 седмица.

**Съдържание в опаковката:** 10 мл. стерилна спринцовка с 5мл. ЕхЕм гел; 10 мл. стерилна спринцовка с 5 мл. ЕхЕм пречистена вода; Конектор.

**Окомплектовано и дистрибутирано от:** GISKIT B.V, Холандия

**Патенти:** EP 1793860; EP 2488211; PCT/NL2010/050679.

**Вносител и дистрибутор за България:** Новус ЕООД, 0877192700, office@novus.bg, www.novus.bg.

## **ЛИЗАСКИН/ LYSASKIN**

---

### **Козметична серия**

LYSASKIN Laboratories е френска дермокозметична лаборатория, която дава конкретни решения на кожни проблеми в следните патологични области: **суха и много суха кожа, атопичен дерматит, ксероза и псориазис**. В търсене на решения на тези проблеми LYSASKIN Laboratories разработва иновативни продукти, които дават максимална ефективност на своите потребители. Гамата Лизаскин ще се предлага в България под марката **DERMAGIE**.

Основната съставка в някои от най-успешните продукти е патентованата съставка **URODIUM**. Това е комбинация от актив-

ни вещества (уреа и натриев хлорид), които осигуряват максимална хидратация на кожата по устойчив начин. Ефективността и изключителното действие на продуктите е доказана чрез клинични проучвания и богат клиничен опит в независими лаборатории и болници.

**Сигурност и качество:** продуктите на LYSASKIN са разработвани в продължение на повече от 3 години и от най-добрите специалисти в областта под контрола на проф. Калис. Освен това, на всички нива на разработване на продуктите участват пациентските организации, които обобщават мненията на своите членове и по този начин се разработва най-подходящия за техните нужди продукт. Продуктите на LYSASKIN са преминали много тестове от независими фирми или научни лаборатории под изключителен дерматологичен контрол.

**Повече информация за търговци на едро:** Ей енд Ди Фарма, тел. 0800 12 400

## G03XB01 MIFEGYNE / МИФЕГИН

**Състав:** всяка таблетка съдържа 200 mg mifepristone (синтетичен стероид с антипрогестационно действие). *Помощни вещества:* безводен колоиден силиций, царевично нишесте, магнезиев стеарат, микрокристална целулоза.

**Показания:** За прекъсване на бременност: Мифегуе и простагландин може да бъдат предписвани и прилагани единствено в съгласие с националното законодателство и правилниците на държавата, където се прилагат. Медикаментозно прекъсване на интраутеринна бременност. В последователна употреба с простагландинов аналог до 63 дни след аменорея. Омекване и разширяване на маточната шийка преди хирургически аборт през първия триместър. Подготовка за действието на простагландиновите аналози при прекъсване на бременността по медицински причини (след първия триместър). Предизвикване на раждане при ембрионална смърт ин утеро. При пациентки при които не могат да бъдат използвани простагландин или окситоцин.

**Дозировка и начин на приложение:** *Медикаментозно прекъсване на интраутеринна бременност.* До 49 дни от аменорея: 600 mg mifepristone, т.е. 3 таблетки взети с еднократна перорална доза последвани 36 до 48 часа по-късно от прилагането на простагландинов аналог: misoprostol 400 g перорално или гетерprost 1 mg вагинално. Също така 200 mg mifepristone може да бъдат използвани в еднократна перорална доза последвана 36 до 48 часа по-късно от прилагането на простагландинов аналог гетерprost 1 mg вагинално. Между 50-63 дни от аменорея: 600 mg mifepristone, т.е. 3 таблетки взети с еднократна перорална доза последвани 36 до 48 часа по-късно от прилагането на простагландинов аналог гетерprost 1 mg вагинално. *Размекване и разширяване на маточната шийка преди хирургически аборт през първия триместър:* 200 mg mifepristone, т.е. 1 таблетка последвана 36 до 48 часа (но не по-късно) от хирургическо прекъсване на бременност-

та. Подготовка за действието на простагландинови аналози при прекратяване на бременността по медицински причини: 600 mg mifepristone, т.е. 3 таблетки взети с еднократна перорална доза последвани 36 до 48 часа преди планираното прилагане на простагландин, което ще бъде повторено колкото често е обозначено. *Предизвикване на раждане при ембрионална смърт ин утеро:* 600 mg mifepristone, т.е. 3 таблетки взети с еднократна перорална дневна доза, два последователни дни. Раждането трябва да се предизвика по обичайните методи, ако не е започнало в рамките на 72 часа след прилагането на mifepristone.

**Противопоказания:** *Всички показания:* Хронична бъбречна недостатъчност, свръхчувствителност към активното вещество, или към някое от помощните вещества, остра астма неконтролируема посредством терапия, наследствена порфирия. *Медикаментозен аборт:* Бременност непотвърдена посредством ехографски преглед или биологично изследване; бременност след 63<sup>ва</sup> ден след аменорея, съмнения за извънматочна бременност, противопоказания към избрания простагландинов аналог. *Размекване и разширяване на маточната шийка преди хирургически аборт:* Бременност непотвърдена посредством ехографски преглед или биологично изследване; бременност след 84<sup>ва</sup> ден след аменорея, съмнения за извънматочна бременност. *Подготовка за действието на простагландинови аналози при аборт по медицински причини (след първи триместър):* Противопоказания към избрания простагландинов аналог. *Предизвикване на раждане при ембрионална смърт ин утеро:* Ако се изисква комбинация с простагландин, погледнете противопоказания на избрания простагландинов аналог.

**Предупреждения и предпазни мерки:** При липсата на специални изследвания, Мифегуе не се препоръчва при пациенти с бъбречна недостатъчност, чернодробна недостатъчност, недохранване. При всички случаи се изисква определяне на резултатен фактор и предотвратяване на резултатна алоимунизация, както и вземане на други общи мерки обичайни за всеки аборт. Препоръчва се започването на контрацептивни предпазни мерки възможно най-бързи след прилагането на mifepristone (виж КХП). *Съмнения за остра бъбречна недостатъчност:* Препоръчва се приложение на dexamethasone (виж КХП). *Дългосрочно лечение с кортикостероиди* (включително инхалационни кортикостероиди при пациенти с астма): Ефикасността може да спадне за 3 до 4 дни след приема на Мифегуе. *Нестероидни противовъзпалителни лекарства включително аспирин (ацетилсалицилова киселина):* Теоретично е възможен спад на ефикасността на метода (виж КХП). Трябва да се следват предпазните мерки по отношение на използвания простагландин (виж КХП). Този метод изисква активното участие на жената, която трябва да бъде информирана за изискванията на метода: необходимостта да се комбинира лечението с простагландин с приложение при второ приложение, нуждата от контролен преглед (3<sup>то</sup> посещение) в рамките на 14 до 21 дни след приема на Мифегуе, за да се провери пълната експулсия (клиничен преглед, ехографски преглед и бета ЧХГ измерване), възможният неуспех на метода, водещ до прекъсване на бременността посредством друг метод. В случай на бременност с интраутеринно

средство ин ситу, това устройство трябва да бъде отстранено преди приложението на Mifegyne.

Експулсията трябва да се състои преди приложението на простагландин (при около 3% от случаите). Този факт не изключва контролния преглед предвиден да провери дали експулсията е завършена и празнотата на матката. Рискове свързани с метода (виж КХП): *Неуспешен изход, Кървене*. Пациентките трябва да бъдат информирани за появата на продължително вагинално кървене (средно около 12 или повече дни след приема на Mifegyne), което може да бъде обилно. Кървенето се получава при почти всички случаи и по никакъв начин не е доказателство за завършена експулсия. Продължаването на вагиналното кървене на този етап би могло да означава незавършен аборт или незабелязана екстраутеринна бременност и трябва да се помисли за подходящо лечение. Ако съществуват съмнения за продължаваща бременност, може да е необходим ехографски преглед, за да оцени нейната жизнелост, а на пациентката ще се предложи прекратяване по друг метод. Трябва да се отдели специално внимание на пациентки със хемостатични смущения с хипокоагулация, или с анемия. Решението да се използва медикаментозния или хирургическият метод трябва да бъде взето заедно със специализирани консултанти в съответствие с типа на хемостатичното смущение или степента на анемия. *Инфекция*: Много редки случаи на фатален или сериозен токсичен или септичен шок причинени от патогени като *Clostridium sordellii endometritis*, *Escherichia coli* проявяващи се с или без треска или други явни симптоми на инфекция са докладвани при медикаментозен аборт извършен извършен с 200 mg mifepristone последван от неправомерно вагинално приложение на таблетки misoprostol за перорална употреба. Докладвани са и редки, но сериозни сърдечносъдови инциденти след интрамускулно приложение на простагландиноз аналог: жени с рискови фактори за сърдечносъдови заболявания или установено сърдечносъдово заболяване трябва да бъдат подлагани на лечение с повишено внимание. *Омекване и разширяване на маточната шийка преди хирургически аборт*. Използването на Mifegyn трябва да бъде последвано, 36 до 48 часа по-късно, но не повече, от хирургически аборт. *Рискове свързани с метода: Кървене*. Жената трябва да бъде информирана относно риска от вагинално кървене, което може да бъде обилно, от аборт предшестващ хирургическата интервенция (макар и минимално). Тя ще бъде информирана относно това къде трябва да отиде, за да провери завършеността на експулсията, или при спешен случай. Трябва да се отдели специално внимание на пациентки със хемостатични смущения с хипокоагулация, или остра анемия. (Виж КХП). *Други рискове*: Тези свързани с хирургическата процедура.

**Взаимодействие с други лекарствени продукти:** Ketconazole, itraconazole, erythromycin, сок от грейпфрут, rifampicin, dexamethasone, St.John's Wort и определени антиконвулсанти (phenytoin, phenobarbital, carbamazepine), лекарства, които са субстрати на CYP 3A4 и имат тесен терапевтичен диапазон, включително някои агенти използвани по време на обща анестезия (**Виж КХП**).

**Бременност и кърмене:** *Бременност*: В клиничната практика са

докладвани редки случаи на малформации на края на долните крайници (еквиноварус) в случай на mifepristone приложен самостоятелно или заедно с простагландини. Въпреки това данните са твърде ограничени дали молекулата е човешки тератоген. Вследствие жените трябва да бъдат информирани, че поради риска от неуспешен изход на медикаментозния аборт и неизвестния риск за зародиша, контролният преглед е задължителен. Ако се диагностицира неуспешен изход на метода при контролен преглед (възможна продължаваща бременност) и при съгласие на пациентката, прекъсването на бременността трябва да се извърши чрез друга процедура, наличните данни са твърде ограничени, за да оправдаят систематичното прекратяване на доказана бременност. В този случай трябва да се осъществи внимателно ехографско наблюдение на бременността, с особено внимание върху крайниците. *Кърмене*: Mifepristone е липофилно вещество и може теоритично може да бъде предадено в майчината кърма. Въпреки това не съществуват данни. Следователно употребата на mifepristone трябва да се избягва по време на кърмене.

**Нежелани лекарствени реакции: (Виж КХП).**

**Прегозиране:** В случай на случайно голямо поглъщане може да се появят признаци на бъбречна недостатъчност. Признаците на остра интоксикация може да наложат специализирано лечение включително приложението на dexamethasone.

**Опаковка:** 3 таблетки всяка съдържаща 200 mg mifepristone.

**Притежател на разрешение за употреба:** EXELGYN SAS, Франция.

## **МИЛГАМА крем/MILGAMMA®**

### **Крем за грижа за краката с 10% урея**

**Състав:** В състава на крем Milgamta® има 10% урея, като продуктът не съдържа ароматизатори, оцветители и консерванти.

**Показания:** Кремът за грижа за краката Milgamta® се препоръчва за ежедневна употреба при суха, груба и напукана кожа на краката.

**Действие:** Уреята (карбамид) е естествен овлажнител на кожата и по-специално се съдържа в роговицата. Често при суха кожа съдържанието на урея в кожата е намалено. В дерматологията уреята е доказан естествен овлажняващ фактор, който хидратира кожата и така намалява кожните раздразнения. Кремът за грижа за краката Milgamta® съдържа във висока концентрация овлажняващото вещество урея. По този начин се поддържа способността на кожата да абсорбира и задържа влагата. За да се намали рискът от кожни раздразнения и алергии, кремът за грижа за краката Milgamta® съдържа само хидратиращо вещество урея и безвредна за кожата основа.

**Опаковка:** туба 45 мл., поставена в картонена кутия

**Производител:** WÖRWAG PHARMA GmbH & Co. KG;  
www.woerwagpharma.com

**Представител за България:** ТП "Вьорваг Фарма" ГмбХ & Ко.КГ,  
тел.: 02 462 71 58 / 02 862 28 11

## **САНОХЕПАТИК/SANOHEPATIC**

Хранителна добавка

**Състав:** В една капсула от 410 mg се съдържат: L-орнитин L-аспаратат - 150 mg, изсушен сок от артишок - 100 mg, екстракт от ким - 50 mg.

**Описание:** Екстрактът от листа на артишок увеличава жлъчната секреция и диурезата, регулира процеса на образуване на холестерола, стимулира обновяването на чернодробните клетки и намалява гликемичното ниво. Екстрактът от ким стимулира стомашната секреция, действа противовъзпалително на червата, има диуретично и антисептично действие и разрежда стомашните секрети. L-орнитин L-аспаратат има защитно действие за черния дроб, намалява нивото на урея в кръвта.

**Дозировка и начин на употреба:** Възрастни: 1-3 капсули на ден, преди хранене. Продуктът е да е предназначен за възрастни. Да не се превишава препоръчителната дневна доза. Хранителна добавка. Хранителните добавки не заместват разнообразното и пълноценно хранене и здравословния начин на живот. Да се съхранява на стайна температура, на сухо място. Да се съхранява на място недостъпно за деца. Противопоказано в случай на холелитиаза или запушване на жлъчните пътища.

**Опаковка:** 30 капсули, поставени в картонена кутия.

**Производител:** Natur Produkt Pharma Sp.z.o.o, Полша

**Вносител:** Натурпродукт ООД, тел. 02/979 12 19

## **G02AD06 ТОРОГУНЕ / ТОПОГИН**

**Състав:** Една таблетка съдържа 400 микрограма misoprostol (синтетичен аналог на простагландин E1). *Помощни вещества:* Микрочистална целулоза, Хипромелоза, Натриев нишестен гликолат (тип А), Хидрогенирано рициново масло.

**Показание:** За прекъсване на бременност, антипрогестероновият mifepristone и простагландиновият аналог misoprostol може да бъдат предписвани и прилагани единствено в съгласие с националното законодателство и правилници на държавата, където се прилагат. Медикаментозно прекъсване на интраутеринно развиваща се бременност, в последователна употреба с mifepristone, до 49 дни от аменорея.

**Дозировка и начин на приложение:** *Дозировка:* Приема се misoprostol като еднократна перорална доза от 400 микрограма 36 до 48 часа след приемане на единична перорална доза от 600 mg mifepristone. Информацията относно дозировката на mifepristone може да бъде намерена в продуктовата информация на mifepristone. Повръщане в рамките на 30 минути след приемане може да доведе до намаляване на ефективността на misoprostol: в този случай се препоръчва перорален прием на нова таблетка 400 микрограма misoprostol. Налична е ограничена информацията относно използването на misoprostol при юноши. Начин на приложение: Таблетките misoprostol са предназначени единствено за перорална употреба и не трябва да бъдат прилагани по никакъв друг начин.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към misoprostol или други простагландини, или към някое от помощните вещества (виж КХП); Бременност непотвърдена посредством ехографски преглед или биологично изследване; Съмнения за извънматочна бременност; Противопоказания за mifepristone; Бременност след 49-ия ден след аменорея. Тъй като misoprostol се използва в комбинация с mifepristone, вижте също така и противопоказанията за mifepristone.

**Предупреждения и предпазни мерки:** При липсата на специални изследвания, комбинацията на последователната употреба на mifepristone и misoprostol не се препоръчва при пациенти с бъбречна недостатъчност, чернодробна недостатъчност, недохранване. Поради своите абортивни свойства misoprostol не трябва никога да се използва от бременни жени, които желаят да продължат бременността си. Етапът на бременността трябва да бъде определен от разговора с пациента и клиничните изследвания. Винаги е препоръчителен ехографски преглед. Този метод изисква активното участие на жената, която трябва да бъде информирана за изискванията на метода: необходимостта да се комбинира лечението с mifepristone с приложение 36-48 часа преди приложението на този продукт, нуждата от контролен преглед (3<sup>то</sup> посещение) в рамките на 14 до 21 дни след приемане на mifepristone, за да се провери пълната експулсия, възможният неуспех на метода, водещ до прекъсване на бременността посредством процедура за второ прекъсване на бременността. Поради възможните остри въздействия на misoprostol, жените трябва да бъдат напълно информирани по отношение на вероятни сигнали и симптоми, които могат да получат, както и да имат директен достъп до лечебния център по телефон. В случай на бременност с интраутеринно средство in situ, това устройство трябва да бъде отстранено преди приложението на mifepristone/misoprostol. Рискове свързани с метода (виж КХП): Ефикасността на метода с медикаментозен аборт намалява: когато означеният режим не се спазва стриктно, в еднаква степен. *Неуспешен изход:* Невъзможният за подминаване риск от продължаваща бременност съществува при 1 % от случаите, където медикаментозният аборт е бил в рамките на 49 дни от аменорея и след перорално приложение. Този риск прави контролното посещение задължително, за да се провери дали експулсията е завършена. В редки случаи на незавършена експулсия може

да се наложи хирургическа ревизия. **Кървене:** Пациентките трябва да бъдат информирани за появата на продължително вагинално кървене (средно около 12 дни или повече след прием на mifepristone), което може да бъде обилно. Кървенето се получава при почти всички случаи и по никакъв начин не е доказателство за завършена експулсия. Кървенето може да се появи много скоро след приема на misoprostol, понякога и по-късно: при 60% експулсията се получава в рамките на 4 часа след приема на misoprostol; при 40% експулсията се получава в рамките на 24 до 72 часа след приема на misoprostol. Пациентката трябва да бъде информирана да не предприема пътуване на голямо разстояние от медицинския център при условие, че не е отбелязана завършена експулсия. Тя ще получи точни инструкции с кого да се свърже, и къде да отиде в случай на поява на проблеми, особено в случай на обилно вагинално кървене. Става дума за кървене, което трае по-дълго от 12 дни и/или което е по-обилно от нормалното менструално кървене. Трябва да се проведе контролен преглед в период от 14 до 21 дни след приема на mifepristone, за да се потвърди посредством подходящ начин (клиничен преглед, заедно с бета-ЧХГ измерване или ехографски преглед) дали експулсията е завършена и дали вагиналното кървене е спряло. В случай на продължаващо кървене (дори и леко) след контролното посещение, изчезването му трябва да бъде проверено след няколко дни. Тъй като обилното кървене изискващо хемостатичен кюретаж се случва при 0 до 1.4% от случаите по време на метода с медикаментозен аборт, трябва да се отдели специално внимание на пациентки със хемостатични смущения с хипокоагулация, или с анемия. Решението да се използва медикаментозния или хирургическият метод трябва да бъде взето заедно със специализирани консултанти в съответствие с типа на хемостатичното смущение или степента на анемия. В случай на продължаваща бременност диагностицирана след контролния преглед на пациентката се предлага процедура за второ прекъсване на бременността. **Инфекция:** Сериозни случаи (включително с фатален изход) на токсичен или септичен шок в следствие на инфекции с атипични *патогени (Clostridium sordellii и perfringens, Klebsiella pneumoniae, Escherichia coli, група A Streptococcus)*, са докладвани при медикаментозен аборт извършен с непозволено вагинално или перорално приложение на таблетки misoprostol. **Тератогенност:** Клиницистите трябва да бъдат наясно с това потенциално фатално усложнение. Пациентките, които решат да продължат бременността след лечение трябва да бъдат информирани за риска от тератогенност. Рискът съществува при назначенията на mifepristone и misoprostol и се увеличава при използването на назначения различни от споменатия по-горе. Излагането на зародиша на mifepristone и misoprostol увеличава риска от развиването на синдром на Мъобиус и/или синдром на амниотична лента. Трябва да се обмисли процедура за второ прекъсване на бременността. В случай на продължаване на бременността, трябва да се извърши строго наблюдение чрез ехографски прегледи в специализирани центрове. Докладвани са и редки, но сериозни сърдечносъдови инциденти след интравагинално или интрамускулно приложение на простагландинов аналог, включително misoprostol. Поради тази причина жени с рискови фактори за сърдечносъдови заболявания или установено сърдечносъдово заболя-

ване трябва да бъдат подлагани на лечение с повишено внимание (виж КХП). Медикаментозният аборт изисква определяне на резус фактор и предпазване от резусна алоимунизация, както и други общи мерки, които обикновено все вземат по време на аборт. Препоръчва се започване на контрацептивни предпазни мерки веднага след като абортът извършен медикаментозно бъде медицински потвърден (виж КХП). Предпазните мерки по отношение на mifepristone трябва също да бъдат следвани.

**Взаимодействие с други медикаменти:** Антиациди, антиациди съдържащи магнезий (виж КХП).

**Бременност и кърмене:** **Бременност:** Употребата по време на бременност се свързва с рогилни дефекти/малформации при продължаващи бременности изложени на mifepristone и misoprostol или само misoprostol. Пренаталното излагане на misoprostol се свързва със синдрома на Мъобиус (вродена лицева парализа, с или без дефекти на крайниците) и синдрома на амниотична лента (деформации/ампутации на крайници, особено еквивоарус, ахейрия, олигодактилия, палатосхизис). Жените обмислящи медикаментозен аборт трябва да бъдат точно запознати с рисковете за плода, ако опитът за аборт е неуспешен, а процедурата за втори такъв е нежелателна. Следователно жените трябва да бъдат информирани, че поради риска от неуспешен медикаментозен аборт и неизвестния риск за зародиша, контролният преглед е задължителен. Ако се диагностицира неуспешен изход на метода при контролен преглед (възможна продължаваща бременност) и при съгласие на пациентката, прекъсването на бременността трябва да се завърши чрез процедура за втори аборт. Ако пациентката пожелае да продължи бременността, трябва да се осъществи внимателно ехографско наблюдение на бременността, с особено внимание върху крайниците, в специализиран център. **Кърмене:** Пациентките трябва да избягват кърмене по време на прием на mifepristone и misoprostol (виж КХП).

**Нежелани лекарствени реакции: (Виж КХП).**

**Опаковка:** Таблетките са опаковани в перфориан еднородов блистер. По 16 таблетки в картонена кутия.

**Притежател на разрешение за употреба:** EXELGYN SAS, Франция.

## S01AE07 XIFLODRON/КСИФЛОДРОП

**Състав:** 1 ml от разтвора съдържа 5,45 mg моксифлоксацин хидрохлорид (moxifloxacin hydrochloride) еквивалентни на 5 mg моксифлоксацин база (moxifloxacin base). Всяка капка за очи съдържа 190 mcg моксифлоксацин (moxifloxacin). **Помощни вещества:** Натриев хлорид, Борна киселина, Натриев хидроксид, Вода за инжекции.

**Показания:** Локално лечение на гнойни бактериални конюнктивити, причинени от чувствителни към моксифлоксацин щамове.

Трябва да се вземе предвид официалното ръководство за правилна употреба на антибактериални агенти.

**Дозировка и начин на приложение:** Възрастни и деца: Дозата е една капка в засегнатото око (очи) 3 пъти дневно. Подобрението настъпва в рамките на 5 дни, а лечението трябва да продължи още 2-3 дни. Ако до 5 дни след започване на лечението не настъпи подобрение, диагнозата и/или лечението трябва да се обмислят наново. Продължителността на лечението зависи от сериозността на проблема и от клиничното и бактериологичното развитие на инфекцията. За да се предпазят апликатора-капкомер и разтвора от замърсяване, трябва да се внимава да не се докосват клепачите, заобикалящата ги повърхност или други области с върха на апликатора-капкомер на бутилката.

За да се предотврати абсорбирането на капките през назалната мукоза, особено при новородени кърмачета (бебета) или деца, назолакрималния канал трябва да се притисне с пръсти за 2 до 3 минути след поставяне на капките. Ако се използва повече от един лекарствен продукт за очно приложение, трябва да се изчака поне 5 минути преди да се постави лекарствения продукт.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активното, към някое от помощните вещества или към други хинолони.

**Специални предупреждения и специални мерки при употреба:** Има съобщения при пациенти системно приемащи хинолони за сериозни и понякога фатални (анафилактични) реакции на свръхчувствителност, получени понякога още след първата доза. Някои реакции са съпроводени с кардиоваскуларен колапс, загуба на съзнание, ангиоедем (включително и ларингеален, фарингеален или фациален оток), обструкция на дихателните пътища, диспнея, уртикария и сърбеж. Употребата на лекарствения продукт трябва да се прекрати при поява на алергична реакция към КСИФЛОДРОП. Сериозните остри реакции на свръхчувствителност към моксифлоксацин или някоя друга от съставките на продукта могат да изискват спешно лечение. Кислород и други начини за

поддържане на дишането трябва да се приложат, където е клинично показано. Както е и при други анти-инфекциозни средства, продължителната употреба може да доведе до свръхрастеж на нечувствителни организми, включително и гъбички. В случай на суперинфекция, трябва да се преустанови употребата и да се започне алтернативна терапия. **(Виж КХП!)**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Не са провеждани специфични проучвания за взаимодействията с КСИФЛОДРОП 5 mg/ml капки за очи, разтвор. Като се има предвид ниската системна концентрация на моксифлоксацин след локално очно приложение на лекарствения продукт, лекарствени взаимодействия са малко вероятни.

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Лекарственият продукт може да бъде използван по време на бременност и кърмене.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Както при всички капки за очи, временно замъгляване на зрението или други зрителни смущения, могат да повлияят върху способността за шофиране или работата с машини. Ако при поставянето на лекарствения продукт зрението се замъгли, пациентът трябва да изчака докато зрението се проясни, преди да шофира или да работи с машини.

**Опаковка:** Прозрачна стерилизирана LDPE бутилка с обем 10 ml с LDPE апликатор-капкомер и HDPE капачка на винт, състояща се от LDPE офталмологичен диспенсър със запечатан на върха капкомер и двупластова бяла HDPE затваряща капачка, съдържаща 5 ml офталмологичен разтвор.

**Притежател на разрешението за употреба:** PharmaSwiss Ceska republika s.r.o.



**ТАЛОН ЗА МАЛКА БЕЗПЛАТНА ОБЯВА**

Име \_\_\_\_\_

телефон \_\_\_\_\_

e-mail: a.stoycheva@infopharma-bg.net, тел./факс: 02/963-45-43 - да съдържа до 10 гуми.

**О Б Я В А**

**Счетоводни услуги за аптеки. Отлично познаване на бранша. ЕС ЕН ДЖИ ДИВАЙН.**  
тел. 02/426 32 77; 0885 15 20 19, sngdivine@abv.bg

**Информацията в тази рубрика е непълна! Целта ни е да Ви запознаем с новите продукти, които влизат на българския пазар. За изчерпателна информация търсете кратките характеристики!**

**Допълнителна информация: страница на ИАЛ – [www.bda.bg](http://www.bda.bg);  
страница на Европейската агенция по лекарствата – [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)**

### **АДИРЕКС / ADIREX** **хранителна добавка**

**Състав:** Всяко саше ADIREX съдържа: Saccharomyces boulardii - 250 mg (5 милиарда живи клетки\*); Lactobacillus rhamnosus Rosell-11 (1,9 милиарда живи клетки\*); Lactobacillus helveticus Rosell-52 (100 милиона живи клетки\*); **Пребиотици:** Мананови олигозахариди (МОЗ) – 200 mg; Цинк – 5 mg. **Помощни вещества:** пълнител – силициев диоксид, малтодекстрин, ароматизант - банан. \*Брой живи клетки към момента на производство.

**Показания:** ADIREX е комбинация от 5 клинично доказани съставки, която оказва благоприятен ефект върху здравето на стомашно-чревната система. Поддържа нормалната честота на дефекация и физиологичния водно-солеви състав и консистенция на чревното съдържимо. Поддържа естествения баланс на чревната микрофлора.

**Дозировка и начин на приложение:** При възрастни и деца над 5 годишна възраст ADIREX се приема два пъти по 1 саше на ден. При деца под 5 годишна възраст ADIREX се приема по 1/2 саше два пъти на ден, т.е. 1 саше на ден разделено в два приема. Съдържанието на сашето се разтваря в малко вода или безалкохолна напитка, разбърква се и се изпива. Може да се смесва и с храна или кърма. Прахът от сашето съдържа живи клетки и не бива да се смесва с горещи, ледени или алкохолни напитки или храни.

**Противопоказания:** Не приемайте ADIREX ако някога сте получавали алергична реакция към някоя от съставките на сашето.

**Опаковка:** сашета от 1.5 g x 6

**Производител:** Neopharm

### **АМЛА С / AMLA С** **хранителна добавка**

**Състав:** 1 капсула съдържа 250 mg Амалаки.

**Действие:** Естествен източник на Вит. С. Укрепва имунната система и осигурява добра резистентност на организма. Мощен антиоксидант, който подпомага борбата със свободните радикали. Подкрепя функциите на черния дроб и възстановяването на тъканите. Има тонизиращ ефект и поддържа нормалната жизненост.

**Описание:** Амла (Amalaki, Indian Gooseberry/Emblica officinalis ) е дърво, познато със своите лечебни качества от повече от 3000 години. Според аюрведическия текст Чарака Самхита, Амла е несравнимо растение, що се отнася до подмладяване. Счита се за символ на добро здраве. Плодът е важен източник на Вит. С,

минерали и аминокиселини. Плодът съдържа 3 пъти повече концентрация на протеини и витамин С от ябълката. Има най-високо съдържание на Вит. С от всички други натурални източници.

**Показания:** Кашлица, настинка, болки в гърлото и дихателни инфекции; Превременно стареене; Диспепсия и повишена киселинност; Кожни проблеми.

**Дозировка:** по 1 капсула два пъти дневно. Да не се превишава препоръчаната дневна доза.

**Опаковка:** 60 капсули

**Производител:** The Himalaya Drug Company

**Вносител:** Аюрвега Шанс ЕООД, [www.himalaya.bg](http://www.himalaya.bg)

### **L01BC06 CAPEDA / КАПЕДА**

**Състав:** Всяка филмирана таблетка съдържа 500 mg капецитабин (capecitabine). **Помощни вещества:** **Сърцевина:** лактоза монохидрат - 12.3 mg, кроскармелоза натрий, хипромелоза, микрокристална целулоза, магнезиев стеарат. **Обвивка:** Опадрай розов (титанов диоксид (E171), червен железен оксид (E172), хипромелоза и макрогол.

**Показания:** Капеда е показан за адювантно лечение на пациенти след оперативно лечение на рак на дебелото черво стадий III (стадий C по Dukes). Капеда е показан за лечението на метастазирал колоректален карцином. Капеда е показан за лечение от първа линия при авансирал карцином на стомаха в комбинация със схема на лечение на базата на платина.

Капеда в комбинация с доцетаксел е показан за лечение на пациенти с локално авансирал или метастазирал рак на млечната жлеза след неуспех на цитотоксична химиотерапия. Предшестващото лечение трябва да е включвало антрациклин. Капеда е показан също и като монотерапия при лечение на пациентки с локално авансирал или метастазирал рак на млечната жлеза след неуспех на терапия с таксани и с химиотерапевтични схеми, съдържащи антрациклини, или при които не е показано продължаването на терапията с антрациклини.

**Дозировка и начин на приложение:** Капеда трябва да се предписва само **от квалифициран лекар, с опит в прилагането на антинеопластични лекарствени продукти.** При всички пациенти се препоръчва внимателно проследяване по време на първия цикъл от лечението. Лечението трябва да се преустанови, ако се наблюдава прогресиране на заболяването или непоносима токсичност. Пациентите, лекувани с Капеда, трябва да са информирани за необходимостта от незабавно прекъсване на лечението при поява на умерена или по-тежка токсичност. Дозите на Капеда, които са пропуснати поради токсичност, не се заместват или

възстановяват, но вместо това пациентът трябва да възстанови планирания цикъл на лечение. **Прочетете КХП!**

**Противопоказания:** Анамнеза за тежки и неочаквани реакции към терапия с флуоропиримидини; Свръхчувствителност към капецитабин или към някое от помощните вещества или флуороурацил; Известна недостатъчност на дихидропиримидин дехидрогеназа (DPD); Бременност и кърмене; Тежка левкопения, неутропения или тромбоцитопения; Тежко чернодробно увреждане; Тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс под 30 ml/min); Лечение със соривудин или неговите химически сродни аналози, какъвто е бривудинът; Ако има противопоказания към някои от лекарствените продукти в комбинираната схема на лечение, този лекарствен продукт не трябва да се използва.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Дозо-ограничаващите токсични прояви включват диария, коремна болка, гадене, стоматит и синдрома "ръка-крак". Повечето нежелани реакции са обратими и не изискват трайно прекратяване на терапията, въпреки че може да се наложи прекъсване или намаляване на дозите. Тъй като този лекарствен продукт съдържа като помощно вещество **безводна лактоза**, той не трябва да се прилага при пациенти с редки наследствени състояния на непоносимост към галактоза, недостиг на лактоза на Lарр или малабсорбция на глюкоза-галактоза. **Прочетете КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** **Прочетете КХП!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Жените с хетероген потенциал трябва да бъдат посъветвани да избягват забременяване, докато провеждат лечение с капецитабин. Ако пациентката забременее, докато приема капецитабин, потенциалният риск за фетуса трябва да ѝ бъде разяснен. По време на лечение трябва да се използва ефективен метод за контрацепция. Капецитабин е противопоказан по време на бременност. Кърменето трябва да се преустанови по време на лечение с капецитабин. Липсват данни за ефекта на Капеда върху фертилитета. При проучванията с животни са наблюдавани ефекти върху фертилитета.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Капецитабин повлиява в малка до умерена степен способността за шофиране и работа с машини. Капецитабин може да предизвика замаяване, умора и гадене.

**Опаковка:** блистери PVC/PVDC/ A1 фолио (12 блистера по 10 таблетки) - 120 филмирани таблетки в опаковка.

**Притежател на разрешението за употреба:** Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД

## КАЛЦИЙ + хранителна добавка

**Състав:** В една капсула се съдържа: Калций от сладководна перлена мида/98.9%/- 360 mg, Магнезий /магнезиев глюконат/ - 120 mg, Цинк /цинков цитрат/ - 7 mg, Витамин D3 – 5 mcg, антислепващ агент – магнезиев стеарат и малтодекстрин. **Състав на капсулата:** желирац агент – желатин.

**Приложение:** Хранителната добавка действа благоприятно на ставния хрущял и съединителната тъкан. Подпомага дейността на ставния апарат и е подходящ при физически усилия и постоян-

но натоварване на опорно – двигателната система. Оказва благоприятен ефект върху нервната и сърдечно-съдовата система. Подпомага за доброто състояние на кожата, косата и ноктите.

**Начин на употреба:** от 1 до 2 капсули дневно, след хранене.

**Предупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща за бременни, кърмачки, деца и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Хранителната добавка е със съдържание на сладководна перлена мида. Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковка:** 60 твърди желатинови капсули.

**Производител:** Ренифарма Оперейшън ООД за Буров ЕООД, <http://bouroff.com>

## КОЕНЗИМ + ВИТ. В/COENZYM Q10 + В хранителна добавка

**Състав:** Препоръчаната дневна доза от една капсула съдържа: Високопречистен соев Лецитин (Soya Lecithin) - 150 mg, Магнезий /Магнезиев оксид /- 100 mg, Витамин В3 / Никотинова киселина/ - 20 mg NE, Коензим Q10 – 10 mg, Витамин В1 (Тиамин хидрохлорид) - 5 mg, Витамин В6 (Пиридоксин хидрохлорид) - 5 mg, Витамин В12 (Цианкобаламин) - 50 mcg, антислепващ агент – магнезиев стеарат и лактоза. **Състав на капсулата:** желирац агент – желатин.

**Приложение:** Хранителната добавка оказва благоприятен ефект върху мозъчната дейност и дейността на организма при умора; Подпомага функциите на паметта и концентрацията; Оказва благоприятен ефект при стрес и психически натоварвания.

**Начин на употреба:** по 1 капсула дневно. Да не се превишава препоръчаната дневна доза.

**Предупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща за бременни, кърмачки, малки деца и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Съхранение:** на сухо и хладно място, недостъпно за малки деца.

**Производител:** Ренифарма Оперейшън ООД, за Буров ЕООД

## NO6DA02 DARIZOL / ДАРИЗОЛ

**Състав:** Всяка таблетка от 10 mg съдържа 10 mg донепезил хидрохлорид. **Помощни вещества:** Полакрилин калий, микрокристална целулоза, лактоза монохидрат, безводен мононатриев цитрат, аспартам Е951, кроскармелоза натрий, безводен колоидален силиций, магнезиев стеарат, солна киселина, пречистена вода.

**Показания:** Даризол таблетки са показани за симптоматично лечение на лека до умерено тежка Алцхаймерова деменция.

**Дозировка и начин на приложение:** Възрастни / напреднала възраст: Лечението започва с 5 mg/ден (доза веднъж дневно). Даризол трябва да се приема през устата вечер преди лягане. Таблетката трябва да се сложи на езика и да се гадне възможност да се разпадне преди да се погълне със или без вода, според предпо-



читанията. 5 mg/дневна доза трябва да се поддържа поне 1 месец. Следвайки едномесечната клинична преценка на лечението с 5 mg дневно, дозата Даризол може да бъде увеличена на 10 mg/дневно (дозировка веднъж дневно). Максималната препоръчителна дневна доза е 10 mg. Дози, по-големи от 10 mg дневно, не са проучени при клиничните изследвания. Лечението трябва да започне и да се наблюдава от лекар с опит в диагностицирането и лечението на Алцхаймеровата деменция. Диагнозата трябва да се поставя съгласно общоприетите ръководства (например DSM IV, ICD 10). Лечението с Даризол трябва да започне само при възможност за редовно проследяване на взетото лекарство. Поддържащото лечение трябва да продължи толкова дълго, колкото е необходимо, за да се постигне терапевтичен резултат при пациента. Следователно клиничната полза от Даризол трябва да се прецени отново. Трябва да се обсъжда прекъсване на лечението, ако няма данни за терапевтичен ефект. Индивидуалният отговор към Даризол не може да се предскаже. При прекъсване на лечението се наблюдава постепенно изчезване на ефекта на Даризол.

Поради възможност от увеличаване на концентрацията при леко до умерено чернодробно увреждане повлияването на дозата трябва да става в зависимост от индивидуалната поносимост. Няма данни за пациенти с тежко чернодробно увреждане. Даризол не се препоръчва за употреба при деца.

**Противопоказания:** Даризол е противопоказан при пациенти със свръхчувствителност към Донепезил хидрохлорид, пиперидинови производни или някое от помощните вещества.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Употребата на Даризол при пациенти с тежка деменция, други типове деменция или други типове паметово увреждане (напр. свързан с възрастта познавателен упадък) не е изследвана.

**Анестезия:** Като холинестеразен инхибитор, Даризол е възможно да потенцира ефекта на сукцинилхолиновите миорелаксанти по време на анестезия.

**Сърдечно-съдови заболявания:** Поради фармакологичното си действие холинестеразните инхибитори могат да имат ваготоничен ефект върху сърдечната честота (брадикардия). При пациенти със „синдрома на болния синусов възел“ или други суправентрикуларни нарушения на проводимостта като сину-атриален блок и атриовентрикуларен блок, възможността за такова действие е особено важна. Има съобщения за синкоп и припадъци. При такива пациенти трябва да се обсъжда възможността от настъпване на сърдечен блок или продължителни синусови паузи.

**Стомашно-чревни заболявания:** Пациенти с повишен риск от развитие на язва, например такива с анамнеза за язвена болест или такива, получаващи едновременно нестероидни противовоспалителни средства (NSAIDs), трябва да се проследяват за подобни симптоми. Въпреки това, клиничните изследвания с Даризол не показват увеличение в сравнение с плацебо за развитие на пептична язвена болест или стомашно-чревен кръвоизлив.

**Урогенитална заболявания:** Холиномиметиците могат да предизвикат обструктивни симптоми на пикочния мехур, въпреки че това не е наблюдавано при клинични изследвания на Донепезил.

**Неврологични заболявания:** Припадъци: счита се, че холиномиметиците могат да предизвикат генерализирани припадъци. Припадъчната активност, обаче, може да бъде и проява на болестта на Алцхаймер. Холиномиметиците могат да предизвикат обостряне или индуциране на екстрапирамидни симптоми.

**Белодробни заболявания:** Поради техните холиномиметични действия, холинестеразните инхибитори трябва да се предписват с внимание на пациенти с анамнеза за астма или обструктивна белодробна болест. Прилагането на Даризол едновременно с инхибитори на ацетилхолинестеразата, агонисти или антагонисти на холинергичната система трябва да се избягва.

**Тежко чернодробно увреждане:** Няма данни за пациенти с тежко чернодробно увреждане.

Пациентите с рядкото наследствено заболяване на *галактозна непоносимост*, Lapp лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

**Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Донепезил хидрохлорид и/или който от неговите метаболити не инхибира метаболизма на теофилин, варфарин, циметидин или дигоксин при хора. Метаболизмът на Донепезил хидрохлорид не се повлиява при едновременно приложение на дигоксин или циметидин. Изследвания *in vitro* са показали, че Цитохром P450 изоензими 3A4 и 6 по-ниска степен 2D6 се включват в метаболизма на Донепезил. Студии за лекарствено взаимодействие, проведени *in vitro*, показват, че кетоконазол и хинидин, инхибитори на CYP 3A4 и 2D6 респективно, блокират метаболизма на Донепезил. Следователно тези и други CYP 3A4 инхибитори като итраконазол и еритромицин, и CYP 2D6 инхибитори като флуоксетин могат да блокират метаболизма на Донепезил. В изследване със здрави доброволци кетоконазол повишава слабо концентрациите на Донепезил с около 30 %. Ензимни индуктори като рифампицин, фенитоин, карбамазепин и алкохол могат да понижат нивата на Донепезил. Тъй като степента на инхибиращия или индуциращия ефект е неизвестна, такива лекарствени комбинации трябва да се използват с повишено внимание. Донепезил хидрохлорид може да повлияе на медикаменти с антихолинергична активност. Също така проявява синергизъм при едновременно лечение с медикаменти като сукцинилхолин, други невромускулни блокери или холинергични агонисти или бета-блокери, които въздействат върху сърдечната проводимост.

**Бременност и кърмене:** Няма адекватни данни за употреба на Даризол при бременни жени. Даризол не трябва да се използва по време на бременност, освен ако не е наложително. Жени, използващи Даризол, не трябва да кърмят.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Даризол има слабо до умерено влияние върху способността за шофиране и работа с машини. Деменцията може да наруши способността за шофиране и работа с машини. Освен това, Даризол може да предизвика умора, световъртеж и мускулни крампи, главно в началото на лечението или при повишаване на дозата. Лекуващият лекар трябва редовно да преценява способността на пациентите, приемащи Даризол, дали да продължават да шофират или да работят със сложни машини.

**Опаковката:** Алуминиеви/алуминиеви блистери по 7 и 14 таблетки или PVC/Alclat/алуминиеви блистери по 7 и 14 таблетки. По 28 таблетки в картонена кутия. Не всички опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

**Притежател на разрешението за употреба:** НЕОЛА ФАРМА ЕООД, България

## ДИОСКОРЕЯ + хранителна добавка

**Препоръчаната дневна доза от една капсула съдържа:** екстракт от корен Диоскорейя (Extr. Dioscorea villosa) - 200 mg /гуоцзеин 16 % - 32 mg/, екстракт от Вечерна иглика (Extr.Evening primrose) – 160 mg, Соеви изофлавонови – 30 mg, Витамин Е (DL – алфа – токоферил ацетат) – 5 mg -TE, антислепващ агент – магнезиев стеарат и малтодекстрин. **Състав на капсулата:** желатин.

**Описание:** Диоскореята съдържа фитохормона диосгенин, естествен източник на прогестерон. Маслото от вечерна иглика, подпомага нормалния хормонален статус, естествен регулатор на хормоните - естроген, пролактин и прогестерон. Соевите изофлавонови подкрепят поддържането на функционалните нива на естроген.

**Приложение:** Хранителната добавка действа благоприятно при предменопауза и менопауза; Благоприятно повлиява за доброто разположение в дните преди месечния цикъл; За запазване красотата на здравата кожа, нокти и коса.

**Дозировка и начин на употреба:** по 1 капс. дневно преди хранене.

**Предупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща за бременни, кърмачки и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковка:** 30 твърди желатинови капсули.

**Производител:** Ренифарма Оперейшън ООД за Буров ЕООД, <http://bouroff.com>

## ДОРМИЛЕК КОМПЛЕКС хранителна добавка

**Състав:** Всяка мека желатинова капсула Дормилек комплекс съдържа: Сух екстракт от *Passiflora incarnata* (минимум 2% флавоноиди) 100 mg, Сух екстракт от *Valeriana officinalis* (минимум 80 % RDE: 4-7:1) 100 mg, Мелатонин 3 mg, Vitamin B6 (Pyridoxine Hydrochloride) 2 mg; **Други съставки:** Пречистено Соево масло 327.79 mg, Жълт пчелен восък 61 mg, Соев лецитин 5.28 mg, Желатин 151.79 mg, Глицерин 80.98 mg; **Оцветители:** E171 - 1.69 mg, E140 - 0.68 mg. Не съдържа съставки от генно модифицирани организми (ГМО).

**Свойства:** Дормилек комплекс е хранителна добавка на базата на Валериана, Пасифлора, Мелатонин и Витамин В6 (Пиридоксин хидрохлорид). Благодарение на тази специална комбинация, Дормилек комплекс подпомага естествената нощна почивка, за да може човек да спи добре и да се събуди освежен. Естествените растителни съставки от Валериана и Пасифлора имат релаксиращ и успокояващ ефект преди сън. Мелатонинът е вещество, което се произвежда от организма, поддържа естественото ниво на мелатонин в тялото и помага за поддържането на добър дневно-нощен ритъм. Витамин В6 е необходим за правилното функциониране на мозъка и подпомага тялото при производството на мелатонин.

**Предназначение и дозировка:** Перорално приложение. Дормилек комплекс е полезен за добра и здравословна нощна почивка, след ситуации на стрес и при промяна на ритъма ден – нощ в резултат на нощни работни смени или на промяна на часовия пояс. Препоръчителната дневна доза е 1 (една) капсула приета с вода 30 минути преди сън.

**Противопоказания:** Да не се превишава препоръчителната дневна доза. Да не се използва като заместител на разнообразното хранене. Да не се използва Дормилек комплекс в случай на алергия или свръхчувствителност към някоя от съставките. Да не се използва от деца на възраст до 16 години. Да не се използва от бременни жени и от жени които кърмят.

**Съхранение:** Да се съхранява в оригиналната опаковка, на сухо и защитено от светлина място при температура под 25° С. Да се съхранява на място недостъпно за деца! Срокът на годност е отбелязан на опаковката и се отнася за правилно съхраняван продукт в цялостна опаковка.

**Опаковка:** Меки желатинови капсули, зелени на цвят с овална форма 10#, опаковани по 15 броя капсули в един блистер от PVC / AL фолио. Блистерът е в картонена кутия с листовка.

**Производител:** Labialfarma, Portugal & Фарма АД за Кривопаланска ЕООД, България

## NO6AB10 ESCIPRAM / ЕСЦИПРАМ

**Състав:** Всяка таблетка съдържа 10 mg или 20 mg есциталопрам (escitalopram) (като оксалат). **Помощни вещества:** Сърцевина: микрокристална целулоза E460, кроскармелоза натрий E468, силициев диоксид, колоиден, безводен магнезиев стеарат E470b; Филмово покритие: хипромелоза E464, титанов диоксид E171, макрогол 400.

**Показания:** Лечение на големи депресивни епизоди. Лечение на паническо разстройство със или без агорафобия. Лечение на социално тревожно разстройство (социална фобия). Лечение на генерализирано тревожно разстройство. Лечение на обсесивно-компулсивно разстройство.

**Дозировка и начин на приложение:** Перорално приложение. Есципрам се прилага като единична дневна доза и може да се приема със или без храна. Не е доказана безопасността на дневни дози над 20 mg. Дозирането и продължителността на терапията зависят от типа и тежестта на заболяването. Трябва да се избягва внезапно спиране на лечението. С оглед намаляване на риска от поява на симптоми на отнемане при спиране на лечението с Есципрам, дозата трябва да се намалява постепенно на интервали най-малко от 1-2 гве седмици. **Прочетете пълната КХП!**

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества; Едновременно лечение с неселективни необратими инхибитори на моноаминоксидазата (MAO-инхибитори) е противопоказано поради риск от серотонинов синдром с ажитация, тремор, хипертермия и др.; Комбинацията на есциталопрам с обратими MAO-A-инхибитори (напр. моклобемид) или с обратимия неселективен MAO-инхибитор линезолед е противопоказано поради риск от поява на серотонинов синдром. Прилагането на есциталопрам е противопоказано при пациенти с известно удължаване на QT-интервала или вродено удължаване на QT-интервала. Противопоказано е едновременно прилагане на есциталопрам с лекарствени продукти, които удължават QT-интервала.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** За терапевтичния клас на SSRI (селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина) са валидни следните специални предупреждения и предпазни мерки.

Педиатрична популация - Есципрам не трябва да се използва при лечението на деца и юноши под 18 годишна възраст.

Парадоксална тревожност - Някои пациенти с паническо разстройство може да почувстват в началото на лечението с антидепресанти усилване на симптомите на тревожност. Обикновено тази парадоксална реакция отзвучава в рамките на гве седмици при продължаване на лечението. За намаляване на вероятността от анксиогенен ефект, се препоръчват по-ниски начални дози.

**Гърчове** - В случай, че при някои пациенти се появят гърчове, трябва да се преустанови употребата на лекарствения продукт. Трябва да се избягва използването на SSRI при болни с нестабилна епилепсия, а пациентите с контролирана епилепсия трябва внимателно да се мониторира. Трябва да се преустанови приемът на SSRI, ако се наблюдава повишаване на честотата на гърчовете.

**Мания** - Както при всички SSRI, Есципрам трябва да се използва внимателно при пациенти с анамнеза за мания/хипомания. Лечението със SSRI трябва да се преустанови, ако някои пациенти навлезе в маниакална фаза.

**Диабет** - При пациенти със захарен диабет, терапията с SSRI може да наруши гликемичния контрол (хипогликемия или хипергликемия). Може да се наложи адаптация на дозите на инсулина и/или пероралните хипогликемични лекарства.

**Суицидни опити/суицидни мисли или клинично влошаване** - Депресията се свързва с повишен риск от суицидни мисли, самонараняване и суицидни (опити за самоубийство). Пациентите (и хората, които се грижат за тях), трябва да бъдат предупредени, че е необходимо да следят за всяко клинично влошаване, суицидно поведение или мисли и необичайни промени в поведението и при наличие на тези симптоми незабавно да потърсят медицинска помощ.

**Акатизия/психомоторна възбуда** - Употребата на SSRI/SNRI се свързва с развитието на акатизия, характеризираща се със субективно неприятно или водещо до дистрес усещане за безпокойство и необходимост от движение, често придружена от невъзможност за седене или стоене на едно място. Най-вероятна е нейната поява през първите няколко седмици от лечението. При пациенти, при които се развиват тези симптоми, може да бъде вредно повишаване на дозата.

**Хипонатриемия** - В редки случаи, вероятно поради неадекватна секреция на антидиуретичния хормон (НСАДХ), при употребата на SSRI е отбелязана хипонатриемия, обикновено обратима при преустановяване на лечението. Необходимо е внимателно приложение при рискови пациенти, като болни в напреднала възраст с цироза или такива, които едновременно провеждат лечение с лекарствени средства, за които се знае, че предизвикват хипонатриемия.

**Кръвоизливи** - Има съобщения за кожни кръвоизливи, като екхимози и червено-морави петна при употребата на SSRI. При пациенти, които приемат SSRI, особено в комбинация с перорални антикоагуланти, с лекарствени продукти повлияващи тромبوцитната функция (напр. атипични антипсихотици и фенотиазини, повечето трициклически антидепресанти, ацетилсалицилова киселина и нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), тиклопидин и дипиридамол) и при пациенти с известна тенденция към кръвене е необходима предпазливост.

**Електроконвулсивна терапия (ЕСТ)** - Налице е ограничен клиничен опит от комбинираното приложение на SSRI с ЕСТ. Затова се препоръчва да се внимава.

**Серотонинов синдром** - Препоръчва се предпазливост, в случай че есциталопрам се прилага едновременно с лекарствени продукти със серотонинергични ефекти, като суматриптан или други триптани, трамадол и триптофан. В редки случаи се съобщава за серотонинов синдром при пациенти, приемащи SSRI заедно със серотонинергични лекарствени продукти. Комбинация на симптоми като агитация, тремор, миоклонус и хипертермия може да означава развитие на това състояние. В такъв случай, трябва незабавно да се преустанови терапията с SSRI и серотонинергичния лекарствен продукт, и да се започне симптоматично лечение.

**Жълт кантарион** - Едновременната употреба на SSRI с растителни продукти, съдържащи жълт кантарион (*Hypericum perforatum*) може да доведе до повишена честота на нежеланите реакции.

**Симптоми на отнемане, наблюдавани при спиране на лечението** - Симптомите на отнемане при прекратяване на лечението са чести, особено ако прекратяването е внезапно. В повечето случаи тези симптоми са леко до умерено изразени, въпреки че при някои пациенти може да са тежки. Обикновено възникват през първите няколко дни след прекратяване на лечението, но има много редки съобщения за такива симптоми при пациенти, които непреднамерено са пропуснали прием на лекарствения продукт. По принцип тези симптоми са самоограничаващи се и отзвучават в рамките на 2 седмици, въпреки че при някои хора може да са продължителни (2-3 и повече месеца).

**Коронарно сърдечно заболяване** - Поради ограничения клиничен опит, при пациенти с коронарно заболяване се препоръчва предпазливо прилагане на лекарствения продукт.

**Удължаване на QT-интервала** - Есциталопрам предизвиква дозозависимо удължаване на QT-интервала. Препоръчва се внимателно приложение при пациенти със значителна брадикардия или при болни с наскоро прекаран инфаркт на миокарда или декомпенсирана сърдечна недостатъчност. Електролитните нарушения, като хипокалемия или хипомагниемия, повишават риска от развитие на тежки аритмии и трябва да се коригира преди започване на лечението с есциталопрам. При лекувани пациенти със стабилни сърдечни заболявания, преди започване на лечението трябва да се направи преценка на ЕКГ. При поява на аритмия по време на лечението с есциталопрам, терапията трябва да се преустанови и да се направи ЕКГ.

**Закритоъгълна глаукома** - SSRI, включително есциталопрам могат да окажат влияние върху големината на зениците, което да доведе до мигриза. Този мигриатичен ефект има потенциал да стесни очния ъгъл, което да доведе до повишено вътреочно налягане и закритоъгълна глаукома, особено при предразположени пациенти.

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** *Прочетете КХП!*

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Есципрам не трябва да се използва по време на бременност, освен в случай на категорична необходимост и само след внимателна преценка на съотношението риск/полза. Новородените деца трябва да бъдат наблюдавани, ако употребата на Есципрам от майката е продължила в късните етапи на бременността, особено в третия триместър. Очаква се есциталопрам да се излъчи в кърмата, затова не се препоръчва кърмене по време на лечение. Проучванията върху животни показват, че циталопрам може да повлияе качеството на спермата. Съобщенията за случаи, свързани с приложението на някои SSRI при хора показват, че ефектът върху качеството на спермата е обратим. Досега не е наблюдаван ефект върху фертилитета при хора.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Въпреки, че есциталопрам не повлиява интелектуалните способности или психомоторното поведение, всеки психоактивен лекарствен продукт може да засегне способността за преценка и уменията на пациента. Пациентите трябва да бъдат предупреждени за възможния риск от повлияване на тяхната способност за шофиране и работа с машини.

**Опаковка:** по 30 таблетки. Има и други видове опаковки, които може да се пуснат в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** G.L. Pharma GmbH, Австрия.

**Представител за България:** Джи Ел Фарма ТП, тел. 02/493-2000.

## **ФЕРОГЛОБИН В12 СИРОП/ FEROGLOBIN B12 LIQUID** **хранителна добавка**

**Състав в 10 милилитра:** (Тиамин) Витамин В1 – 8 мг, (Рибофлавин) Витамин В2 - 2 мг, (Ниацин) Витамин В3 – 16 мг, Витамин В6 – 4 мг, Фолиева киселина – 300 мсг, Витамин В12 – 10 мсг, Пантотенова киселина – 4 мг, Желязо (амониев цитрат комплекс) - 14 мг, Цинк - 10 мг, Мед – 500 мсг, Витамин С – 20 мг, Йод – 80 мсг, Манган - 0,5 мг, Лизин – 80 мг, Малцов екстракт – 1000 мг, мед /пчелен/ - 200 мг.

**Предназначение:** Нова генерация хранителна добавка за кръвта с клинично доказан ефект. Пълноценна добавка за набавяне на нужното количество желязо в организма. Желязото е необходимо при формиране на червените кръвни телца и хемоглобина, както и за нормалното транспортиране на кислорода в тялото. Спомага за намаляване на умората, отпадналостта, за подкрепа на когнитивната дейност и имунната система.

**Приложение:** Подходящ за жени в месечен цикъл, бременни, кърмещи, погростващи, атлети, вегетарианци, страдащи от анемия, включително и такава след хирургични операции.

**Дозировка и начин на приложение:** Деца 3-6 години по 1/2 чаена лъжичка 2 пъти дневно; деца 7-12 години 1 чаена лъжичка 1-2 пъти дневно; Възрастни- 1 чаена лъжичка 2 пъти дневно, бременни и кърмещи 1 чаена лъжичка 3 пъти дневно.

**Опаковка:** Пластмасова бутилка 200 милилитра.

**Производител:** Vitabiotics Ltd, Великобритания

**Изключителен вносител за България:** Ди Джу Груп ЕООД

## **ФЕРОГЛОБИН В12 ОРИГИНАЛ / FEROGLOBIN B12 ORIGINAL**

### **Хранителна добавка**

**Състав:** 1 капсула съдържа: Желязо (железен fumarat) - 17 мг, Цинк - 12 мг, Мед - 1 мг, Фолиева киселина - 400 мсг, Витамин В12 - 10 мсг, Витамин В6 - 5 мг.

**Предназначение:** Пълноценна хранителна добавка за набавяне на нужното количество желязо в организма. Комбинация с цинк и витамини от В групата за оптимално действие. Бавно разграждащи се капсули, щадящи стомаха. Спомага за намаляване на умората, отпадналостта, за подкрепа на когнитивната дейност и имунната система.

**Приложение:** Подходящ за жени в месечен цикъл, бременни, кърмещи, погростващи, атлети, вегетарианци, страдащи от анемия, включително и такава след хирургична операция.

**Дозировка и начин на приложение:** Една капсула дневно с основното хранене. Да се приема с чаша вода. Не се гъвче. Да не се превишава препоръчителната дневна доза.

**Опаковка:** 30 капсули в 2 блистера в картонена кутия.

**Производител:** Vitabiotics Ltd, Великобритания.

**Изключителен вносител за България:** Ди Джу Груп ЕООД

## **A10BG03 PIZONA / ПИЗОНА**

**Състав:** Всяка табл. съдържа 15 мг пиоглитазон (pioglitazone) като пиоглитазон хидрохлорид (pioglitazone hydrochloride). **Помощни вещества:** 37.89 мг Лактоза монохидрат; Хидроксипропилцелулоза, Кармелоза калций, Магнезиев стеарат.

**Показания:** Пиоглитазон е показан за лечение на захарен диабет тип 2. След започване на лечение с пиоглитазон, пациентите трябва да бъдат прегледани след 3 до 6 месеца, за да се прецени дали отговорът към лечението е задоволителен (напр. намаляване на HbA1c). При пациенти, които не показват задоволителен отговор, приложението на пиоглитазон трябва да се преустанови. С оглед на потенциалните рискове при продължително лечение, предписващите лекари трябва да потвърдят при последващи рутинни прегледи, че ползата от лечението с пиоглитазон се запазва.

**Като монотерапия:** На възрастни пациенти (особено тези с наднормено тегло), неадекватно контролирани с диета и физически упражнения, при които прилагането на Метформин е неподходящо, поради наличието на противопоказания или непоносимост.

**Като двойна перорална терапия в комбинация с:** Метформин, при възрастни пациенти (особено пациенти с наднормено тегло) с недостатъчен гликемичен контрол, въпреки максималната поносима доза при монотерапия с Метформин; Сулфанилурей, само при възрастни пациенти, които показват непоносимост към Метформин или за които Метформин е противопоказан, с недостатъчен гликемичен контрол, въпреки максималната доза при монотерапия със сулфанилурей.

**Като тройна перорална терапия в комбинация с:** Метформин и сулфанилурей, при възрастни пациенти (особено пациенти с наднормено тегло) с недостатъчен гликемичен контрол, въпреки двойната перорална терапия.

Пиоглитазон е показан и в комбинация с инсулин при възрастни пациенти с диабет тип 2 с недостатъчен гликемичен контрол на инсулин, за които Метформин е неподходящ поради противопоказания или непоносимост.

**Дозировка и начин на приложение:** Таблетките пиоглитазон се приемат перорално веднъж дневно със или без храна. Таблетките трябва да се поглъщат с чаша вода. Лечението с пиоглитазон може да започне с 15 мг или 30 мг веднъж дневно. Дозата може да бъде повишена до 45 мг веднъж дневно.

**В комбинация с инсулин,** текущата доза инсулин може да бъде продължена при започване на терапията с пиоглитазон. Ако пациентите съобщят за хипогликемия, дозата на инсулина трябва да бъде намалена.

Не се налага промяна на дозировката при пациенти в старческа възраст. Лекарите трябва да започнат лечението с най-ниската възможна доза и да я увеличават постепенно, особено когато пиоглитазон се използва в комбинация с инсулин.

Не се налага промяна на дозировката при пациенти с нарушена бъбречна функция (креатининов клирънс > 4 ml/min). Поради липсата на информация относно приложението при пациенти на диализа, пиоглитазон не трябва да се използва от тези пациенти.

Пиоглитазон не трябва да се прилага при пациенти с чернодробно увреждане.

Безопасността и ефикасността на пиоглитазон при деца и юноши на възраст под 18 години не са установени. Липсват данни.

**Противопоказания:** Свърхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества; Сърдечна недостатъчност или анамнеза за сърдечна недостатъчност (NYHA степен I до IV); Чернодробно нарушение; Диабетна кетоацидоза; Наличен рак на пикочния мехур или анамнеза за рак на пи-

кочния мехур; Неизследвана макроскопска хематурия.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:  
Прочетете КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Проучванията върху взаимодействията са провеждани само при възрастни. Пиоглитазон няма значим ефект върху фармакокинетиката или фармакодинамиката на ци-гоксин, варфарин, фенпрокумон и метформин. Едновременният прием на пиоглитазон със сулфанилурейно производно не повлиява фармакокинетиката на сулфанилурейното производно. Проучванията при хора, не предполагат индукция върху основните индуциращи цитохром Р450, изоензими 1А, 2С8/9 и 3А4. *In vitro* проучванията не показват инхибиране на нито един от подтиповете на Цитохром Р450. Взаимодействия със субстанции метаболизирани от тези ензими, като например контрацептиви, циклоспорин, блокери на калциевите канали и HMGCoA редуктазни инхибитори, не се очакват.

Съобщено е, че едновременно приложение на пиоглитазон с земфиброзил (инхибитор на Цитохром Р450 2С8) е довело до 3-кратно повишаване на площта под кривата (AUC) на пиоглитазон. Тъй като има потенциална възможност за увеличаване на нежеланите реакции, свързани с дозата, може да е необходимо намаление на дозата на пиоглитазон, когато се прилага заедно с земфиброзил. Гликемичният контрол трябва внимателно да се следи. Едновременното приложение на пиоглитазон с рифампицин (индуктор на Цитохром Р450 2С8) е довело до намаляване на площта под кривата (AUC) на пиоглитазон с 54%. Може да е необходимо да се повиши дозата на пиоглитазон, когато се прилага заедно с рифампицин. Гликемичният контрол трябва внимателно да се следи.

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Пиоглитазон не трябва да се прилага по време на бременност и кърмене!

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Пизона не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и машини. Въпреки това пациентите, при които се проявяват зрителни нарушения трябва да бъдат внимателни при шофиране или работа с машини.

**Опаковка:** Пизона 15 mg таблетки са опаковани в PVC PCTFE PVC (ACLAR PA200 S03)/ AL блистери поставени в картонена кутия с печатни символи. Всяка опаковка съдържа 30 таблетки.

**Притежател на разрешението за употреба:** Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД, тел. 02/962 54 54.

**ПЕРФЕКТИЛ ПЛЮС НОКТИ/ PERFECTIL PLUS NAILS  
хранителна добавка**

**Състав в 2 таблетки:** Витамин D3 – 10 mcg, Витамин E (природен източник) – 40 mg, Витамин C – 80 mg, (Тиамин) Витамин B1 – 8 mg, (Рибофлавин) Витамин B2 – 4 mg, (Ниацин) Витамин B3 – 18 mg, Витамин B6 – 10 mg, Фолиева киселина – 400 mcg, Витамин B12 – 20 mcg, Пантотенова киселина – 40 mg, Биотин – 150 mcg, Желязо – 14 mg, Селен – 100 mcg, Калций – 400 mg, Магнезий – 75 mg, Цинк – 15 mg, Йод – 200 mcg, Мед – 1 mg, Манган – 2 mg, Хром - 40 mcg, Екстракт от хвощ – 200 mg, Екстракт от зробоци семена – 85 mg, MSM- 200 mg, Ко-ензим Q10 – 5 mg, L-метионин – 30 mg, L- цистин - 30 mg, естествени каротеноиди - 2 mg, цитрусови биофлавоноиди – 15 mg.

**Описание:** Тройна формула за коса и кожа, с подсилено внимание върху ноктите. Насочена към подхранване тъканта на ноктите на всички нива.

**Дозировка и начин на приложение:** Две таблетки дневно с основното хранене. Да се приема с чаша вода или студена напитка.

**Опаковка:** Картонена опаковка съдържаща 60 таблетки.

**Производител:** Vitabiotics Ltd, Великобритания.

**ПРОСТАМАТ ПРОТЕКТ ТРИО / PROSTAMAT  
PROTECT® TRIO  
хранителна добавка**

**Състав:** Една твърда желатинова капсула (гоза за еднократен перорален прием) съдържа: Saw Palmetto, натурален течен липофилен екстракт, съдържащ – 160 mg всички въглерод диоксид разтворими липофилни съставки (стандартизиран за съдържание на 85% свободни мастни киселини от плодове на *Serenoa Repens*); Лусорепе – 2.5 mg; Selenium (по формата на L-Selenomethionine) – 30 mcg. *Помощни В-ва:* силициев диоксид хигратиран, кроскармелоза натрий, безводен калциев хидрогенфосфат и магнезиев стеарат. *Състав на капсулата:* желатин, титанов диоксид, червен железен оксид, жълт железен оксид.

**Показания:** PROSTAMAT PROTECT® TRIO е хранителна добавка, която комбинира три натурални съставки, в подкрепа на мъжкото здраве. Подходящ е за поддържане на дългосрочното нормално функциониране на простатата и доброто сексуално здраве при мъжете.

**Описание:** Продуктът действа благоприятно за поддържане на простатата в нормално физиологично състояние. Допринася за: нормалното функциониране на простатата; поддържане на нормално налягане върху пикочния мехур; поддържане на струята на урината във физиологични граници; доброто сексуално здраве при мъжете; нормалната сперматогенеза; предпазване на клетките от оксидативен стрес; нормалното функциониране на имунната система.

**Дозировка и начин на приложение:** Препоръчва се прием на 1 капсула 2 пъти на ден по време на хранене (екв. общо на: 320 mg Сао Палмето стандартизиран натурален течен екстракт, 5 mg Лусорепе, 60 mcg Селен). PROSTAMAT PROTECT® TRIO е подходящ за дългосрочен прием при спазване на препоръчителното дневно дозиране.

**Препоръчваме Ви:** редовни физически упражнения; управляване на стреса; отделяне на достатъчно време за сън; прием на богата на антиоксиданти храна; прием на достатъчно количество течности.

**Опаковка:** 30 капсули.

**Съхранение:** На сухо място при температура под 25°C. Да се съхранява на място, недостъпно за малки деца.

**Произведено от:** Химакс Фарма ЕООД, [www.chemaxpharma.com](http://www.chemaxpharma.com); [www.dailyplus.bg](http://www.dailyplus.bg)

## J05AX15 SOVALDI /СОВАЛДИ

**Състав:** Всяка филмирана таблетка съдържа 400 mg софосбувир. **Помощни В-ва:** Ядро на таблетката: Манитол, микрокристална целулоза, кроскармелоза натрий, колоиден безводен силициев диоксид, магнезиев стеарат. **Филмово покритие:** Поливинилов алкохол, титанов диоксид, макрогол 3350, талк, жълт железен оксид.

**Показания:** Sovaldi се отпуска по лекарско предписание и лечението трябва да бъде започнато и да се проследява от лекар с опит в лечението на пациенти с хроничен хепатит С. Sovaldi се прилага за лечение на инфекция с вируса на хепатит С при възрастни на и над 18 години. **Sovaldi винаги се приема заедно с други лекарства.** Самостоятелно той не действа. Обикновено се приема или: с рибавирин, или с пегинтерферон алфа и рибавирин.

**Дозировка и начин на приложение:** Препоръчителната доза е една таблетка един път дневно, приема с храна. Лекарят преценява колко дълго трябва да се приема Sovaldi. Таблетката трябва да се поглъща цяла. Да не се дъвче, разтрошава или разчупва. Ако се пропусне доза и се забележи в рамките на 18 часа от момента в който обичайно трябва да се приеме Sovaldi, трябва да се приеме таблетката възможно най-скоро. След това се приема следващата доза в обичайното време. Ако се пропусне доза и се забележи след 18 часа от момента в който обичайно се приема Sovaldi, трябва да се изчака и да се вземе следващата доза в обичайното време. Да не се взема двойна доза (две дози през много малък интервал от време). Да не се спира приема на това лекарство, освен ако не е указано от Вашия лекар. Много е важно да се завърши пълния курс на лечение, за да се даде на лекарството най-добрата възможност да Ви излекуват от инфекцията с вируса на хепатит С.

**Лекарствени и други взаимодействия:** Прочетете КХП!

**Бременност и кърмене:** Трябва да се избягва бременност, защото Sovaldi се използва заедно с рибавирин. Рибавирин може да е много вреден за плода. Не трябва да се кърми по време на лечението със Sovaldi. Не е известно дали софосбувир, активното вещество на Sovaldi, преминава в кърмата при хора.

**Шофиране и работа с машини:** Когато са приемали Sovaldi заедно с други лекарства за лечение на инфекция с хепатит С, пациентите са съобщавали за умора, замаяност, замъглено виждане и понижено внимание.

**Нежелани реакции:** Най-честите нежелани лекарствени реакции включват умора (отпадналост), главоболие, гадене (позиви за повръщане) и безсъние. За пълния списък на всички нежелани лекарствени реакции и ограниченията **прочетете КХП!**

**Опаковка:** картонени опаковки, съдържащи 1 бутилка с 28 филмирани таблетки и 84 (3 бутилки по 28) филмирани таблетки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** Gilead Sciences International Ltd. Cambridge, Великобритания

**Производител:** Gilead Sciences Limited, Ирландия

▼ Това лекарство е под допълнително наблюдение. Повече информация: [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)

## THEALOZ DUO/ТЕАЛОЗ ДУО

### Медицинско изделие

**Състав:** Трехалоза - 3 g, Натриев хиалуронат - 0,15 g, Натриев хлорид, трометамол, хлороводородна киселина и вода за инжекции до 100 ml.

**Показания:** Защитава, хидратира и овлажнява окото при лечение на умерена до тежка форма на Синдром на сухото око. THEALOZ DUO съдържа разтвор за приложение в очите или върху контактни лещи. THEALOZ DUO може да бъде използван при дискомфорт, парене или гразнене в очите. Тези симптоми могат да бъдат предизвикани от външни фактори като вятър, тютюнев дим, замърсяване, прах, слънце или студ, суха топлина, климатик, пътуване, продължителна работа пред компютър. THEALOZ DUO е без консервант и предоставя добро ниво на толеранс на очите. Разтвора може да се използва от лица носещи всички видове контактни лещи и осигурява незабавен комфорт през целия ден.

**Специални предупреждения и указания за ползване:** Не използвайте, ако сте алергични към някоя от съставките; Избягвайте контакт на очите с върха на бутилката; Не инжектирайте, не поглъщайте; В случай на повреда на обезопасителния пръстен, не използвайте продукта. Пазете далеч от деца.

**Приложение:** Изчакайте поне 10 минути между прилагането на друг очен продукт. Измийте ръцете си преди употреба; Избягвайте контакт на очите или клепачите с върха на бутилката, особено когато мислите, че имате инфекция на очите; Накапете една капка в конюнктивалния сак (мястото между окото и клепача), като леко издърпате долния клепач надолу и погледнете нагоре; Затворете бутилката след употреба. **Дозировка:** 1 капка във всяко око, 4 до 6 пъти дневно. THEALOZ DUO може да се употребява докато носите контактни лещи.

**Нежелани реакции:** В редки случаи се наблюдава леко гразнене на очите.

**Съхранение:** Не съхранявайте повече от 3 месеца след първоначално отваряне. Съхранявай под 25°C. Не използвайте след изтичането на срока на годност ясно обозначен върху опаковката. Срокът на годност се отнася за неотворена бутилка, съхранявана съгласно указанията. Не използвайте, ако опаковката е повредена.

**Опаковка:** АВАК мултидозова бутилка по 5 ml и 10 ml.

**Производител:** Laboratoires Thea, Франция

**Представител за България:** Синапсис България ООД, тел. 02/444 24 94

## УЛТРА ФОЛИЕВА КИСЕЛИНА/ ULTRA™ FOLIC ACID хранителна добавка

**Състав в 1 таблетка:** Фолиева киселина - 400 mcg и витамин В12 - 5 mcg.

**Предназначение:** УЛТРА™ Фолиева киселина осигурява препоръчителните нива на фолиева киселина, която играе наистина забележителна роля в организма и е важна за много области на здравето. Основно приложение при поддържане нормалното състояние на имунната система, освобождаването на енергия от храната, намаляване умората и отпадналостта. УЛТРА™ Фолиева киселина

на доставя препоръчителната дневна доза фолиева киселина преди зачеване и по време на бременността на жената за намаляване риска от поява на заболявания при зародиша от невралгични заболявания. В продукта е включен и витамин В 12, който е необходим за разграждането на фолиевата киселина и последващото ѝ усвояване от организма.

**Дозировка и начин на приложение:** Една таблетка дневно с обичайното хранене. Да се приема с чаша вода или студена напитка.

**Опаковка:** Картонена опаковка съдържаща 60 таблетки.

**Производител:** Vitabiotics Ltd, Великобритания.

**Изключителен вносител за България:** Ди Джи Груп ЕООД

## ВЕЧЕРНА ИГЛИКА хранителна добавка

**Състав на една капсула:** масло от Вечерна иглика /Evening Primrose Oil (9% GLA)/ - 500 mg, Витамин Е (DL – алфа – токоферил ацетат ) 10 mg - ТЕ. **Състав на капсулата:** желатиращ агент – рибен желатин и овлажнител - глицерин.

**Действие:** Маслото от вечерна иглика е богат източник на гама-линоленова киселина – Омега-6 киселина, която поддържа нормалната функция на сърдечно-съдовата, нервната, имунната, дихателната и особено репродуктивната системи.

**Приложение:** Хранителната добавка подпомага нормалния хормонален статус; Действа благоприятно при предменопауза и менопауза; Благоприятно повлиява за доброто разположение в дните преди и по време на месечния цикъл; Действа благоприятно върху дихателната система; За запазване красотата на здравата кожа, нокти и коса.

**Начин на употреба:** от 1 до 2 капсули дневно по време на хранене. Капсулата може да се пробие и съдържанието да се втрие в кожата.

**Прегупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща за деца, бременни, кърмачки и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Хранителната добавка е със съдържание на рибен продукт. Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковка:** 60 меки желатинови капсули.

**Производител:** Ренифарма Оперейшън ООД за Буров ЕООД, <http://bouroff.com>

## G04BD08 VESISOL / ВЕЗИЗОЛ

**Състав:** Всяка таблетка Vesisol 5 mg или Vesisol 10 mg съдържа съответно 5 mg или 10 mg солифенацинов сукцинат (solifenacin succinate), съответстващи съответно на 3.8 mg или 7.5 mg солифенацин (solifenacin). **Помощни вещества:** **Сърцевина:** Лактоза монохидрат съответно 55.25 mg за Везизол 5 mg и 110.5 mg за Везизол 10 mg, Царевично нишесте, Талк, Магнезиев стеарат (E470b); **Покритие на таблетката Везизол 5 mg:** Опадгу жълто OY32823: Хипромелоза 6сР (E464), Титанов диоксид (E171), Мак-

рогол 400, Железен оксид, жълт (E172), Железен оксид, червен (E172); **Покритие на таблетката Везизол 10 mg:** Опадгу бяло O3B28796: Хипромелоза 6сР (E464), Титанов диоксид (E171), Макрогол 400; Опадгу кафяво O2F23883: Хипромелоза 5сР (E464), Титанов диоксид (E171), Макрогол 6000, Железен оксид, жълт (E172), Железен оксид, червен (E172).

**Показания:** Симптоматично лечение на инконтиненция на урина и/или увеличена честота и неотложност на уринирането, които могат да се появят при пациенти със синдром на свързактивен пикочен мехур.

**Дозировка и начин на приложение:** Везизол трябва да се приема перорално и таблетките да се поглъщат цели с течности. Може да се приема със или без храна.

**Възрастни, включително пациенти в старческа възраст:** Препоръчителната доза е 5 mg един път дневно. Ако е необходимо, дозата може да се увеличи до 10 mg солифенацинов сукцинат един път дневно.

**Педиатрична популация:** Безопасността и ефикасността на солифенацин при деца не са установени. Поради тази причина Везизол не трябва да се прилага при деца.

**Пациенти с бъбречно увреждане:** Дозата трябва да се коригира само за пациенти с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс под 30 ml/min). Максималната дневна доза е 5 mg, прилагана под лекарско наблюдение.

**Пациенти с чернодробно увреждане:** Не се налага коригиране на дозата при пациенти с леко чернодробно увреждане (скор по Child-Pugh от 7 до 9) лекарството трябва да се прилага внимателно и Максималната дневна доза е 5 mg дневно.

**Мощни инхибитори на Цитохром P4503A4:** Максималната доза Везизол трябва да бъде ограничена до 5 mg, когато се приема заедно с кетоконазол или с терапевтични дози от други мощни инхибитори на CYP3A4, напр. ритонавир, нелфинавир, итраконазол.

**Противопоказания:** Солифенацин е противопоказан при пациенти: със задържане на урина, тежко стомашно-чревно заболяване (включително токсичен мегаколон), миастения гравис или тясноъгълна глаукома и при пациенти с риск от тези заболявания; със свръхчувствителни към активното вещество или към някое от помощните вещества; подложени на хемодиализа; с тежко чернодробно увреждане; с тежко бъбречно увреждане или умерено чернодробно увреждане и които са на лечение с мощен CYP3A4 инхибитор, напр. кетоконазол.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Преди лечението със солифенацин трябва да се направи оценка на другите причини за често уриниране (сърдечна недостатъчност или бъбречно заболяване). При наличие на инфекция на пикочните пътища трябва да се започне подходяща антибактериална терапия. Солифенацин трябва да се прилага внимателно при пациенти с: клинично значима обструкция на оттичането на пикочния мехур, с риск от задържане на урина; обструктивни стомашно-чревни нарушения; риск от понижен стомашно-чревен мотилитет; тежки бъбречно увреждане (креатининов клирънс <30 ml/min), като дозите за тези пациенти не трябва да надвишават 5 mg; умерено чернодробно увреждане (скор по Child-Pugh от 7 до 9), като дозите за тези пациенти не трябва да надвишават 5 mg; едновременна употреба на мощен CYP3A4 инхибитор, напр. кетоконазол; хиатусова херния/ гастроэзофагеален рефлукс и/или пациенти, приемащи едновременно лекарствени продукти (като бифосфонати), които могат да причинят или да обострят езофагит; автономна невропатия.

Угължаване на QT интервала и Torsade de Pointes са наблюдавани

при пациенти с рискови фактори като съществуващ отпреди синдром на удължен QT интервал и хипокалиемия.

Безопасността и ефикасността при пациенти с неврогенна причина за свръхактивност на детрузора все още не са установени. Пациенти с редки наследствени проблеми на галактозна непоносимост, Ларр лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

Има съобщения за ангиоедем с обструкция на дихателните пътища при някои пациенти приемащи солифенацин. При поява на ангиоедем, лечението със солифенацин трябва да се преустанови и да се предприемат подходяща терапия и/или мерки.

Има съобщения за анафилактична реакция при някои пациенти, лекувани със солифенацинов суксинат. При пациентите, развили анафилактични реакции, лечението със солифенацинов суксинат трябва да се преустанови и да се предприемат подходяща терапия и/или мерки.

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Прочетете КХП!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Поради липса на достатъчно клинични данни, трябва да се внимава, когато Везизол се предписва на бременни жени. Употребата на Везизол трябва да се избягва по време на кърмене.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Тъй като солифенацин, подобно на други антихолинергични средства може да причини замъглено виждане и нечесто, сънливост и умора, способността за шофиране и работа с машини може да бъде повлияна отрицателно.

**Опаковка:** ОПА/АL/PVC / А1 блистер, картонена кутия. Опаковка по 30 броя. Има и други видове опаковки, които могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** G.L. Pharma GmbH, Австрия

**Представител за България:** Джи Ел Фарма ГМБХ ТП, тел. 02/493-2000.

## **ВИТАМИКС / VITAMIX ЗА КОСА, КОЖА И НОКТИ** **хранителна добавка**

**Състав:** В 1 капсула се съдържат: Хистидин 30 мг, Пантотенова киселина 15 мг, Витамин Е (d-алфа-токоферол ацетат) 5 мг б ТЕ, Цинк (цинков глюконат) 5 мг, Желязо (железен фумарат) 5 мг, Ниацин (Витамин В3) 5 мг НЕ, Мед (меден глюконат) 0,5 мг, Фолиева киселина 400 мсг, Биотин 200 мсг, Селен (селенови дрожди) 50 мсг.

**Показания:** Коса, кожа и нокти.

**Приложение:** Комплекс от оптимално подбрани микроелементи, витамини и минерали за поддържане на нормалното състояние на косата, кожата и ноктите.

**Дозировка:** 1 капсула на ден, след хранене.

**Опаковка:** 3 блистера с по 10 капсули в картонена кутия.

**Производител:** Фортекс Нутрасютикалс, тел. 02/437 23 16

## **ВИТАМИКС / VITAMIX ЗА ПАМЕТ И КОНЦЕНТРАЦИЯ** **хранителна добавка**

**Състав на 1 капсула:** Гинко билоба - стандартизиран екстракт от листа (24% флавоногликозиди, 6% гинколиди и билобалид) 80 мг, Лецитин (100% чист соев екстракт) 80 мг, Женшен - екстракт от корен (8% гинзенозиди) 20 мг, Витамин Е (d-алфа-токоферол ацетат) 5 мг -ТЕ, Цинк (цинков глюконат) 5 мг, Селен (селенови дрожди) 50 мсг.

**Предназначение:** Памет и концентрация.

**Приложение:** Допринася за добра памет, концентрация и тонус. Подпомага дейността на нервната, кръвоносната и сърдечно-съдовата система.

**Дозировка:** 1 капсула на ден, след хранене.

**Опаковка:** 3 блистера по 10 капсули в картонена кутия.

**Производител:** Фортекс Нутрасютикалс, тел. 02/437 23 16.

## **ВИТАМИН С + ШИПКА** **хранителна добавка**

**Състав:** Препоръчваната дневна доза от една капсула съдържа: Витамин С (L-аскорбинова киселина) - 500 мг /произход - Германия/, екстракт от български плод Шипка ( Extr. Fructus Rosae) – 50 мг, антислепващ агент - магнезиев стеарат и лактоза. *Състав на капсулата:* желиращ агент – желатин.

**Приложение:** Природен антиоксидант. Подкрепя нормалната дейност на имунната, сърдечно-съдовата, нервната и кръвоносната системи. Допринася за нормалното образуване на колаген и нормалната функция на костите, зъбите, хрущялите и кожата. Допринася за повече жизненост, енергия и добра работоспособност.

**Начин на употреба:** по 1 капсула дневно след хранене. Приемът да се осъществява през първата половина на деня. Капсулата може да се отвори и да се добавя към хладка течност или храна.

**Предупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща за деца, бременни, кърмачки и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Да не се превишава препоръчваната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковка:** 60 твърди желатинови капсули.

**Производител:** Ренифарма Оперейшън ООД за Буров ЕООД, <http://bouroff.com>

**СЧЕТОВОДНИ УСЛУГИ ЗА АПТЕКИ**  
**ОТЛИЧНО ПОЗНАВАНЕ НА БРАНША**

**ЕС ЕН ДЖИ ДИВАЙН. тел. 02/426 32 77;**  
**0885 15 20 19, e-mail: [sngdivine@abv.bg](mailto:sngdivine@abv.bg)**



**Информацията в тази рубрика е непълна! Целта ни е да Ви запознаем с новите продукти, които влизат на българския пазар. За изчерпателна информация търсете кратките характеристики!**

**Допълнителна информация: страница на ИАЛ – [www.bda.bg](http://www.bda.bg);  
страница на Европейската агенция по лекарствата – [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)**

## **B01AC06 ACESSAL PROTECT / АЦЕСАЛ ПРОТЕКТ**

**Състав:** Всяка стомашно-устойчива таблетка съдържа 100 mg ацетилсалицилова киселина (acetylsalicylic acid). *Помощни вещества:* Ядро: микрокристална целулоза, нишесте, прежелатинизирано; силициев диоксид, колоиден безводен, стеаринова киселина; *Филмово покритие:* Опадрай 03К19229 клиър (Хипромелоза, триацетин, талк); Акрил-EZE 93A18597 бял (Съполимер на метакриловата киселина - етилакрилат (1:1), талк, титанов диоксид, силициев диоксид, колоиден безводен, натриев бикарбонат, натриев лаурилсулфат); триетил цитрат, пречистена вода.

**Показания:** Ацесал Протект е показан при възрастни за: лечение на нестабилна стенокардия и остър миокарден инфаркт, като част от стандартната терапия; профилактика на повторен миокарден инфаркт, тромбоемболизъм след хирургични и други интервенции на артериални кръвоносни съдове, като ACVB, PTCA, преходни исхемични атаки и мозъчен инфаркт след поява на продромални симптоми; за намаляване на риска от първичен миокарден инфаркт при лица със сърдечносъдов риск, като захарен диабет, хиперлипидемия, артериална хипертония, затлъстяване, тютюнопушене, напреднала възраст.

**Дозировка и начин на приложение:** Таблетките се приемат преди хранене с голямо количество течност. Нестабилна стенокардия: Дневната доза, с която се постига адекватно инхибиране на тромбоцитната агрегация е между 100-160 mg. Препоръчителна доза -100 mg веднъж дневно; Остър инфаркт на миокарда: Дневната доза, с която се постига адекватно инхибиране на тромбоцитната агрегация е в диапазона 75-300 mg. Препоръчителна доза -100 mg веднъж дневно; Профилактика на повторен миокарден инфаркт: Препоръчвана дневна доза - 300 mg веднъж дневно. Профилактика след хирургични и други инвазивни интервенции на артериалните съдове: Дневната доза варира в диапазона 100-300 mg. Препоръчвана доза -100 mg веднъж дневно; Профилактика на преходни исхемични атаки и мозъчен инфаркт: Дневната доза варира в диапазона 30 - 300 mg. Препоръчвана доза - 100 mg веднъж дневно. Профилактика на първичен миокарден инфаркт: Препоръчвана доза - 100 mg веднъж дневно или 300 mg през ден.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества; Свръхчувствителност към други салицилати; Анамнеза за бронхиална астма, предизвикана от прием на салицилати или вещества с подобно

действие, особено НСПВС и лекарства от групата аналгетици-антипиретици; Активна стомашна и дуоденална язва и/или анамнеза за скорозна гастро-интестинална хеморагия; Хеморагична диатеза, хемофилия, тромبوцитопения; Едновременно приложение с Метотрексат, прилаган в доза > 15 mg/седмично; Първи и последен триместър на бременността

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Този продукт трябва да бъде прилаган с особено внимание и точна оценка на съотношението полза/риск при: Лица, приемащи антикоагуланти; Пациенти с анамнеза за стомашни и чревни язви, вкл. хронична или рецидивираща язвена болест, или Гастро-интестинални кръвоизливи; Болни с нарушения на бъбречната или чернодробната функция; Пациенти с известна свръхчувствителност към НСПВС или други атопии. **За информация прочетете пълната КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Ацетилсалициловата киселина може да взаимодейства с други едновременно прилагани лекарства. **За информация прочетете пълната КХП!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Салицилатите трябва да бъдат прилагани в периода на бременността само след строга оценка на съотношението потенциална полза за майката - възможен риск за плода. Приложението в първи и трети семестър от бременността е противопоказано! Салицилатите се екскретират в малки количества в майчиното мляко. При редовно приложение или прием на високи дози е необходимо преустановяване на кърменето.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Ацесал Протект не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

**Опаковка:** Ацесал Протект стомашно-устойчиви таблетки представляват бели, кръгли, двойноизпъкнали филмирани таблетки. По 10 таблетки в блистер от PVC/ алуминиево фолио. По 4 блистера в съвдаема картонена кутия.

**Притежател на разрешението за употреба и производител:** Химакс Фарма ЕООД, 02/955 62 98, 0887 356045

## **АНАФТИН / ANAFTIN** **медицинско изделие**

**Състав:** Пропилен гликол, поливинил пиролон (PVP), малтодекстрин, алое вера (Aloe Barbadensis), калиев сорбат, натриев бензоат, PEG-40 хидрогенирано рициново масло, динатриев едетат (EDTA), хлорид, бензалкониев натриев хиалуронат, захарин натрий, дикалиева сол, глицеризинова киселина, вода.

**Действие:** Anaftin® Spray облекчава болката, причинена от леки изменения в кухината устата, като афтозен стоматит, афтозни язви, както и появата на ранички, причинени от скоби и протези.

**Как работи:** Anaftin® Spray съдържа поливинилпиролон (PVP) и хиалуронова киселина, които образуват защитен слой, покриващ отвора, в качеството на механична бариера на ранените места, и по този начин облекчава болката, причинена от възпаление, на което са изложени нервните окончания. Включените в състава хиалуронова киселина и екстракт от алое вера подпомагат естествения лечебен процес на увредените тъкани.

**Инструкции за ползване:** Преди първата употреба отстранете капачката и поставете спрей - помпичката. Насочете накрайника към мястото на раничката (афтата) в устата и натиснете 3 пъти, или толова, колкото е необходимо за покриване на раничката. За най-добри резултати, да не се яде и пие в продължение на най-малко един час след прилагането. Използвайте 3-4 пъти на ден или по-често, ако се налага.

**Моля, обърнете внимание:** Използването на Anaftin® вода за уста е противопоказана при пациенти със свръхчувствителност към някоя от съставките. В случай на бременност, преди да използвате продукта, следва да се консултирате с Вашия лекар. В случай на често повтаряне на орални язви е желателно да се направи медицинска консултация.

**Предупреждения и предпазни мерки:** Не използвайте след срока на годност или в случай на повреда или изтичане на бутилката. Да се съхранява на място, недостъпно за деца. Съхранявайте при стайна температура, далеч от източници на топлина. Да не се замразява.

**Опаковка:** спрей - 15 мл.

**Производител:** Berlin Chemie, Германия

## **БИОТОН Б / BIOTON B** **хранителна добавка**

**Състав:** В една капсула се съдържат: Pectin – 100 mg, Lactobacillus acidophilus – 45 mg (4,5млрд. живи бактерии), Inulin – 22 mg, Bifidobacterium longu – 11 mg (1,1млрд. живи бактерии), Vitamin B6 (Pyridoxine hydrochloride) – 0,5 mg, пълнител: малтодек-

стрин, магнезиев стеарат, желиращ агент – желатин.

**Показания:** БИОТОН Б повлиява благоприятно: Нормалния баланс на стомашно-чревния тракт; Правилното и ефективно храносмилане; Добрата стомашно-чревна флора; Иммунната система; Възстановяването на организма след антибиотична терапия.

**Предупреждения преди употреба:** БИОТОН Б не повлиява вашата концентрация и не са необходими специални предпазни мерки. БИОТОН Б е хранителна добавка и не е заместител на разнообразното и балансирано хранене.

**Дозировка и начин на приложение:** Препоръчителна дневна доза: 2 капсули.

**Опаковка:** картонена кутия с 30 капсули.

**Вносител за България:** Магналабс ЕООД, office@mgnlabs.com

## **M01AB55 GEROVIT / ГЕРОВИТ**

**Състав:** Една капсула съдържа: Диклофенак натрий (Diclofenac sodium) - 50,00 mg; Тиамин хидрохлорид (Thiamine hydrochloride) (витамин В1) - 50,00 mg; Пиридоксин хидрохлорид (Pyridoxine hydrochloride) (витамин В6) - 50,00 mg; Цианкобаламин (Суанособаламин) (витамин В12) - 0,25 mg. Помощни вещества: повидон, метакрилова киселина-етилакрилат кополимер (1:1), триетилов цитрат, талк; Обвивка: железен оксид, червен (E172); железен оксид, жълт (E172); титанов диоксид (E171); желатин.

**Показания:** Геровит е показан при възрастни при: възпалителни заболявания, придружени с болка и възпалителни ревматоидни заболявания като: хроничен полиартрит; анкилозиращ спондилит (болест на Бехтерева); артроза; спондилоартрит; невралгии като цервикален синдром, лумбаго, ишиалгия.

**Дозировка и начин на приложение:** Перорално приложение. Капсулите трябва да се поглъщат цели, с голямо количество течност, за предпочитане преди хранене. Капсулите не трябва да се разделят или гъвчат.

Нежеланите реакции могат да се сведат до минимум, като се използва най-ниската ефективна доза за възможно най-кратък период от време, необходим за контролиране на симптомите. Дозата трябва да се адаптира индивидуално в зависимост от клиничната картина. Общата дневна доза обикновено се дава разделена на два или три приема. В зависимост от тежестта на заболяването, препоръчителната доза е между дневно, еквивалентни на 50 до 150 mg диклофенак.

Възрастни и юноши на 18 и повече години: Препоръчителната доза за начална терапия е 100 до 150 mg диклофенак натрий (1 капсула 3 пъти дневно). Обикновено е достатъчна поддържаща доза от 1 капсула един до два пъти дневно. Не трябва да се надвишава максималната дневна доза от 3 капсули.

Пациенти с бъбречно увреждане: Не са провеждани проучвания за

установяване на специфични препоръки за дозата. Диклофенак е противопоказан при пациенти с тежко бъбречно увреждане. Препоръчва се да се внимава при приложение на диклофенак при пациенти с леко да умерено бъбречно увреждане.

Пациенти с чернодробно увреждане: Не са провеждани проучвания за установяване на специфични препоръки за дозата. Диклофенак е противопоказан при пациенти с тежко чернодробно увреждане. Препоръчва се да се внимава при приложение на диклофенак при пациенти с леко да умерено чернодробно увреждане.

Пациенти в старческа възраст (на 65 и повече години): При пациентите в старческа възраст се изисква специално внимание поради потенциалното наличие на съпътстващо заболяване или тегло, по-ниско от нормалното. По-специално се препоръчва при пациенти в старческа възраст и с тегло, по-ниско от нормалното да се използва най-ниската ефективна доза.

Педиатрична популация: Геровит капсули не трябва да се прилага при деца и юноши на възраст под 18 години.

Продължителност на лечението: Лекарят ще вземе решение за продължителността на лечението с Геровит капсули.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества. Подобно на други нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), диклофенак е противопоказан при пациенти с новопоявили се или увеличени астматични пристъпи, или с уртикария или остър ринит, след прием на ацетилсалицилова киселина или други НСВПС; Активна язва на стомаха или червата, или стомашно-чревен кръвоизлив или перфорация; Рецидивираща пептична язва/кървоизлив (анамнеза за два или повече отделни епизода на доказана улцерация или кървоизлив); Анамнеза за стомашно-чревен кръвоизлив или перфорация във връзка с предишна терапия с НСПВС; Хематологични заболявания (напр., нарушения на хематопоезата, костномозъчно увреждане, порфирия, хеморагична диатеза); Установена застойна сърдечна недостатъчност (клас II до IV съгласно класификацията на Нюйоркската асоциация за сърдечни заболявания (New York Heart Association, NYHA)); Ишемична болест на сърцето; Периферна артериална оклузивна болест; Мозъчно-съдов кръвоизлив; Остър тежък кръвоизлив; Тежка чернодробна или бъбречна недостатъчност; Трети триместър на бременността.

**Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Ацетилсалицилова киселина; Алкохол; Антикоагуланти и антитромбоцитни средства; Перорални антидиабетични средства; Сърдечни гликозиди (напр. дигоксин); Циклоспорин; Холестирамин, коlestипол; Кортикостероиди, Мощни СУР2С9 инхибитори (като сулфинпразон и вориконазол), Диуретици или антихипертензивни средства (напр. бета-блокери, АСЕ инхибитори); Диуретици, калий-съхраняващи; Литий; Метотрексат; Други НСПВС; Фенитоин; Квинолон; Инхибитори на обратното захващане на серотонина (Selective serotonin reuptake inhibitors, SSRI); Такролимус; Триамтерен; Триметоприм; Антиацидни средства; Напитки, съдържащи сулфити (напр., вино); 5 – флуороурацил; Бримкови диуретици, напр. Фуросемид; L-допа; Пиридоксинови антагонисти (напр. изониазид, хидрализин, D-пеници-

ламин, циклосерин). **Прочетете КХП!**

**Фертилитет, бременност и лактация:** През първия и втория триместър на бременността диклофенак трябва да се използва само при категорични показания. Диклофенак е противопоказан през третия триместър на бременността. Не се препоръчва по време на кърмене.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Геровит капсули повлиява в незначителна степен способността за шофиране и работа с машини. Пациенти, които имат нежелани реакции като нарушения на зрението, замаяност, умора или други ефекти от страна на ЦНС не трябва да шофират или да работят с машини.

**Опаковка:** Блистерни опаковки от PVC/PE/PVdC-алуминий с 30 и 50 капсули. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** G.L. Pharma GmbH, Австрия.

**Представител за България:** Джи Ел Фарма ГМБХ ТП, тел. 02/493-2000.

## **ХИАЛУРОНОВА КИСЕЛИНА**

---

### **хранителна добавка**

**Състав на една капсула:** Хиалуронова киселина (Hyaluronic acid) – 55 mg, антислепващ агент – магнезиев стеарат и малтодекстрин. *Състав на капсулата:* желиращ агент - желатин.

**Описание:** Хиалуроновата киселина е получена чрез ферментация на микроорганизми. Тя е полизахарид и е основен компонент, който придава устойчивост и тонус на кожата и костите. В зряла възраст концентрацията и в тъканите започва да намалява и това предизвиква появата на бръчки и проблеми със ставите.

**Приложение:** Действа благоприятно върху кожата, като я прави по-свежа, гладка и еластична. Допринася за хидратиране на кожата на лицето и цялото тяло; Подпомага дейността на костно-ставния апарат и хидратирането на ставите; Допринася за поддържането на нормалното състояние на косата и ноктите.

**Начин на употреба:** от 1 до 2 капсули дневно, след хранене.

**Бременност и кърмене:** Хранителната добавка не е подходяща за бременни и кърмачки.

**Предупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща за деца и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковка:** 60 капсули.

**Производител:** Ренифарма Оперейшън ООД за Буров ЕООД, <http://bouroff.com>, тел./факс: 02/851-92-02

## **M01AE01 IBULEK / ИБУЛЕК**

**Състав:** В едно саше се съдържа ибупрофен (ibuprofen) 600 mg, като 1025 mg ибупрофен лизин (ibuprofen lysine). *Помощни вещества:* Малтодекстрин, Бетадекс, Натриев хидроген карбонат, Захарин натрий (E954), Аспартам (E951), Силициев диоксид, колоиден безводен, Аромат мента (смес на ароматни вещества, ментол и малтодекстрин), Аромат лимон (смес на ароматни вещества и малтодекстрин).

**Показания:** Ибулек прах за перорален разтвор се прилага при възрастни и деца над 12 години за симптоматично лечение на: Болка и възпаление при остър артрит (вкл. подагрозен пристъп), ревматоиден артрит, ювенилен ревматоиден артрит или болест на Still, анкилозиращ спондилит и други възпалително-ревматични заболявания, засягащи гръбначния стълб, Остеоартроза, Спондилартроза и други неревматични (серонегативни) артропатии, ревматизъм на меките тъкани (синовит, бурсит, тендинит), болезнени отоци и възпаление, свързани с травми и наранявания; Лека до умерена болка при дисменорея, зъбобол и след оперативни стоматологични интервенции, главоболие, вкл. при мигрена, повишена температура при фебрилни състояния.

**Дозировка и начин на приложение:** Едно саше се разтваря в чаша с достатъчно количество питейна вода със стайна температура и се разбърква добре до получаване на хомогенен разтвор, който се приема през устата независимо от времето за хранене. Приемът на храна може да забави леко резорбцията и настъпването на ефекта, но от друга страна подобрява стомашно-чревната поносимост.

**Възрастни и деца над 12 години (телесно тегло > 40 kg):** Препоръчаната дневна доза при възрастни е 1200 - 1800 mg (2- 3 сашета), разделена в няколко равни приема. Интервалът между отделните приема не трябва да бъде по-малък от 6 часа. При някои пациенти поддържаща дневна доза от 600 - 1200 mg е достатъчна за постигане на необходимия ефект. Дневната доза може да бъде повишена при тежки или остри състояния до преминаване на острата фаза и постигане на клиничен контрол, но максималната дневна доза от 2400 mg сашета), разделена в няколко равни приема не трябва да бъде надвишавана. Препоръчаната дневна доза при деца е 20 mg/kg телесно тегло в няколко равни приема. При болни с ювенилен ревматоиден артрит дневната доза може да достигне до 40 mg/kg телесно тегло, която трябва да бъде приета в няколко приема. Нежеланите лекарствени реакции могат да бъдат намалени като за контролиране на симптомите се употребява възможно най-ниската ефективна доза за възможно най-кратък срок от време.

**Пациенти в старческа възраст:** Не е необходима специална корекция в посочената доза. Поради това, че честотата на неже-

ланите реакции е по-висока в тази възрастова група, е препоръчително внимателното проследяване на пациентите.

**Бъбречна недостатъчност:** Не се изисква намаляване на дозата при пациенти с леко до умерено нарушение на бъбречната функция.

**Чернодробна недостатъчност:** Не се изисква намаляване на дозата при пациенти с леко до умерено нарушение на чернодробната функция.

**Деца и позрастващи:** Продуктът не трябва да се прилага при деца на възраст под 12 години и телесно тегло под 40 kg.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към ибупрофен или към някое от помощните вещества; Анамнестични данни за бронхоспазм, астма, ринит, ангиоедем или уртикария, свързани с прием на ацетилсалицилова киселина или други НСПВС; Анамнестични данни за гастроинтестинално кървене или перфорация, свързани с предходно лечение с НСПВС; Активна или анамнеза за рецидивираща пептична язва/хеморагия (два или повече изяви епизода на доказана улцерация или кървене); Тежка чернодробна или бъбречна недостатъчност; Тежка сърдечна недостатъчност; Мозъчно-съдово или друго активно кървене; Нарушения в хемостаза или кръвна диатеза; Тежка дехидратация, свързана с обилно и продължително повръщане, диария или недостатъчен прием на течности; Последен триместър на бременността; Деца под 12 годишна възраст.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Прочетете КХП!**

**Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Възможни са взаимодействия при прилагане на ибупрофен със: Други НСПВС, вкл. Салицилати; Дигоксин; Кортикостероиди; Антиагреганти; Ацетилсалицилова киселина (ASA) - ниски дози; Антикоагуланти; Фенитоин; SSRIs; Литиеви продукти; Пробенецид и сулфинпиразон диуретици, ACE инхибитори, бета-блокери и ангиотензин-II антагонисти; Калий-съхраняващи диуретици; Метотрексат; Циклоспорин; Такролимус; Зиговудин; Сулфонуридни продукти; Хинолонови антибиотици; Мифепристон; Аминогликозидни антибиотици Баклофен. **Прочетете КХП!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Налице са данни, че циклооксигеназните инхибитори, могат да причинят намаление на фертилитета при жените, като въздействат върху овулацията. Тези ефекти са обратими след преустановяване на приема. По време на първи и втори триместър на бременността, ибупрофен не трябва да се прилага без ясна необходимост. При приложение на продукта в посочените срокове на бременността или при жени, желаещи да забременеят е необходимо използването на възможно най-ниските ефективни дози за възможно най-краткия срок. Продуктът е противопоказан за приложение в последния триместър на бременността. Ибупрофен и неговите метаболити могат да преминат в ниски дози в майчиното мляко. До момента не са известни негативни ефекти върху новороденото при краткосрочното лечение с препоръчаните дози за купу-

ране на болка и температура, поради което в тези случаи прекратяване на кърменето обикновено не е необходимо. Безопасността при продължително приложение не е установена.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Някои нежелани реакции като чувство на умора, замаяност, зрителни нарушения могат да доведат до нарушения в способността за шофиране и работа с машини в изолирани случаи. Това се отнася особено при едновременен прием с алкохол.

**Опаковка:** Прах за перорален разтвор 6.0 g в саше от хартия/алуминий/полиетилен. Всяка кутия съдържа - 6, 8, 10, 20, 30,40 или 50 броя сашета и листовка за пациента. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** АДИФАРМ ЕАД, тел./факс: 02/860-20-00; e-mail: office@adipharm.com

## MO1AE01 IBURAPID / ИБУРАПИД

**Състав:** В една филм. табл. се съдържа ибупрофен 400 mg. *Помощни вещества:* Ядро: микрокристална целулоза, силициев диоксид, колоиден безводен; кроскармелоза натрий, лактоза монохидрат, талк, магнезиев стеарат; филмово покритие: опрагай бял: поливинилол алкохол, титанов диоксид, макрогол, талк.

**Показания:** Ибурапид се прилага при възрастни и деца над 12 години за: облекчаване на лека до умерена болка при главоболие, вкл. мигренозно главоболие, болка с локализация в областта на гърба или лумбо-сакранната област, невралгична болка, първична дисменорея, зъбобол, ревматична и мускулна болка; понижаване на телесната температура при фебрилни състояния.

**Дозировка и начин на приложение:** Таблетките се приемат през устата с достатъчно количество вода. Лекарственият продукт е предназначен за кратковременна употреба. С оглед намаляване на риска от нежелани реакции, продуктът трябва да се използва в най-ниската ефективна доза и да се прилага за възможно най-кратък период от време.

**Възрастни и деца над 12 години:** Начална доза 400 mg и впоследствие при необходимост по една таблетка през 8 часа. Максималната дневна доза не трябва да превишава 1 200 mg. За пациенти в старческа възраст не се налага промяна в дозата, но трябва да се прилагат с повишено, поради повишена склонност към развитие на нежелани лекарствени реакции, включително повишен риск от кръвоизлив, улцерация и перфорация на стомашно-чревния тракт. Пациенти с увредена бъбречна функция: При пациенти с лека до умерена степен на бъбречно увреждане, ибупрофен трябва да се прилага в максимално ниска ефективна доза и за възможно най-кратък период от време, необходим за овладяване на клиничната симптоматика. Необходим е съпътстващ контрол на лабораторните показатели за бъбречна функция. Пациенти с увредена чернодробна функция: При пациенти с лека до умерена степен на чернодробно увреждане, ибупрофен трябва да се

прилага в максимално ниска ефективна доза и за възможно най-кратък период от време, необходим за овладяване на клиничната симптоматика. Необходим е съпътстващ контрол на лабораторните показатели за чернодробна функция.

Пациентите трябва да се консултират с лекуващия си лекар, ако по време на лечението (след 4 дневен прием) симптомите на заболяването не се повлияват или се влошават.

**Противопоказания:** Ибурапид не трябва да се прилага при лица с: известна свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества; анамнеза за бронхоспазъм, астма, ринит или уртикария, свързани с употребата на ацетилсалицилова киселина или други НСПВС; активна или предшестваща пептична язва; анамнеза за перфорация или кървене от гастро-интестиналния тракт, включително и такива, свързани с употреба на НСПВС; тежка сърдечна и/или чернодробна и/или бъбречна недостатъчност; високостепенна дехидратация (вследствие на профузна диария, повръщане или недостатъчен прием на течности); цереброваскуларни и други активни кръвоизливи; идиопатични нарушения на хемопоезата; Продуктът не трябва да се прилага в последния триместър на бременността, както и при деца под 12-годишна възраст.

### Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:

Нежеланите лекарствени реакции могат да бъдат избегнати или минимизирани, чрез прилагането на най-ниската ефективна доза за възможно най-кратък период от време, необходим за овладяване на клиничните симптоми. **Прочетете КХП!**

### Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: **Прочетете КХП!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** През първия и втория триместър от бременността ибупрофен трябва да се прилага единствено при строги медицински показания. Използването на ибупрофен е противопоказано през последния триместър от бременността. Ибупрофен се екскретира с майчиното мляко, но в терапевтични дози и при краткосрочен прием рискът за кърмачето е малко вероятен. Има данни, че СОХ инхибиторите/инхибиторите на простагландиновия синтез оказват неблагоприятен ефект върху овулацията и по този начин и върху фертилитета. Въздействието е обратимо след прекратяване на лечението.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Приложението на Ибурапид в терапевтични дози не повлиява способността за шофиране и работа с машини. Въпреки това, при прием на високи дози ибупрофен могат да се наблюдават нежелани реакции като умора, сънливост, световъртеж и нарушения в зрението, които могат да повлияят способността за шофиране и работа с машини. Този ефект се потенцира от прием на алкохол.

**Опаковка:** Бели, кръгли, двойно-изпъкнали филмирани таблетки. Първична опаковка – 10 таблетки в блистер от PVC/ алуминиево фолио. Вторична опаковка – по 1 или 2 блистера в съгъваема кар-

тонена кутия. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба и производител:**

Химакс Фарма ЕООД, 02/955 62 98, info@chemaxpharma.com

## **КОЛАГЕН ОТ РИБА** **хранителна добавка**

**Състав на една таблетка:** Хидролизиран морски колаген от риба - 500 mg, антислепващи агенти - магнезиев стеарат, талк; пълнители - микрокристална целулоза, аерозил.

**Описание:** Колагенът е един от най-често срещаните белтъци в човешкото тяло. Той е естествен компонент на кожата, косата, ноктите, съединителната тъкан, костите, ставния хрущял, стените на кръвоносните съдове. Колагенът постоянно се възпроизвежда, но след 25-годишна възраст този процес постепенно отслабва и предизвиква стареене на меките тъкани и костите. Намаляването на колагена води до появата на първите бръчки, овалът на лицето започва да изглежда по-отпуснат, а кожата по суха и дехидратирана.

**Показания:** Хидролизираният морски колаген подпомага естествения синтез на колаген в организма. Действа благоприятно на подвижността на ставите и плътността и здравината на костите. За здрава коса, кожа, нокти и нормална хидратация на очите.

**Начин на употреба:** от 1 до 2 таблетки дневно, преди хранене.

**Бременност и кърмене:** Хранителната добавка не е подходяща за бременни и кърмачки.

**Предупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща за деца и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Хранителната добавка е със съдържание на рибен продукт. Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковка:** 60 таблетки

**Производител:** Ренифарма Оперейшън ООД за Буров ЕООД, <http://bouroff.com>, тел./факс: 02/851-92-02

## **МАСЛО ОТ РИГАН** **хранителна добавка**

**Състав на една капсула:** масло от Риган /*Origanum vulgare*/ - 25 mg, студено пресован зехтин - 225 mg. Състав на капсулата: желиращ агент - желатин и овлажнител - глицерин.

**Показания:** Действа благоприятно върху нормалната функция на

имунната и дихателната система; Спомага за нормално функциониране и комфорт на храносмилателния тракт; Благоприятно повлиява нормалната функция на пикочо-половата система; Подпомага нормалната гъвкавост на ставите и мускулите; Спомага за доброто състояние на кожата.

**Начин на употреба:** от 1 до 2 капсули дневно по време на хранене. Капсулата може да се пробие и съдържанието да се втрие в кожата.

**Бременност и кърмене:** Хранителната добавка не е подходяща за бременни и кърмачки.

**Предупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща за деца, бременни, кърмачки, при наличие на чернодробни и бъбречни промени и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковки:** 60 меки желатинови капсули

**Производител:** Ренифарма Оперейшън ООД за Буров ЕООД, <http://bouroff.com>, тел./факс: 02/851-92-02

## **МЕЛАТОН / MELATON** **хранителна добавка**

**Състав:** В една капсула се съдържат L-Theanine – 100 mg, *Melissa officinalis* – 100 mg, Melatonin – 3 mg, пълнител: малтодекстрин, антислепващ агент: магнезиев стеарат, желиращ агент – желатин.

**Показания:** МЕЛАТОН повлиява благоприятно върху: По-бързото и по-лесно заспиване; Намаляване на психическия и физическия стрес от напрегнатото ежедневие преди заспиване; Регулирането и възстановяването на циркадния ритъм БОДРОСТ/СЪН при хора, работещи на нощни смени или сменящи часовите пояси; Повишаване на нивата на допамин и серотонин, водещо до усещане на щастие и чувство за уравновесеност; За отпочиналост, бодрост и работоспособност на следващата сутрин

**Дозировка и начин на употреба:** Препоръчителна дневна доза: 1 капсула.

**Предупреждения преди употреба:** МЕЛАТОН не повлиява вашата концентрация и не са необходими специални предпазни мерки. МЕЛАТОН е хранителна добавка и не е заместител на разнообразното и балансирано хранене.

**Опаковка:** картонена кутия с 30 капсули.

**Вносител за България:** Магналабс ЕООД, office@mgnlabs.com

## R05C MUCOPLANT COUGH SYRUP IVY МУКОПЛАНТ ЕКСПЕКТОРАНТ С БРЪШЛЯН

**Състав:** 100 ml от сиропа съдържат 154 mg сух екстракт от листа Бръшлян (*Hedera helix L.*) Ivy leaf dry extract (4-8:1), Экстрахиращ агент: Ethanol 30% (m/m); *Помощни вещества:* Калиев сорбат; хидроксипетил целулоза; аромат на касис; малтитол, течен (E965); лимонена киселина безводна; пречистена вода.

**Показания:** Мукоплант експекторант с бръшлян е растителен лекарствен продукт, който се използва за откашляне при продуктивна кашлица при възрастни, юноши и деца над 2 години.

**Дозировка и начин на приложение:** За перорална употреба. Мукоплант експекторант с бръшлян се приема неразтворен и се препоръчва изпиване на обилно количество вода или други топли, несъдържащи кофеин напитки. Обичайната дозировка е: Възрастни, юноши и деца над 12 години: 20 ml (2 x 10 ml) 3 пъти дневно; Деца от 6 до 12 години: 15 ml 3 пъти дневно; Деца от 2 до 5 години: 7,5 ml 3 пъти дневно. Мукоплант експекторант с бръшлян е противопоказан за деца под 2 години.

Пациенти с бъбречни и/или чернодробни увреждания: Поради недостатъчни данни за тази пациентска група, не е възможно да се препоръча дозировка. Пациентите се съветват да се консултират със своя лекар или фармацевт преди да вземат Мукоплант експекторант с бръшлян.

Ако симптомите продължават повече от една седмица по време на употребата на продукта, трябва да се консултира от лекар или фармацевт.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активното вещество, към растения от семейство Бръшлянови или към някое от помощните вещества; Деца под 2 години, поради риск от влошаване на респираторните симптоми.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Продължителна или често повтаряща се кашлица при деца между 2 и 4 години изисква лекарска диагноза преди започване на лечението. Ако настъпят затруднения в дишането, при температура или гноен храчки, трябва консултация с лекар или фармацевт. Не се препоръчва едновременна употреба с антитусиви като кодеин или декстрометорфан без лекарски съвет. Препоръчва се да се използва с внимание при пациенти с гастрит или стомашна язва. Мукоплант експекторант с бръшлян съдържа течен малтитол, ето защо пациенти с редки наследствени проблеми с фруктозна непоносимост не трябва да приемат това лекарство. 10 ml от разтвора съдържат 4 g течен малтитол, отговарящ на 0,3 хлебни единици. Това трябва да се приема за важно за хора, страдащи от захарен диабет. Калорийната стойност е 2,3 kcal/g течен малтитол. Течният малтитол може да окаже леко слабително действие.

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Няма съобщения за влияние на Мукоплант експекторант с бръшлян върху други лекарства. Не са правени

изследвания за взаимодействие.

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Поради наличието на недостатъчна информация Мукоплант експекторант с бръшлян не се препоръчва по време на бременност и кърмене. Няма данни за действието на листата от бръшлян върху фертилитета.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Не са провеждани изследвания за ефекта върху способността за шофиране и работа с машини. Няма съобщения за такова въздействие на Мукоплант експекторант с бръшлян.

**Опаковка:** Кафяви стъклени бутилки с мерителна чашка с деления. Бутилките са по 100, 200, 250 ml. Не всички опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** Dr. Theiss Naturwaren GmbH, Германия

**Вносител за България:** Натурпродукт ООД; тел. 02/979 12 19

## A13A VITANGO / ВИТАНГО

**Състав:** 1 филмирана таблетка съдържа: *Rhodiola rosea rhizoma cum radix extractum siccum* (1.5 - 5:1) (WS® 1375) 200 mg; Сух екстракт от Златен корен коренище с корени (*Rhodiola rosea L.*) (1.5 - 5:1) 200 mgm Экстрахиращ агент: етанол 60% (обемни); *Помощни вещества:* микрокристална целулоза, кроскармелоза натрий, силициев диоксид преципитиран, магнезиев стеарат, хипромелоза, стеаринова киселина, железен оксид-червен (желязо III), титанов диоксид, противопенна емулсия.

**Показания:** Традиционен растителен лекарствен продукт за временно облекчаване на симптоми на стрес като умора и отпадналост. Показанията са изключително базирани на дългогодишна употреба и опит.

**Дозировка и начин на приложение:** Лекарството трябва да се приема с чаша вода, за предпочитане 30 минути преди ядене. Възрастни над 18 години: 2 таблетки дневно - една преди закуска и една преди обяд; Деца: Витанго не се препоръчва при деца и юноши под 18 години, защото няма достатъчно данни за тази възрастова група.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Употребата на този продукт при деца и юноши под 18 години не е обоснована поради липса на достатъчно данни. Ако при приема на лекарствения продукт симптомите продължават или състоянието се влоши, да се преоцени лечението.

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми**

**на взаимодействие:** Досега не е съобщавано за някакви взаимодействия.

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Безопасността по време на бременност и кърмене не е доказана. Поради отсъствие достатъчно данни, употребата по време на бременност и кърмене не се препоръчва.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Не са провеждани изследвания върху способността за шофиране и работа с машини.

**Опаковка:** PVC/PDVC-алуминиев блистер. Витанго се предлага в опаковки с 15, 20, 30 и 40 броя таблетки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG, Германия

**Вносител за България:** Натурпродукт ООД; тел. 02/979 12 19, 02/979 08 75

## **ЗЕЛЕНО КАФЕ** **хранителна добавка**

**Състав на една капсула:** екстракт от Зелено кафе – 350 мг, антислепващ агент - магнезиев стеарат и лактоза. Препоръчваната дневна доза от три капсули съдържа: екстракт от Зелено кафе – 1050 мг, антислепващ агент - магнезиев стеарат и лактоза. Състав на капсулата: желиращ агент – желатин=

**Приложение:** Спомага за регулиране и поддържане на телесното тегло. Хранителната добавка е подходяща за включване в програми свързани с контрол на телесното тегло. Допринася за под-

държането на нормална концентрация на глюкоза в кръвта и нормален метаболизъм на макро хранителните вещества. Природен антиоксидант, който подпомага физиологичните нива на кръвната захар, нормалната функцията на черния дроб и мастната обмяна.

**Начин на употреба:** по 1 капсула 3 пъти дневно преди хранене.

**Прегупреждения:** Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене. Хранителната добавка не е подходяща за деца, хора с високо кръвно налягане и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Хранителната добавка съдържа кофеин.

**Бременност и кърмене:** Хранителната добавка не е подходяща за бременни и кърмачки.

**Опаковка:** 90 твърди желатинови капсули

**Производител:** Ренифарма Оперейшън ООД за Буров ЕООД, <http://bouroff.com>, тел./факс: 02/851-92-02

### **СЧЕТОВОДНИ УСЛУГИ ЗА АПТЕКИ ОТЛИЧНО ПОЗНАВАНЕ НА БРАНША**

**ЕС ЕН ДЖИ ДИВАЙН. тел. 02/426 32 77;  
0885 15 20 19, e-mail: [sngdivine@abv.bg](mailto:sngdivine@abv.bg)**



### **ТАЛОН ЗА МАЛКА БЕЗПЛАТНА ОБЯВА**

**Име** \_\_\_\_\_ **телефон** \_\_\_\_\_

e-mail: [a.stoycheva@infopharma-bg.net](mailto:a.stoycheva@infopharma-bg.net), тел./факс: 02/963-45-43 - да съдържа го 10 гуми.



**Информацията в тази рубрика е непълна! Целта ни е да Ви запознаем с новите продукти, които влизат на българския пазар. За изчерпателна информация търсете кратките характеристики!**

**Допълнителна информация: страница на ИАЛ – [www.bda.bg](http://www.bda.bg);  
страница на Европейската агенция по лекарствата – [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)**

## **N05AX12 ARISPPA / АРИСПА**

**Състав:** Всяка таблетка съдържа 5 mg арипипразол (aripiprazole).  
**Помощни вещества:** Лактоза монохидрат, Микрокристална целулоза (Е460), Царевично нишесте, Хидроксипропилцелулоза (с463), Червен железен оксид (Е172) - само в 10 mg и 30 mg таблетки, Жълт железен оксид (Е172) - само в 15 mg таблетки, Индиго кармин (Е132) - само в 5 mg таблетки, Магнезиев стеарат (Е470b).

**Показания:** Ариспа е показан за лечение на шизофрения при възрастни и юноши на и над 15 години. Ариспа е показан за лечение на умерени до тежки манични епизоди при биполарно разстройство тип I и за предотвратяване на нови манични епизоди при възрастни, които страдат предимно от манични епизоди, и чийто манични епизоди се повлияват от лечение с арипипразол. Ариспа е показан за лечение до 12 седмици на умерени до тежки манични епизоди при биполарно разстройство тип I при юноши на и над 13 години.

**Дозировка и начин на приложение:** Ариспа таблетки са за перорално приложение. **Възрастни:** *Шизофрения:* препоръчаната начална дневна доза Ариспа е 10 mg или 15 mg, с поддържаща дневна доза 15 mg, приета веднъж дневно, независимо от храненето. Ариспа е ефективен при доза, варираща от 10 mg до 30 mg дневно. Не е наблюдавана повишена ефективност при дози по-високи от препоръчаната дневна доза от 15 mg въпреки, че при отделни пациенти по-високи дози може да са от полза. Максималната дневна доза не трябва да надвишава 30 mg; *Манични епизоди при биполарно разстройство тип I:* препоръчаната начална доза Ариспа е 15 mg, приложена веднъж дневно, независимо от храненето, като монотерапия или комбинирана терапия. При някои пациенти по-високи дози може да са от полза. Максималната дневна доза не трябва да надвишава 30 mg; *Предотвратяване на рецидиви на манични епизоди при биполарно разстройство тип I:* за предотвратяване на нови манични епизоди при пациенти, приемали арипипразол като монотерапия или комбинирана терапия, лечението продължава в същата доза. Промени в дневната дозировка, включително намаляване на дозата, трябва да се обмислят в зависимост от клиничното състояние.

**Педиатрична популация:** *Шизофрения при юноши на и над 15 години:* препоръчаната доза на Ариспа е 10 mg/дневно, приложена веднъж дневно, независимо от храненето. Лечението започва с доза от 2 mg с Ариспа перорален разтвор 1 mg/ml) в продължение на 2 дни, титрирана до 5 mg за още 2 дни за достигане на препо-

ръчителната дневна доза от 10 mg. При необходимост, последващо увеличение на дозите, трябва да се направи със стъпки от 5 mg, без да се надвишава максималната дневна доза от 30 mg. Ариспа е ефикасен при дози от 10 до 30 mg/дневно. Не е наблюдавана увеличена ефективност при дневни дози по-високи от 10 mg, въпреки че някои пациенти може да се повлияят благоприятно от по-високите дози. Ариспа не се препоръчва за пациенти с шизофрения на възраст под 15 години, поради отсъствие на данни за ефикасност и безопасност; *Манични епизоди при биполарно разстройство тип I при юноши на и над 13 години:* препоръчителната доза Ариспа е 10 mg приета веднъж дневно, независимо от храненето. Лечението трябва да започне с 2 mg (използва се арипипразол перорален разтвор 1 mg/ml) за 2 дни, титрира се до 5 mg за още 2 дни, за да се достигне препоръчителната дневна доза от 10 mg. Правилното дозиране при юноши в началото на лечението (2 mg/дневно за 2 дни) не може да бъде постигнато с Ариспа таблетки. Подходяща лекарствена форма (например 1 mg/ml разтвор) на Арипипразол не е налична. Трябва да бъде използван алтернативен продукт със същото активно вещество. Продължителността на лечението трябва да е минималната необходима за контрол на симптомите без да надвишава 12 седмици. Не се наблюдава повишаване на ефикасността при дози по-високи от 10 mg дневно, а дневна доза от 30 mg се свързва със съществено по-висока честота на нежеланите лекарствени реакции включително екстрапирамидни събития, сомнолентност, отпадналост и увеличение на теллото. По тази причина, дози по-високи от 10 mg дневно трябва да се прилагат в изключителни случаи и при стриктно клинично наблюдение. Съществува повишен риск от нежелани лекарствени реакции свързани с арипипразол за по-младите пациенти. По тази причина, Ариспа не трябва да се използва при пациенти под 13 години.; *Раздразнителност свързана с аутизъм:* безопасността и ефикасността на Ариспа при деца и юноши на възраст до 18 години все още не са установени. Препоръки за дозировката не могат да бъдат дадени.; *Тикове, свързани със синдрома на Турет:* безопасността и ефикасността на Ариспа при деца и юноши на възраст от 6 до 18 години все още не са установени.

**Пациенти с чернодробно увреждане:** Не се налага промяна на дозата при пациенти с леко до умерено чернодробно нарушение. Няма достатъчно данни за препоръки относно режима на дозиране при пациенти с тежко увреждане на черния дроб. При тези пациенти е необходимо внимателно определяне на дозата. Въпреки това, при пациентите с тежко чернодробно увреждане, максималната дневна доза от 30 mg трябва да се прилага с повишено

внимание. **Пациенти с бъбречно увреждане:** Не се изисква промяна на дозата при пациенти с бъбречно увреждане.

**Пациенти в старческа възраст:** Не е установена ефективността на Ариспа за лечение на шизофрения и биполарно разстройство тип I при пациенти на и над 65 годишна възраст. В резултат на по-голямата чувствителност на тази популация, започването на лечение с по-ниски дози трябва да се има предвид, в случаите когато това е клинично оправдано.

**Адаптиране на дозата поради взаимодействия:** В случай на едновременна употреба на арипипразол с мощни инхибитори на CYP3 A4 или CYP2D6, дозата на арипипразол трябва да се редуцира. При спиране на лечението с инхибитори на CYP3A4 или CYP2D6 (изваждането им от комбинираното лечение), дозата на арипипразол трябва да се повиши. При едновременното приложение на арипипразол с мощни индуктори на CYP3A4, дозата на арипипразол трябва да се повиши. При спиране на лечението с индуктори на CYP3 A4 (изваждането им от комбинираното лечение), дозата на арипипразол трябва да се понижи до обичайната препоръчвана.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** По време на антипсихотичното лечение, подобряването на клиничното състояние на пациента може да отнеме от няколко дни до няколко седмици, като през този период пациентите трябва да бъдат под постоянно наблюдение. **Прочетете пълната характеристика!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Поради своя  $\alpha_1$ -адренергичен рецепторен антагонизъм, арипипразол може да усилва ефекта на някои антихипертензивни средства. Поради основния ефект на арипипразол върху ЦНС, е необходимо повишено внимание при употребата на арипипразол в комбинация с алкохол или други лекарства, действащи върху ЦНС, с потенциална възможност за поява на нежелани лекарствени реакции, като седирание. Трябва да се внимава много, ако арипипразол се прилага едновременно с лекарствени продукти, причиняващи удължаване на QT или електролитен дисбаланс. **Прочетете пълната характеристика!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Този лекарствен продукт не трябва да се прилага по време на бременност, освен в случаите, когато очакваната полза ясно оправдава потенциалния риск за плода. При новородени, изложени на антипсихотици (включително арипипразол) през третия триместър на бременността има риск от нежелани лекарствени реакции, включващи екстрапирамидни симптоми и/или симптоми на отнемане след раждането, които могат да варират по тежест и продължителност. Докладвани са случаи на възбуда, хипертония, хипотония, тремор, сомнолентност, респираторен дистрес или хранителни разстройства. Затова, новородените трябва да бъдат внимателно мониторираны. Арипипразол се отделя в кърмата. Пациентките трябва да бъдат съветвани да не кърмят по време на ле-

чението с арипипразол.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Както при другите антипсихотици, пациентите трябва да бъдат с повишено внимание при работа с потенциално опасни машини, включително превозни средства, докато не са напълно сигурни, че лечението с арипипразол няма отрицателен ефект върху изпълнението на тези дейности. При някои педиатрични пациенти с биполарно афективно разстройство тип I се наблюдава повишена честота на сомнолентност и отпадналост.

**Опаковка:** Блистер (OPA/Alu/PVC-Alu фолио): 14, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 и 100 таблетки в кутия. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** Focus Care Pharmaceuticals B.V., Нидерландия

## HARVONI / ХАРВОНИ

**Състав:** Всяка филмирана таблетка съдържа 90 mg ледипасвир и 400 mg софосбувир. Помощни вещества: *Ядро на таблетката:* Коповидон, лактоза монохидрат, микрокристална целулоза, кроскармелоза натрий, колоиден безводен силициев диоксид, магнезиев стеарат. *Филмово покритие:* Поливинилов алкохол, титанов диоксид, макрогол 3350, талк, сънсет жълто FCF алуминиев лак (E110).

**Показания:** За лечение на хронична (продължителна) инфекция с вируса на хепатит С при възрастни на и над 18 години. Harvoni понякога се взема с друго лекарство, рибавирин. Много е важно да прочетете и листовките на другите лекарства, които ще приемате едновременно с Harvoni.

**Дозировка и начин на приложение:** Препоръчителната доза е една таблетка един път дневно. Вашият лекар ще Ви каже в продължение на колко седмици трябва да приемате Harvoni. Погълтайте таблетката цяла, със или без храна. Недейте да гъвчете, разтрошавате или разчупвате таблетката, понеже е много горчива. Кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако имате проблеми с преглъщането на таблетки. Ако приемате антиацидно средство, приемайте го поне 4 часа преди или най-малко 4 часа след Harvoni. Ако приемате инхибитор на протонната помпа, приемайте го по същото време, както Harvoni. Не го приемайте преди Harvoni. Ако повърнете след прием на Harvoni, това може да повлияе на количеството му в кръвта Ви и да отслаби действието му. Ако повърнете по-малко от 5 часа след приема на Harvoni, вземете друга таблетка. Ако повърнете повече от 5 часа след приема на Harvoni, не е необходимо да приемате друга таблетка до времето за следващата Ви редовно назначена таблетка. Важно е да не пропускате доза от това лекарство. Ако все пак сте пропуснали доза, изчислете колко време е изминало след последния Ви прием на Harvoni: Ако това е в рамките на 18 часа от момента, в който обичайно приемате Harvoni, трябва да

приемете таблетката възможно най-скоро. След това приемете следващата доза в обичайното за Вас време. Ако това е след 18 часа или повече от момента в който обичайно приемате Harvoni, изчакайте и вземете следващата доза в обичайното време. Не вземайте двойна доза (две дози наведнъж). Не спирайте приема на това лекарство, освен ако не Ви е указано от Вашия лекар. Много е важно да завършите пълния курс на лечение, за да дадете възможност на лекарството да Ви излекува от инфекцията с вируса на хепатит С.

**Противопоказания:** Не приемайте Harvoni ако сте алергични към ледипасвир, софосбувир или към някоя от останалите съставки; ако в момента приемате някое от следните лекарства - жълт кантарион (*Hypericum perforatum* – лекарство от растителен произход, използвано за лечение на депресия); розувастатин (лекарство, използвано за лечение на висок холестерол). Harvoni съдържа лактоза монохидрат. Ако имате непоносимост към лактоза, или ако са Ви казвали, че имате непоносимост към други захари, посъветвайте се с Вашия лекар, преди да приемете това лекарство. Кажете на Вашия лекар, ако сте алергични към сънсет жълто FCF алуминиев лак, наричан още „E110“ преди да приемете това лекарство.

**Предупреждения и предпазни мерки:** Вашият лекар ще знае дали някое от следните състояния се отнася за Вас. Те ще се вземат предвид преди започване на лечение с Harvoni други проблеми с черния дроб, различни от хепатит С, например: ако чакате за чернодробна трансплантация; ако имате хепатит В, тъй като Вашият лекар може да поиска да Ви проследява по-внимателно; бъбречни проблеми, тъй като Harvoni не е изследван при пациенти с тежки бъбречни проблеми; настоящо лечение за HIV, тъй като Вашият лекар може да поиска да Ви проследява по-внимателно.

**Кръвни изследвания:** Вашият лекар ще Ви направи кръвни изследвания преди, по време на и след лечението с Harvoni. Това се прави: за да може Вашият лекар да реши дали да приемате Harvoni и колко дълго; за да може Вашият лекар да потвърди, че лечението е дало резултат, и че нямате повече вируса на хепатит С.

**Деца и юноши:** Не давайте това лекарство на деца и юноши под 18 годишна възраст. Употребата на Harvoni при деца и юноши все още не е проучена.

**Лекарствени и други взаимодействия:** Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства. Това включва лекарства от растителен произход вкл. билки и лекарства, отпуснати без рецепта. Ако не сте сигурни за вземането на други лекарства, говорете с Вашия лекар или фармацевт.

Някои лекарства не трябва да се приемат едновременно с Harvoni. Не приемайте никое друго лекарство, което съдържа софосбувир - едно от активните вещества в Harvoni. Не приемайте никое от тези лекарства с Harvoni: рифампицин, рифапентин, рифабутин (антибиотици, използвани за лечение на инфекции,

включително туберкулоза); карбамазепин, фенитоин, фенобарбитал, окскарбазепин (лекарства за лечение на епилепсия и профилактика на гърчове); правастатин (лекарство, използвано за лечение на висок холестерол); симепревир (лекарство, използвано за лечение на инфекция с хепатит С); типранавир (използван за лечение на инфекция с HIV).

Приемът на Harvoni с някое от тези лекарства може да отслаби действието на Harvoni или да влоши нежеланите реакции от лекарството. Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате някое от лекарствата по-долу: тенофовир дизопротексил фумарат или друго лекарство, съдържащо тенофовир дизопротексил фумарат, използвано за лечение на инфекция с HIV; дигоксин, използван за лечение на сърдечни заболявания; дабигатран, използван за разреждане на кръвта.

Приемът на Harvoni с всяко от тези лекарства може да попречи на правилното действие на лекарствата Ви или да влоши някои нежелани реакции. Посъветвайте се с лекар или фармацевт, ако вземате лекарства, използвани за лечение на стомашна язва, киселини в стомаха или киселинен рефлукс. Това включва: антиацидни средства (като алуминиев/магнезиев хидроксид или калциев карбонат). Тези средства трябва да се приемат поне 4 часа преди или най-малко 4 часа след Harvoni; инхибитори на протонната помпа (като омепразол, лансопризол, рабепразол, пантопризол и езомепразол). Тези средства трябва да се приемат по същото време, както Harvoni. Не приемайте инхибитори на протонната помпа преди Harvoni. Вашият лекар може да Ви даде друго лекарство или да коригира дозата на лекарството, което приемате; H2-рецепторни антагонисти (като фамотидин, циметидин, нizatидин или ранитидин). Вашият лекар може да Ви даде друго лекарство или да коригира дозата на лекарството, което приемате. Тези лекарства могат да понижат количеството на ледипасвир в кръвта Ви. Ако приемате някое от тези лекарства, Вашият лекар или ще Ви даде друго лекарство за стомашна язва, киселини в стомаха или киселинен рефлукс, или ще Ви препоръча как и кога да приемате това лекарство.

**Бременност и контрацепция:** Не са известни ефектите на Harvoni по време на бременност. Трябва да се избягва бременност, ако Harvoni се приема заедно с рибавирин. Рибавирин може да е много вреден за плода. Вие или Вашият партньор трябва да използвате ефективен метод за предпазване от бременност по време на и известно време след лечението с Harvoni заедно с рибавирин. Ако Вие (или ако сте мъж – Вашата партньорка) забременеете по време на лечението с Harvoni и рибавирин, или през следващите месеци, трябва незабавно да се свържете с Вашия лекар. **Кърмене:** Не е известно дали ледипасвир или софосбувир преминават в кърмата при хора. Не се препоръчва кърмене.

**Шофиране и работа с машини:** Не шофирайте и не работете с машини, ако се чувствате уморен(а) след приема на Вашето лекарство.

**Опаковка:** Всяка бутилка съдържа сушител силикагел. Картонени опаковки, съдържащи 1 бутилка с 28 филмирани таблетки; Картонени опаковки, съдържащи 3 бутилки по 28 (84) филмирани

таблетки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** Gilead Sciences International Ltd.

**Производител:** Gilead Sciences Limited

### **IALUGEN ADVANCE РЕВИТАЛИЗИРАЩ КРЕМ** ————— **ПРОТИВ СТАРЕЕНЕ**

*Козметичен продукт*

**Състав:** Хиалуронова киселина (400 – 1 000 kDa), колаген, FGF & IGF1 протеини, Physalis angulata

**Показания:** Крем за хидратация и стягане на кожата, намаляване на бръчките и възстановяване на еластичността на кожата.

**Дозировка:** Нанася се сутрин и вечер върху предварително почистеното лице и деколте. Подходящ за употреба за жени след 35-годишна възраст.

**Противопоказания:** Алергия към някоя от съставките.

**Действие:** *Рехидратация на кожата* – хиалуроновата киселина допринася за намаляване на бръчките и фините линии като поддържа необходимата хидратация на горните слоеве на кожата. *Стягане на кожата* – овлажняващите и стягащи свойства на колагена съдействат за заздравяване на кожните тъкани и постигане на еластична и стегната кожа. *Уплътняване* – регенериращите протеини (IGF1, KGF и EGF) стимулират клетъчното обновяване, подпомагат пролиферацията на фибробласти и синтеза на колаген, които са от съществено значение за епидермалната защита. *Укрепване* - Physalis Angulata забавя преждевременното стареене на кожата, като осигурява повишена защита.

**Опаковка:** крем 50 мл

**Производител:** Laboratoires Genivrier, Франция.

**Дистрибутор:** МЛД Трейдинг ЕООД

### **IALUGEN ADVANCE РЕВИТАЛИЗИРАЩ** ————— **СПРЕЙ ПРОТИВ СТАРЕЕНЕ**

*Козметичен продукт*

**Състав:** хиалуронова киселина (1 300 – 1 500 kDa)\* и плодови екстракти

**Показания:** Спрей за хидратация и стягане на кожата, намаляване на бръчките и възстановяване на еластичността на кожата.

**Действие:** *Хидратираща* – хиалуроновата киселина осигурява ес-

тествена хидратация на повърхностните слоеве на кожата. *Освежава* – мъглата от спрея оказва незабавен освежаващ ефект. *Детоксикираща, тонизираща* – активните съставки на основата на плодови екстракти предпазват клетките от външни агресивни фактори чрез своите антиоксидантни, пречистващи и тонизиращи свойства.

**Противопоказания:** Алергия към някоя от съставките

**Опаковка:** спрей 120 мл

**Дозировка:** Нанася се върху лицето, врата и деколтето сутрин, след почистване на кожата, при гримиране или многократно през целия ден. Подходящ за всички типове кожа, както за млада, така и за по-възрастна кожа. За ежедневна употреба.

**Производител:** Laboratoires Genivrier, Франция.

**Дистрибутор:** МЛД Трейдинг ЕООД

### **IALUGEN ADVANCE РЕВИТАЛИЗИРАЩИ** ————— **КАПСУЛИ ПРОТИВ СТАРЕЕНЕ**

*Хранителна добавка*

**Състав:** 124 mg колаген, 20 mg хиалуронова киселина, 10 mg ко-ензим Q10, 15 mg пикногенол®

**Показания:** капсули за хидратация и стягане на кожата, намаляване на бръчките и възстановяване на еластичността на кожата.

**Действие:** Съдържащите колаген и хиалуронова киселина, са биодостъпни и естествено усвоими от тялото, което им позволява да работят отвътре и да снабдят кожата с най-важните съставки за подхранването на кожата.

**Опаковка:** 30 капсули

**Дозировка:** Орално приложение, по една капсула дневно. Подходящ за употреба за жени след 30-годишна възраст, за всички типове кожа, препоръчват се като допълнение към крема Ialugen Advance или инжекции с хиалуронова киселина.

**Инструкция за употреба:** Този ароматизиран спрей може да се нанася върху лицето, врата и деколтето сутрин, след почистване на кожата, при гримиране или през целия ден. Дръжте флакона на разстояние 15-20 cm и пръскайте върху лицето или тялото като гържите очите си затворени. Можете да нанасяте повторно, когато пожелаете. Подходящ за всички типове кожа, както за млада, така и за по-възрастна кожа. За ежедневна употреба.

**Производител:** Laboratoires Genivrier, Франция.

**Дистрибутор:** МЛД Трейдинг ЕООД

## A10AE04 TOUJEO

**Състав:** Всеки ml съдържа 300 единици инсулин гларжин (insulin glargine)\* (еквивалентни на 10,91 mg). Всяка писалка съдържа 1,5 ml инжекционен разтвор, еквивалентни на 450 единици. **Помощни вещества:** Цинков хлорид, Метакрезол, Глицерол, Хлороводородна киселина (за корекция на pH), Натриев хидроксид (за корекция на pH), Вода за инжекции.

\*Инсулин гларжин се произвежда по рекомбинантна ДНК технология в *Escherichia coli*.

**Показания:** Лечение на захарен диабет при възрастни.

**Дозировка и начин на приложение:** Тоујео е базален инсулин за приложение веднъж дневно по всяко време на деня, за предпочитане по едно и също време всеки ден. Тоујео е само **за подкожно приложение**. Тоујео се прилага подкожно чрез инжекция в коремната стена, делтоидния мускул или бедрото. Местата на инжектиране трябва да се сменят в дадена област на инжектиране при всяка следваща инжекция.

Схемата на прилагане (доза и време на приложение) трябва да се определя индивидуално. При захарен диабет тип 1 Тоујео трябва да се прилага в комбинация с кратко-/гългодействащ инсулин, за покриване на инсулиновите нужди по време на хранене.

При пациенти със захарен диабет тип 2, Тоујео може да се прилага също и в комбинация с други антихипергликемични лекарствени продукти. Активността на този лекарствен продукт е изразена в единици. Тези единици се отнасят изключително за Тоујео и не са същите като IU или единиците, използвани за изразяване на активността на други инсулинови аналози. Когато е необходимо, пациентите може да прилагат Тоујео до 3 часа преди или след тяхното обичайно време на приложение. На пациентите, които са пропуснали доза, трябва да се посъветва да проверят кръвната си захар и след това да продължат своята обичайна схема на прилагане веднъж дневно. Пациентите трябва да бъдат информирани да не инжектират двойна доза, за да компенсират пропуснатата доза. **Прочетете КХП!**

Тоујео може да се използва при хора в старческа възраст, пациенти с бъбречно и чернодробно увреждане. При хората в старческа възраст прогресивното влошаване на бъбречната функция може да доведе до стабилно намаляване на инсулиновите нужди. При пациенти с бъбречно увреждане, нуждите от инсулин могат да бъдат намалени поради намален метаболизъм на инсулина. При пациенти с чернодробно увреждане, нуждите от инсулин могат да бъдат намалени поради намален капацитет за глюконеогенеза и намален метаболизъм на инсулина. Безопасността и ефикасността на Тоујео при деца и юноши на възраст под 18 години не са установени. Липсват данни.

Тоујео не трябва да се използва с инсулинови инфузионни помпи. С Тоујео SoloStar предварително напълнена писалка може да се инжектира доза от 1 до 80 единици на инжекция, на степени от 1 единица. Прозорецът за дозата показва броя на единиците Тоујео, които ще се инжектират. Тоујео SoloStar предварително напълнена писалка е специално проектирана за Тоујео, затова не се налага преизчисляване на дозата. Тоујео не трябва да се из-

тегля от патрона на предварително напълнената писалка SoloStar в спринцовка, тъй като това може да доведе до тежко прегозиране. Преди всяка инжекция трябва да се поставя нова стерилна игла. Повторната употреба на иглите увеличава риска от запушване на иглата, което може да доведе до приложение на по-ниска доза или прегозиране. За да се предотврати възможно пренасяне на болести, инсулиновите писалки не трябва да се използват от повече от един човек, дори ако иглата е сменена. Преди да се използва Тоујео SoloStar предварително напълнена писалка, трябва внимателно да се прочетат инструкциите за употреба, включени в листовката за пациента.

**Противопоказания:** Свърхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:**

Тоујео не е инсулин на избор при лечение на диабетна кетоацидоза. Вместо това, в подобни случаи се препоръчва интравенозно прилагане на обикновен инсулин. В случай на недостатъчен глюкозен контрол или тенденция към хипер- или хипогликемични епизоди, трябва да се презледа спазването на предписаната схема на лечение от пациента, местата на инжектиране, правилната инжекционна техника и всички свързани фактори, преди да се вземе пред вид промяна на дозата.

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми**

**на взаимодействие:** Редица вещества повлияват глюкозния метаболизъм и могат да наложат коригиране на дозата на инсулин гларжин. Веществата, които могат да усилят понижаващия кръвната захар ефект и да увеличат податливостта към хипогликемия включват антихипергликемични лекарствени продукти, инхибитори на ангиотензин-конвертиращия ензим (ACE), дигопирамид, фибрати, флуоксетин, моноаминооксидазни (MAO) инхибитори, пентоксифилин, пропоксифен, салицилати и сулфонамидни антибиотици.

Веществата, които могат да намалят понижаващия кръвната захар ефект, включват кортикостероиди, даназол, диазоксид, диуретици, глюкозон, изониазид, естрогени и прогестагени, фенотиазинови деривати, соматропин, симпатикомиметични лекарствени продукти (напр. епинефрин [адреналин], салбутамол, тербуталин), тиреоидни хормони, атипични антипсихотични лекарствени продукти (напр. клозапин и оланзапин) и протеазни инхибитори.

Бета-блокери, клонидин, литиеви соли и алкохол могат или да потенцират, или да отслабят понижаващия кръвната захар ефект на инсулина. Пентамидин може да предизвика хипогликемия, която понякога може да бъде последвана от хипергликемия. В допълнение към това, под въздействието на симпатиколитични лекарствени продукти като напр. бета-блокери, клонидин, гванетидин и резерпин, признаците на адренергична контрарегулация могат да бъдат намалени или да липсват.

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Няма клиничен опит от употребата на Тоујео при бременни жени. Употребата на Тоујео може да се обмисли по време на бременност, ако е клинично не-

обходимо. При пациентки със съществуващ преди бременността диабет или гестационен диабет е особено важно да се поддържа добър метаболитен контрол през цялата бременност, за да се предотвратят нежеланите резултати, свързани с хипергликемията. Инсулиновите нужди може да се понижат по време на първия триместър и по принцип се повишават през втория и третия триместър. Непосредствено след раждането инсулиновите нужди рязко спадат (повишен риск от хипогликемия). Внимателното проследяване на кръвната захар е от съществено значение.

Не е известно дали инсулин гларжин се екскретира в кърмата. При жени, които кърмят, може да се наложи коригиране на дозата инсулин и диетата. Проучванията при животни не показват директни увреждащи ефекти по отношение на фертилитета.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Способността на пациентите за концентрация и реагиране може да бъде нарушена в резултат на хипогликемия или хипергликемия, или например в резултат на зрително увреждане. Това може да представлява опасност в ситуации, когато тези способности са от особена важност (напр. шофиране на кола или работа с машини). Пациентите трябва да бъдат съветвани да вземат предпазни мерки за избягване на хипогликемия по време на шофиране. Това е особено важно при тези, които са с нарушен или липсващ усет за предупредителните симптоми на хипогликемия, или имат чести епизоди на хипогликемия. Трябва да се обсъди доколко е препоръчително да се шофира или да се работи с машини при тези обстоятелства.

**Несъвместимости:** Тоижео не трябва да се смесва или разрежда с друг инсулин или други лекарствени продукти. Смесването или разреждането на Тоижео променя неговия профил време/действие, а смесването причинява преципитация.

**Срок на годност:** След първа употреба на писалката лекарственият продукт може да се съхранява максимум 4 седмици под 30°C, като се пази от директна топлина или директна светлина. Писалките в употреба не трябва да се съхраняват в хладилник. Капачката на писалката трябва да се поставя обратно върху писалката след всяко инжектиране, за да се предпази от светлина.

**Специални условия на съхранение:** Преди първа употреба - да се съхранява в хладилник (2 С – 8 С). Да не се замразява или поставя близо до замразяващата камера или охладителя в хладилна чанта. Съхранявайте предварително напълнената писалка в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

**Опаковка:** Предварително напълнена писалка. Патрон (безцветно стъкло тип 1) с черно бутало (бромобутилова гума) и обкатка

(алуминий) със запушалка (ламинат от изопрен и бромобутилова гума). Патронът е запечатан в писалка-инжектор за еднократна употреба. Всеки патрон съдържа 1,5 ml разтвор. Опаковки от 1, 3, 5 и 10 писалки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба. Иглите не са включени в опаковката.

**Притежател на разрешението за употреба:** Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, - тел. 02/971 10 01; 970 5381

**Погробна информация - <http://www.ema.europa.eu>**

### **URO-3 / URO-3 хранителна добавка**

**Състав (1 капсула):** Американска червена боровинка (Vaccinium Macrocarpon) 60% проантоцианидини 60 mg (36 mg PAC), Бяла бреза (Betula Platyphylla) 5% флавоноиди 50 mg, Прополис (Propolis) 10% флавоноиди (Galangin) 50 mg.

**Предназначение:** уринарен тракт и пикочни пътища

**Приложение:** Допринася за нормалното състояние на уринарния тракт. Подпомага естественния процес на прочистване на пикочните пътища. Съдейства за естественото възстановяване на уринарния тракт.

**Дозировка:** 1-2 капсули дневно, приети с достатъчно количество вода.

**Опаковка:** 2 блистера x 10 капсули в картонена кутия

**Производител:** Фортекс Нутрасютикалс ООД, тел. 02/4372316

**ТЪРСЯТ СЕ 2 –ма ДУШИ ЗА ПЪТУВАНЕ С  
АВТОМОБИЛ ДО ДЮСЕЛДОРФ НА  
ИЗЛОЖЕНИЕТО “МЕДИКА ДЮСЕЛДОРФ  
2015” , КОЕТО СЕ ПРОВЕЖДА на 16-19  
НОЕМВРИ.**

<http://www.medica.de/>

**ЗА КОНТАКТ: ИВО ГЕОРГИЕВ 0888/79 35 33**

**Информацията в тази рубрика е непълна! Целта ни е да Ви запознаем с новите продукти, които влизат на българския пазар. За изчерпателна информация търсете кратките характеристики!**

**Допълнителна информация: страница на ИАЛ – [www.bda.bg](http://www.bda.bg);  
страница на Европейската агенция по лекарствата – [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)**

### **BIGUANELLE®/ БИГВАНЕЛЕ** медицинско изделие

**Състав:** Полихексаметилен бигуанид хидрохлорид (PHMB) 0,10 g; натриев едетат 0,10 g; глицерол 2,00 g; хидрохлорид целулоза 0,60 g; калиев хлорид 0,15 g; млечна киселина 0,20 g; пречистена вода до 100 ml.

**Показания:** За лечение на вулвогинити и цервиковагинити от всякакъв произход, за възстановяване и поддържане на физиологичното състояние на влагалището. Може да бъде прилаган успешно преди и/или след различни процедури /ДТК, лазерно лечение, криотерапия/ в комбинация с други терапевтични методи, за ускоряване на процеса на епителизация и регенерация на тъканите.

**Действие:** Повишава флуидността на клетъчните мембрани на бактериалните клетки, нарушава целостта им и води до клетъчен лизис, без да засяга лактобацилите.

**Дозировка и начин на приложение:** Продукт за еднократно приложение. Достатъчна е еднократна доза, по преценка на лекуващия лекар, може да бъде приложена още една след 4 дни.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към съставките. При бременност да се използва само при действителна необходимост и под лекарско наблюдение.

**Опаковка:** Разтвор във флакон 100 ml

**Производител:** Lo.Li. Pharma srl, Италия.

**Дистрибутор:** МЛД Трейдинг ЕООД, [www.mldtrading.eu](http://www.mldtrading.eu)

### **БИЛКОЛИНЧЕ** хранителна добавка

**Състав:** билков екстракт, смес от листа на теснолист живовляк, цвят от иглика, цвят от черен бъз, връхчета на мащерка и корен от сладник.

**Предназначение:** Подпомага нормалната функция на горните дихателни пътища, белите дробове и бронхите. Сиропът оказва благоприятно въздействие върху устната кухина и гърлото, като

поддържа нормалното състояние на лигавицата. Билколинче притежава имуностимулиращ ефект.

**Начин на употреба и препоръчвана доза:** *Деца:* От 1 до 3 години приемат 3 пъти по 2,5 ml (3 пъти по 0,5 чаена лъжичка) на ден. От 3 до 6 години приемат 3 пъти по 5 ml (3 пъти по 1 чаена лъжичка) на ден. От 6 до 12 години приемат 3 пъти по 7,5 ml (3 пъти по 1,5 чаена лъжичка) на ден. *Над 12 години и възрастни:* 3 пъти по 10 ml (3 пъти по 2 чаени лъжички или 3 пъти по 1 супена лъжица).

**Предупреждения:** Да не се превишава препоръчителната дневна доза! Преди употреба разклатете добре! Сиропът не замества здравословното, разнообразно и балансирано хранене! Да не се приема повече от препоръчителната дневна доза.

**Съхранение:** На сухо място, при температура от 5°C до 25°C. Да се съхранява на недостъпно за деца място.

**Срок на годност:** Срокът на годност е 2 години от датата на производство. Да се използва 15 дни след отваряне на бутилката.

**Производител:** Инбиотех

### **DX2 ШАМПОАН СРЕЩУ ПОСИВЯВАНЕ НА КОСАТА** козметика

**Активни съставки:** растителни екстракти от *Krameria Mandra*, *Sarothamnus scorarius* и *Juglans Regia*, екстракт от водорасли *Cystoseira Compressa*, бирена мая.

**Показания:** Редовната употреба на шампоан за коса DX2 срещу посивяване възстановява естествения тъмен цвят на косата. За ежедневна употреба

**Действие:** Шампоанът съдържа богати на фитопигменти растителни екстракти (от *Krameria Mandra*, *Juglans Regia* (орех) и *Sarothamnus scorarius* - ракитник), които прилагани редовно водят до постепенно потъмняване на косата. В допълнение тези растителни екстракти защитават косата от вредните въздействия на слънчевата радиация. Шампоанът съдържа също активна съставка, извлечена от водораслите *Cystoseira Compressa*, което допринася за регенерацията на естествените

свойства на косата. Чрез възстановяване целостта на косъма се подобряват хидратацията, блясъка и външния вид на косата. Съставът е допълнен с екстракт от бирена мая, който е богат източник на протеини, витамини от групата В и минерали. Протеините спомагат за предпазване на косата от външни въздействия и допринасят за нейното възстановяване и подобряване на гъвкавостта ѝ. Витамин В2 укрепва и стимулира растежа на косата, а витамините от групата В въздействат върху меланина, което предпазва естествения цвят на косата. Пара-аминобензоена киселина протектира косата срещу обезцветяване и ѝ придава подходящ обем. Промяната в цвета на косата идва постепенно. Тя започва приблизително след петото измиване и става все по-осезаема в зависимост от индивидуалните характеристики на косата. С всяка изминала седмица освежаването ѝ ще бъде по-видимо, без да усетят хората около вас някаква рязка промяна във визията Ви. Покриването на побелелите коси става заедно с това на нормалната коса, така че разликата в нюансите се запазва, правейки процеса да изглежда естествен.

**Начин на употреба:** Малко количество шампоан DX2 се втрива в мократа коса и в скалпа, след което се изчакват няколко минути и обилно се изплаква с вода. Ако е необходимо, процедурата се повтаря. Шампоанът е подходящ за ежедневна употреба.

**Прегупреждения:** Само за външна употреба. Избягвайте контакт с очите, лигавиците и наранени участъци на кожата. В случай, че попадне в очите, изплакнете обилно с вода.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към някоя от съставките.

**Съхранение:** Да се съхранява в оригиналната опаковка при температура под 25 С. Не охлаждайте, не замразявайте. Да се пази далеч от деца.

**Опаковка:** 150 мл.

**Производител:** Aflofarm Farmacja Polska Sp.z.o.o.

**Дистрибутор:** Актамед Фарма ООД, тел. 0897 860 116

## **ГЕЛОРЕВОЙС / GELOREVOICE**

Медицинско изделие

**Предназначение:** ГелоРевойс таблетки за гърло осигуряват ефективна защита на лигавицата на устата и гърлото, която може да бъде раздразнена от редица фактори, включващи: пре-напрягане на гласа; нарушено носно дишане (например поради настинка); сух въздух поради използването на отоплителни или климатични системи; поленова алергия (сенна хрема); тютюнопушене.

**Начин на действие:** Когато се разтворят таблетките ГелоРевойс формират специален хидрогелен комплекс, който съдържа

хиалуронова киселина. Този комплекс прилепва добре по лигавицата, където формира предпазващ филм върху раздразнените участъци. Поради своето специално съдържание на минерали и лек ефервесцентен ефект, таблетките за смучене стимулират слюноотделянето. Това е много важно за осигуряване на доброто разпределение на хидрогелния комплекс в устата и областта на гърлото.

Раздразнените области могат да се регенерират и по този начин да се облекчат симптомите като пресипалост, гразнене в гърлото, сухота на лигавицата, които водят до болки в гърлото.

**Противопоказания и предпазни мерки:** Не използвайте ГелоРевойс таблетки за гърло, ако сте алергични към която и да е от съставките му. Таблетките за смучене не се препоръчват при пациенти, страдащи от тежко нарушение на слюноотделянето (например при синдром на Съогрен). Пациенти, страдащи от фенилкетонурия (наследствено заболяване на метаболизма) трябва да имат предвид, че ГелоРевойс таблетки за гърло съдържат аспартам, като подсладител. Не използвайте ГелоРевойс таблетки за смучене едновременно с други лекарства за уста и гърло. Не използвайте таблетките за смучене в легнало положение, поради риск от задавяне. Пациенти, които са на ниско-солева диета трябва да имат предвид, че 1 таблетка ГелоРевойс съдържа 3.2 mmol натрий.

**Дозировка и начин на употреба:** Оставете таблетката бавно да се разтопи в устата до пълното ѝ разпадане. По този начин се осигурява цялостно развитие на хидрогелния комплекс и неговата пълна дисперсия. Таблетките не трябва да се гъвчат или поглъщат цели. Можете да смучете по 1 таблетка ГелоРевойс няколко пъти дневно, според състоянието си, например на всеки 2-3 часа. Максимум до 6 таблетки дневно могат да бъдат използвани. Препоръчително е таблетките да се вземат след храна. ГелоРевойс таблетки за гърло може да се използва за дълго време или да се прилага периодично. Ако острите симптоми (например температура, подуване на гърлото, болки в крайниците) се влошават или не се подобряват в рамките на 3 дни, моля консултирайте се с лекар.

**Употреба при деца:** Не използвайте при деца под 6 годишна възраст.

**Употреба при бременност и кърмене:** Няма налични данни за противопоказания за употребата на ГелоРевойс таблетки за гърло по време на бременност и кърмене.

**Нежелани реакции:** При прекомерна употреба е възможно ГелоРевойс таблетки за гърло да предизвикат лаксативен ефект или да причинят стомашно-чревни оплаквания.

**Опаковка:** 20 таблетки за смучене.

**Производител:** G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG, Германия.



## ГУТРОЛ/GUTROL

### Хранителна гобавка

**Състав** (в 3 капсул. макс. прием): полиоксиетилен сорбитан моноолеат 240 мг, бромелаин 30 мг, витамин В6 (пиридоксин хидрохлорид) 9 мг, помощни вещества.

**Показания:** При подагра. Ефективен и при подагрчни кризи, и при хронична подагра; Абсолютно безвреден, нетоксичен, без странични ефекти, без противопоказания; Може да се приема продължително време; Може да се комбинира с други средства и методи; Не причинява замаяност и не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини; Може да се приема от диабетици!

**Действие:** ГУТРОЛ допринася за естественото разтваряне от организма на кристалите на пикочната киселина в ставите и в другите тъкани. Оказва благоприятно влияние върху ставите – на големия пръст на крака, глезените, петите, колената, китките, пръстите и лактите. Допринася за поддържането на нормалната физиологична функция на ставите, околоставните тъкани, междуставните пространства и другите тъкани и органи. Подпомага свързването на пикочната киселина във водноразтворимо съединение, което се отделя по естествен начин от организма.

**Дозировка:** За възрастни и деца над 14 г. - по 1 капсула дневно. При необходимост: по 1 капсула до 3 пъти дневно (на равни интервали). Препоръчва се прием половин до 1 час преди хранене.

**Опаковка:** меки желатинови капсули по 60 броя в кутия

**Производител:** Фортекс Нутрасютикалс ООД, тел. 02/ 437 23 16

## СТАБИЛ КРЕМ/STABIL CREAM

**Състав:** Съдържа глюкозамин, бозвеля, MSM, корен на джунджуфил и ментол

**Действие:** Основното действие на глюкозамина е да поддържа ставите и съединителната тъкан здрави, както и да оказва противвъзпалително и болкоуспокояващо действие. Глюкозамин подхранва и възстановява ставния хрущял, подобрява подвижността и функционалните възможности, както и подпомага и улеснява нормалното функциониране на опорно-двигателния апарат.

MSM е източник на биологично активна органична сяра. Сярата влиза в състава на молекулите на важни аминокиселини, както и на хондроитина – един от основните компоненти в изграждането на ставите и сухожилията. Благодарение на антиоксидантните си свойства MSM неутрализира свободните радикали. Едновременно с това улеснява навлизането на хранителни вещества през клетъчните мембрани в клетките и взема участие във формирането на фибрите на колагена и кератина.

Джунджуфилът осигурява протективен ефект върху ставния хрущял. Едновременно с екстракта от бозвеля (индийски тамян), който е източник на ценна бозвелева киселина, осигурява благоприятен ефект върху опорно-двигателния апарат, като подобрява функцията и моторката на ставите.

Ментолът осигурява приятно охлаждане, освежаващ и релаксиращ ефект, като по този начин засилва действието на останалите съставки на Стабил крем.

**Показания:** Активна формула, специално разработена за масаж на ставите: Подобрява двигателната функция; Оказва благоприятно въздействие върху синовиалната течност; Способства за възстановяването на ставния хрущял. Съставките на Стабил крем подхранват и засилват ставния хрущял, като по този начин осигуряват нормалното функциониране на ставната функция. Стабил крем специално се препоръчва за възрастни хора и такива, които се занимават активно със спорт.

**Употреба:** Локално, само за външна употреба. Прилагайте 2-3 пъти дневно. Намажете малко количество от крема върху кожата в областта на ставите и леко втрийте с кръгообразни движения докато се абсорбира напълно.

**Противопоказания:** Алергия към някоя от съставките. Не прилагайте в близост до очите и лигавиците.

**Съхранение:** Да се съхранява в оригинална опаковка при температура под 25°C. Не замразявайте и не размразявайте. Пазете на място, недостъпно за деца.

**Опаковка:** крем 75 g

**Производител:** Aflofarm Farmacja Polska Sp.z.o.o.

**Дистрибутор:** Актамед Фарма ООД, тел. 0897 860 116

**Счетоводни услуги за аптеки. Отлично познаване на бранша. ЕС ЕН ДЖИ ДИВАЙН.**  
тел. 02/426 32 77; 0885 15 20 19, [sngdivine@abv.bg](mailto:sngdivine@abv.bg). [www.sngaccounting.com](http://www.sngaccounting.com)