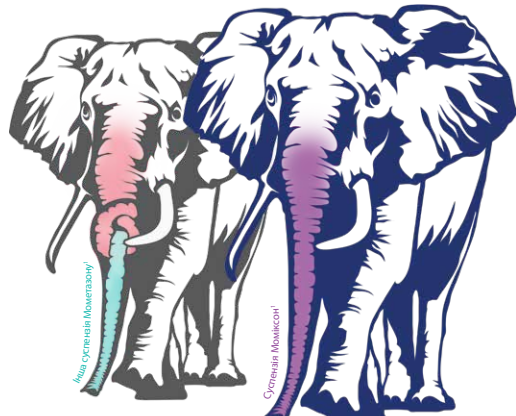


МОМІКСОН

мометазону фураат

Суспензія мометазону з максимально глибоким проникненням в носову порожнину для усунення закладеності та повернення нюху^{1,2}



- Відновлює близьку до правильної гістологічну структуру слизової оболонки носа²
- Чинить протизапальну дію на будь-якій стадії алергічної реакції²
- Пригнічує виділення медіаторів алергічних реакцій²



ADAMED
Для Родини

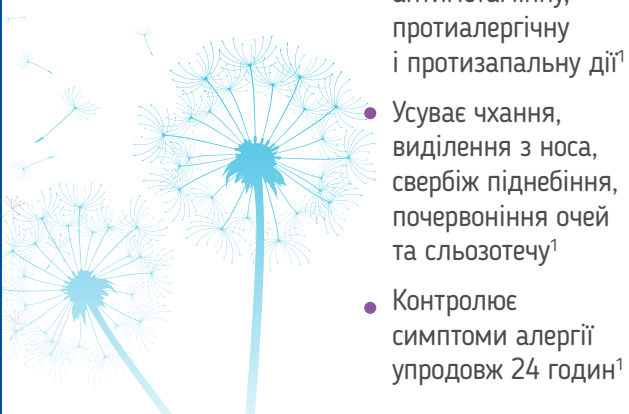


ХІТАКСА

Лінгвальний дезлоратадин¹

2,5 мг і 5 мг дезлоратадину в таблетках, що диспергуються в ротовій порожнині, для лікування АР і кропив'янки¹

- Чинить антигістамінну, протиалергічну і протизапальну дію¹
- Усуває чхання, виділення з носа, свербіж піднебіння, почервоніння очей та слезотечу¹
- Контролює симптоми алергії упродовж 24 годин¹



ДОРОСЛИМ ТА ДІТЯМ
ВІД
12
РОКІВ

РОЗПОВІДО ДІТЯМ
ВІД
6
РОКІВ

НЕ ПОТРІБНО
ДЛЯ ПРОКОВТУВАННЯ!

ADAMED
Для Родини



Коротка інструкція для медичного застосування препарату Зафірон

Склад: формотеролу фумарат (formoterole); 1 капсула містить формотеролу фумарату дигідрату 12,5 мкг еквівалентно формотеролу фумарату 12 мкг; допоміжні речовини: лактози моногідрат напівмікронізований, лактози моногідрат мікронізований, желатин. **Показання:** профілактика і лікування бронхоспазму у хворих на бронхіальну астму; профілактика бронхоспазму, спричиненого алергіями, холодним повітрям або фізичним навантаженням; профілактика і лікування бронхіальної астми у хворих на хронічний обструктивний захворювання легень (ХОЗЛ), у т. ч. з хронічним бронхітом і емфіземою. **Протипоказання:** підвищена чутливість до формотеролу або до інших компонентів препарату. **Побічні реакції:** з боку імунної системи: рідко – реакції гіперчутливості, виключаючи артеріальну гіпертензію, бронхоспазм, кропив'янку, ангіоневротичний набряк, свербіж, ексантему. Порушення метаболізму і харчування: рідко – гіпокаліємія; дуже рідко – гіперкаліємія. З боку ШС: часто – головний біль, відчуття тривожності, втрата тривожності, нервовість, безсоння, запам'ятовування; дуже рідко – зміна смакових відчуттів. З боку серцево-судинної системи: часто – відчуття серцебиття; іноди – тахікардія; рідко – аритмія, наприклад, фібриляція передсердь, надшлуночкова тахікардія, екстрасистола; дуже рідко – стенокардія, подовжений інтервал QT на кардіограмі, периферичний набряк. З боку дихальної системи та грудної клітки: іноди – парадоксальний бронхоспазм, кашель, звуження, підвищення артерального тиску (включно гіпертензією), апноєчні реакції, подраження глотки. З боку шлунково-кишкового тракту: рідко – нудота. З боку кістково-м'язової системи: іноди – судороги, міалгія (див. повну інструкцію). **Категорія відпуску:** за рецептом. РП №UA/3759/01/01 від 17.01.2020. Для отримання повної інформації обов'язково ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату Зафірон в Україні.

Коротка інструкція для медичного застосування препарату Флутиксон

Склад: діюча речовина: флутиказону пропіонат (fluticasone); 1 капсула містить флутиказону пропіонату 125 мкг або 250 мкг; допоміжні речовини: лактоза безводна, лактози моногідрат. **Показання:** профілактичне лікування бронхіальної астми. Дорослі: легка астма – пацієнти, які потребують періодичного симптоматичного лікування бронхіальної астмою; помірна астма – пацієнти з нестабільною астмою або з погіршенням стану на тлі наявної профілактичної терапії або терапії тільки бронходилататорами; тяжка астма – пацієнти з тяжкою хронічною астмою та пацієнти, залежні від системних кортикостероїдів для адекватного контролю симптомів. Після початку застосування інгаляційного флутиказону пропіонату багато таких пацієнтів зможуть істотно зменшити пероральне застосування кортикостероїдів або повністю відмовитися від нього. **Діти:** препарат не показаний для застосування у тому числі в разі, коли не досягнуто контролю за симптомами астми на тлі вже проведеного лікування іншими протистаматичними препаратами. **Протипоказання:** підвищена чутливість до діючої речовини або до інших компонентів препарату. **Побічні реакції:** з боку імунної системи: повідомлялося про реакції гіперчутливості з такими проявами: нечасто – шкірні реакції гіперчутливості; дуже рідко – ангіоневротичний набряк (головним чином обличчя та ротоглотки), респіраторні симптоми (задишка та/або бронхоспазм) і анафілактична реакція. З боку ендокринної системи: дуже рідко – синдром Кушинга, кущинний ожиріння, пригнічення надирікових залоз, затримка росту в дітей і підлітків, зменшення мінералізації кісток, катаракта та глаукома. З боку метаболізму і розладів травлення: дуже рідко – гіперлікемія. З боку травної системи: дуже рідко – диспепсія. З боку скелетно-м'язової системи: дуже рідко – артралгія. Психіатричні розлади: дуже рідко – відчуття тривожності, розлади сну, зменшення гіперактивності і збудженості (головним чином у дітей); частота невідома – депресія, агресія (головним чином у дітей). З боку дихальної системи та грудної клітки: часто – зниження голосу; дуже рідко – парадоксальний бронхоспазм; частота невідома – носові кровотечі. З боку шкіри та підшкірної тканини: часто – синці (див. повну інструкцію). **Категорія відпуску:** за рецептом. РП. №UA/12304/01/01, UA/12304/01/02 від 04.09.2017. Для отримання повної інформації обов'язково ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату Флутиксон в Україні.

Коротка інструкція для медичного застосування препарату Будіксон Нейб

Склад: будесонід; 1 мл суспензії для розпилення містить 0,125 мг, 0,25 мг або 0,5 мг будесоніду; допоміжні речовини: динатрію едетат, натрію хлорид, твін-80, кислота лимонна безводна, натрію шитрат, вода для ін'єкцій. **Показання:** препарат містить потужний негалогенований кортикостероїд – будесонід, призначений для лікування бронхіальної астми (БА) у пацієнтів, для яких застосування інгаляторів із розпиленням лікарських засобів є неможливим або у вигляді лікарської форми проходу з нефункційним або недіючим. Будесонід Нейб рекомендований для застосування немовлятам і дітям, хворим на круп (ускладнення гострої вірусної інфекції верхніх дихальних шляхів, також відоме як ларинготрахеобронхіт або підв'язовий ларингіт), яке є показанням для госпіталізації. Препарат призначений для лікування загострення хронічного обструктивного захворювання легень (ХОЗЛ), у разі рідко визначено обструктивним застосування будесоніду у вигляді суспензії для розпилення. Препарат не показаний для полегшення гострої БА або астматичних станів і апноє. **Протипоказання:** підвищена чутливість до будесоніду або до будь-якого іншого компонента препарату. **Побічні реакції:** інфекції та інвазії; часто – кандидоз ротоглотки, пневмонія (у пацієнтів з ХОЗЛ). З боку імунної системи: рідко – реакції підвищеної чутливості негнійного та відстроченого типу, в тому числі висипання, контактний дерматит, кропив'янка, набряк, анафілактична реакція. З боку ендокринної системи: рідко – синяки і симптоми системних кортикостероїдів; в тому числі пригнічення функції надирікових залоз і затримка росту. З боку організму: рідко – нечасто – глаукома, затуманений зір; частота невідома – катаракта. З боку скелетно-м'язової системи і сполучної тканини: нечасто – сломани м'язів, тремор м'язів. Психічні порушення: нечасто – занепокоєння, депресія; рідко – дратівливість, зміни у поведінці (переважно у дітей); частота невідома – порушення сну, відчуття страху, порушення сну, зменшення гіперактивності, агресія. Респіраторні, поразки та медіастинальні порушення: часто – кашель. Захриплість, подраження гортані, дисфонія; рідко – бронхоспазм. З боку шкіри та підшкірної тканини: рідко – синці (див. повну інструкцію). **Категорія відпуску:** за рецептом. РП UA/17949/01/01, UA/17949/01/02, UA/17949/01/03 від 25.02.2020. Для отримання повної інформації обов'язково ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату Будіксон Нейб в Україні.

Коротка інструкція для медичного застосування препарату Мілукант

Склад: монтелукаст натрію (montelukast sodium); 1 таблетка містить монтелукасту натрію 4,16 мг у перерахуванні на монтелукаст 4 мг; 1 таблетка містить монтелукасту натрію 5,20 мг у перерахуванні на монтелукаст 5 мг; допоміжні речовини: целюлоза мікрокристалічна, маніт (Е 421), крохмалева, заліза оксид червоний (Е 172), гідроксипропілцелюлоза, динатрію шитрат, вода очищена, ароматизатор вишневий, аспартам (Е 951), тальк, магнію стеарат. 1 таблетка містить монтелукасту натрію 10,4 мг у перерахуванні на монтелукаст 10 мг; допоміжні речовини: целюлоза мікрокристалічна, лактози моногідрат, натрію кроскармелоза, динатрію едетат, магнію стеарат, оболонка: OraDry® Yellow AD20A2938 (гіпромелоза 6 гр, гідроксипропілцелюлоза, титану діоксид (Е 171), заліза оксид чорний (Е 172), заліза оксид червоний (Е 172)). **Протипоказання:** гіперчутливість до активних речовин будь-якої допоміжної речовини. **Показання:** пацієнти від 2 років. Як додаткове лікування бронхіальної астми у пацієнтів з персистуючою астмою від легкого до середнього ступеня тяжкості, що недостатньо контролюється інгаляційними кортикостероїдами, а також за неадекватного клінічного контролю астми за допомогою агоністів β-адренорецепторів короткої дії, які застосовують у разі необхідності. Як альтернативний метод лікування замість низьких доз інгаляційних кортикостероїдів у пацієнтів з персистуючою астмою легкого ступеня, у яких протягом останнього часу не відзначали тяжких нападів бронхіальної астми, що потребують застосування пероральних кортикостероїдів, а також у пацієнтів, які не можуть застосовувати інгаляційні кортикостероїди. Профілактика астми, димувальним компонентом якої є бронхоспазм, індукований фізичними навантаженнями. Полегшення симптомів сезонного і цілолітнього алергічного риніту. **Побічні реакції:** загальом Мілукант добре переноситься. У клінічних дослідженнях тривалого лікування в різних вікових групах демонструє незміність профілю безпеки. З боку імунної системи: реакції гіперчутливості, у тому числі анафілаксії, еозинофілії, інфільтрації печінки. З боку нервової системи: запам'ятовування і м'якість, сонливість, парестезія/гіпестезія, напади, головний біль. З боку серцево-судинної системи: відчуття серцебиття (див. повну інструкцію). **Категорія відпуску:** за рецептом. РП № UA/10397/01/01, № UA/10397/01/02, № UA/10397/02/01 від 06.02.2020. Для отримання повної інформації обов'язково ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату Мілукант в Україні.

Коротка інструкція для медичного застосування препарату Моміксон

Склад: діюча речовина: мометазону фураату моногідрат; 1 доза спрею містить мометазону фураату моногідрат 0,05173 г, що еквівалентно мометазону фураату 50 мкг; допоміжні речовини: бензаліоню хлориду розчин, гліцерин, полісорбат 80, целюлоза мікрокристалічна, натрію кроскармелоза, кислота лимонна, моногідрат, натрію шитрат, вода очищена. **Показання:** Лікування сезонного або цілолітнього алергічного риніту у дорослих та дітей віком від 2 років. Профілактичне лікування алергічного риніту середнього і тяжкого перебігу рекомендується розпочати за 4 тижні до передбачуваного початку сезону пилування. Як допоміжний терапевтичний засіб при лікуванні антибіотиками гострих епізодів синуситів у дорослих (у тому числі літнього віку) і дітей віком від 12 років. Лікування симптомів гострого риносинуситу без ознак тяжкої бактеріальної інфекції у дорослих і дітей віком від 12 років. Лікування назальних поліпів та пов'язаних з ними симптомів, включаючи закладеність носа та втрату нюху, у пацієнтів віком від 18 років. **Протипоказання:** підвищена чутливість до активної речовини або до будь-якого з компонентів препарату. Препарат не слід застосовувати при наявності нелікованої локалізованої інфекції із залученням слизової оболонки носової порожнини (наприклад, простого герпесу). Осібним кортикостероїди мають ефект пригнічення загоєння ран. Пацієнтам, яким необхідна робила операція у носовій порожнині або у ніжній будівлі, не можна застосовувати назальний кортикостероїд поки не відбудеться загоєння. **Побічні реакції:** носові кровотечі, що виникали, були помірними і припинялися самовільно, спостерігалися частіше порівняно з плацебо (5%), однак частота виникнення була подібною або меншою порівняно з назальними кортикостероїдами, що застосовувалися у контрольній групі (до 15%) у клінічних дослідженнях у пацієнтів з алергічним ринітом. Частота виникнення інших побічних ефектів була зрівняно з такою при використанні плацебо. У пацієнтів, які продовжують лікування у зв'язку з поліпшенням носа, загальна частота виникнення побічних ефектів була зрівняно з частотою, виявленою у пацієнтів з алергічним ринітом (див. повну інструкцію). **Категорія відпуску:** за рецептом. РП. UA/16749/01/01 від 12.09.2018. Для отримання повної інформації обов'язково ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату Моміксон в Україні.

Коротка інструкція для медичного застосування препарату Хітакса

Склад: діюча речовина: дезлоратадин; 1 таблетка, що диспергується в ротовій порожнині, містить 2,5 мг або 5 мг дезлоратадину; допоміжні речовини: калію поларквілін, кислота лимонна, моногідрат, вода очищена; оксид заліза червоний (Е 172); магнію стеарат; натрію кроскармелоза, ароматизатор, аспартам (Е 951), целюлоза мікрокристалічна, маніт (Е 421). **Показання:** усунення симптомів, пов'язаних з алергічним ринітом, кропив'янку. **Протипоказання:** підвищена чутливість до активної речовини, до будь-якого допоміжного компонента препарату або до лоратадину. **Побічні реакції:** існує ризик поєдинок гіперактивності (включно з поведінкою), пов'язаної з використанням дезлоратадину (що може проявлятися у вигляді злості й агресії, а також збудження). Загальні порушення: часто – підвищена стомлюваність; дуже рідко – реакції гіперчутливості (анафілаксії, набряк Квінке, задишка, свербіж, висипи та кропив'янка), частота невідома – астенія (див. повну інструкцію). **Категорія відпуску:** без рецепта. РП. № UA/15529/02/01, № UA/15529/02/02 від 03.11.2021. Для отримання повної інформації обов'язково ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату Хітакса в Україні.

Матеріал призначено для професійної діяльності фахівців сфери охорони здоров'я. Підлягає розповсюдженню на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики або для індивідуальної відповіді на запит про лікарський засіб. P-PUL-81-012023 Представництво «Адамед Фарма С. А.» в Україні: 01133, м. Київ, бул. Лесі Українки, 23, оф 2. Тел.: +38 044 374 67 55

Препарати від компанії Адамед Фарма для лікування:

- Бронхіальної астми (БА)
- Хронічного обструктивного захворювання легень (ХОЗЛ)
- Алергічного риніту (АР)



ДИХАЙ ВІЛЬНО

ADAMED
Для Родини

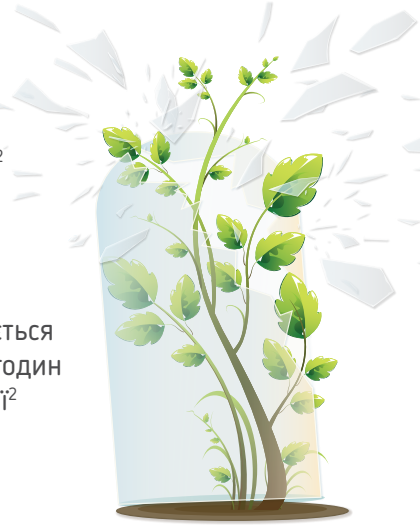


ЗАФІРОН

Формотеролу фумарат

Швидкодіючий бронхолітик тривалої дії для базової терапії ХОЗЛ і БА¹

- Профілактика й лікування бронхоспазму²
- Початок дії в межах 1–3 хвилин²
- Ефект зберігається упродовж 12 годин після інгаляції²



ADAMED
Для Родини

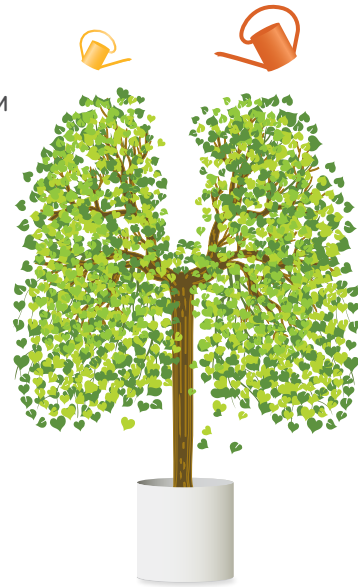


ФЛУТІКСОН

Флутиказону пропіонат

Інноваційний ІКС¹ із найменшими терапевтично еквівалентними дозами для безпечної терапії БА² і ХОЗЛ³

- Терапевтичні дози в 2 рази менші від референтного ІКС й у 4 рази – від будесоніду й беклометазону²
- Зводить до мінімуму побічні ефекти гормонотерапії⁴
- Зменшує частоту нападів БА⁴



ADAMED
Для Родини



БУДІКСОН НЕБ

Суспензія будесоніду¹

Мікронізована суспензія будесоніду із сильною протизапальною дією для лікування обструктивних захворювань дихальних шляхів^{1,2}



- Чинить протизапальну дію, що призводить до зменшення звуження бронхів при алергічних реакціях¹
- Знижує реактивність дихальних шляхів на гістамін та метахолін¹
- Покращує показники оцінки крупу через 6 годин і скорочує тривалість госпіталізації на 33%¹



ADAMED
Для Родини



МІЛУКАНТ

Монтелукаст

Таблетоване лікування БА та АР шляхом блокування лейкотрієнових рецепторів дихальних шляхів¹



- Знижує кількість еозинофілів та частоту застосування β-агоністів за потребою¹
- Покращує респіраторну функцію і клінічний контроль бронхіальної астми¹
- Поліпшує ранкові показники ОФВ₁ та пікової швидкості видиху¹



ADAMED
Для Родини

