

ДОКСЕПІН	"Плів а Краків" Фармацевтичний Завод АТ, Польща	капс.	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ
ДОКСЕПІН	"Плів а Краків" Фармацевтичний Завод АТ, Польща	капс.	10 мг, 25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ

• **Тіанептін (Tianeptine)** [7]

Фармакотерапевтична група: N06AX14 - психоаналептики. Антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: підвищує спонтанну активність пірамідних клітин гіпокампу та прискорює їх відновлення після функціонального пригнічення; тіанептін підвищує зворотне захоплення серотоніну нейронами кори головного мозку та гіпокампу; впливає на зміни настрою, займаючи проміжну позицію між седативними антидепресантами і стимулювальними антидепресантами за біполярною класифікацією; на соматичні явища, особливо шлунково-кишкові розлади, пов'язані з тривогою і змінами настрою; на розлади характеру і поведінки алкоголіків у період абстиненції. не впливає: на сон і уважність; СС систему; холінергічну систему (відсутність антихолінергічних симптомів); не призводить до звикання.

Показання для застосування ЛЗ: лікування великих депресивних епізодів (в т.ч. типових).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: перорально, дорослим, рекомендована терапевтична доза - 3 табл./добу в 3 прийоми, перед їдою; для хворих літнього віку та з тяжкою нирковою недостатністю доза становить 2 табл./добу в 2 прийоми перед їдою; хворі на хр. алкоголізм (з цирозом печінки або без) не потребують корекції дози; тривалість лікування залежить від тяжкості та перебігу захворювання.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: біль в епігастральній ділянці та животі, сухість у роті, анорексія, нудота, блювання, запор, метеоризм; безсоння, сонливість, жажливі сновидіння, астения, запаморочення, головний біль, тремор, почервоніння обличчя; тахікардія, екстрасистолія, біль у ділянці серця; респіраторний дискомфорт, відчуття "клубка" у горлі; біль у м'язах, біль у спині.

Протипоказання до застосування ЛЗ: діти та підлітки до 15 років; одночасне застосування з інгібіторами МАО; період вагітності та годування груддю.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 37,5 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	КОАКСИЛ®	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція	табл., в/о	12,5 мг	№ 30 (30x1)	9.05	1,13\$

• **Агомелатин (Agomelatine)** [7]

Фармакотерапевтична група: N06AX22 - антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: мелатонінергічний агоніст MT1- та MT2-рецепторів і антагоніст 5-HT2c-рецепторів; не впливає на захоплення моноамінів і не має спорідненості з α-, та β-адренергічними, гістамінергічними, холінергічними, допамінергічними, бензодіазепіновими рецепторами; не впливає на рівень екстрацелюлярного серотоніну та підвищує вивільнення допаміну та норадреналіну специфічно у фронтальній корі головного мозку; агомелатин ресинхронізує циркадні ритми; ефективність та безпечність агомелатину при застосуванні у дозі 25мг-50 мг 1 р/добу, була доведена у пацієнтів з депресією, в тому числі з тяжкою депресією (загальний бал HAM-D ≥ 25); довготривала ефективність препарату була продемонстрована у дослідженні по попередженню розвитку загострень; у хворих на депресію, після першого тижня лікування значно поліпшує процес засинання та якість сну, без наявності денного стану сонливості; агомелатин зберігає структуру сну у здорових добровольців та нормалізує сон у хворих на депресію; застосування агомелатину не асоціюється з сексуальною дисфункцією; у здорових добровольців Мелітор зберігає сексуальну функцію порівняно до пароксетину; агомелатин не впливає на масу тіла, ЧСС та АТ; при раптовому припиненні лікування с-м у відміни не спостерігається; не порушує уважність і пам'ять у здорових добровольців протягом дня, після прийому ЛЗ.

Показання для застосування ЛЗ: великі депресивні епізоди ^{БНФ} у дорослих.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: препарат рекомендовано приймати незалежно від приймання їжі або під час їди; рекомендована доза для дорослих становить 25 мг одноразово ^{БНФ}, перед сном; через два тижні за необхідності подальшого покращення клінічного стану, дозу можна збільшити до 50 мг одноразово ^{БНФ}, перед сном; пацієнти з депресією повинні лікуватися протягом необхідного періоду, але не менше 6 місяців, для досягнення впевненості, що симптоми депресії зникли; припинення лікування не потребує поступового зменшення дозування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, головний біль, запаморочення, сонливість, безсоння, мігрень, парестезія, тривого, суїцидальні думки чи поведінка, затулювання зору, діарея, запор, біль в епігастральній ділянці, гіпергідроз, екзема, еритематозні висипання, свербіж, біль у спині, підвищена втомлюваність, гепатит.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату; порушення функції печінки; застосування у комбінації з високоактивними СYP1A2 інгібіторами (флувоксамін, ципрофлоксацин).

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МЕЛІТОР®	Лабораторії Серв'є Індастрі/Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Франція/Ірландія	табл., в криті п/о	25 мг	№ 14, № 28, № 56 (14x4)	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Циталопрам (Citalopram)** [7]

Фармакотерапевтична група: N06AB04 - антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: є потужним інгібітором зворотного захоплення серотоніну (5-HT), є надзвичайно селективним інгібітором зворотного захоплення серотоніну, вплив на зворотне захоплення норадреналіну, допаміну або γ-аміномасляної кислоти відсутній або мінімальний, не має або має дуже низьку спорідненість з іншими серіями рецепторів, включаючи серотонінові 5-HT_{1A}-, 5-HT₂-рецептори, дофамінові D₁- і D₂-рецептори, α₁-, α₂-, β-адренергічні рецептори, гістамінові H₁, мускаринові холінергічні, бензодіазепінові та опіатні рецептори, що пояснює меншу кількість побічних ефектів при застосуванні циталопраму, таких як сухість у роті, порушення сечовипускання, діяльності шлунково-кишкової системи, зору, сонливість, кардіотоксичність та ортостатична гіпотензія; як трициклічні антидепресанти, інші СИЗС та ІМАО, пригнічує фазу ШРО та посилює глибокий повільно-хвильовий сон, не змінює когнітивну та психомоторну діяльність і не має або має мінімальні седативні властивості, навіть у комбінації з алкоголем.

Показання для застосування ЛЗ: лікування депресії^{БНФ} різної етіології та виду; панічних розладів^{БНФ} з або без агорафобії. Обсесивно-компульсивний розлад.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: на початку лікування депресії дорослим потрібно приймати 20 мг препарату перорально 1 р/добу^{БНФ}; залежно від гіперчутливості та тяжкості захворювання доза може бути збільшена до 60 мг/добу^{БНФ}; антидепресивний ефект звичайно настає через 2 - 4 тижні; лікування депресії є симптоматичним, а тому тривалим і повинно продовжуватися звичайно протягом 6 міс. з метою запобігання рецидиву захворювання; при панічних розладах на початку лікування дорослим рекомендується приймати 10 мг препарату перорально^{БНФ}, 1 р/добу протягом 1-го тижня, збільшуючи дозу до 20 мг перорально 1 р/добу; доза може бути в подальшому збільшена до 60 мг/добу^{БНФ}, залежно від індивідуальної чутливості пацієнта; у деяких пацієнтів спостерігались посилення симптомів тривоги на початку терапії антидепресантами - парадоксальна реакція з часом проходила протягом 2 тижн. безперервного лікування; початкова мала доза рекомендується для зменшення ймовірності появи парадоксальної тривожної реакції; терапевтична ефективність циталопраму в лікуванні панічних розладів досягається після 3 місяців безперервного лікування. Лікування ОКР: рекомендована початкова доза становить 20 мг; залежно від клінічної оцінки доза може бути збільшена до 60 мг.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: зниження апетиту, посилення апетиту, тривога, неспокій, зниження лібідо, аноргазмія (жінки), нервозність, сплутаність свідомості, агресія, деперсоналізація, галюцинації, манія, суїцидальні спроби, безсоння, сонливість, парестезія, тремор, неприємність, судоми grand mal, дискінезія, дзвін у вухах, позіхання, сухість у роті, нудота, гепатит, посилене потовиділення, артралгія, міалгія, розлади еякуляції, імпотенція, втома, зниження ваги, збільшення ваги.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; вагітність, період лактації; діти до 18 років; сумісне застосування інгібіторів моноамінооксидази (ІМАО) та перші два тижні після припинення їх застосування; лікування ІМАО повинно починатися не раніше як ч/з 7 днів після припинення прийому препарату; одночасне застосування пімозиду; стани з ознаками, властивими серотоніновому с-му

Визначена добова доза (DDD): перорально - 20 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ПРАМ	Ланнахер Хейльміттель ГмбХ, Австрія	табл., в/о	10 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПРАМ	Ланнахер Хейльміттель ГмбХ, Австрія	табл., в/о	20 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦИПРАМІЛ	Х. Лундбек А/С, Данія	табл., в/о	10 мг	№ 14	9.90	0,95€
	ЦИПРАМІЛ	Х. Лундбек А/С, Данія	табл., в/о	20 мг	№ 28	8.86	0,85€
	ЦИПРАМІЛ	Х. Лундбек А/С, Данія	табл., в/о	20 мг	№ 14	9.79	0,94€
	ЦИТА САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	табл., в криті п/о	10 мг	№ 20, № 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦИТА САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	табл., в криті п/о	20 мг	№ 20, № 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦИТА САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	табл., в криті п/о	40 мг	№ 20, № 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦИТАЛАМ	Каділа Хелткер Лімітед, Індія	табл., в/о	20 мг	№ 10, № 10x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦИТАЛОСТАД	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., в криті п/о	10 мг	№ 20, № 50	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦИТАЛОСТАД	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., в криті п/о	20 мг	№ 20, № 50	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Сертралін (Sertralin)^[7]

Фармакотерапевтична група: N06AB06 - антидепресанти. Селективні інгібітори зворотного захоплення серотоніну.

Основна фармакотерапевтична дія: потужним та специфічним інгібітором нейронального захоплення серотоніну (5-HT) in vitro, яке призводить до посилення ефектів 5-HT у тварин; має дуже слабкий вплив на процеси зворотного захоплення норадреналіну та дофаміну; блокує процеси захоплення серотоніну в тромбоцитах людини; не чинить стимулювальної, седативної, антихолінергічної або кардіотоксичної дії в експериментах на тваринах; не чинить седативної дії та не впливає на психомоторні функції; відповідно до своєї селективності щодо пригнічення зворотнього захоплення 5-HT, сертралін не стимулює катехоламінергічну активність; не має спорідненості до мускаринових (холінергічних), серотонінергічних, дофамінергічних, адренергічних, гістамінергічних, ГАМК- чи бензодіазепінових рецепторів; тривалий прийом сертраліну у тварин призводить до зменшення активності адренорецепторів мозку, що спостерігається і при прийомі інших ефективних у клінічній практиці антидепресантів та антиобсесивних засобів; не

викликає розвитку лікарської залежності; не має стимулюючого та тривожного ефекту характерного для d-амфетаміну або седативної дії та психомоторних порушень характерних для алпразоламу.

Показання для застосування ЛЗ: депресія^{БНФ}, в тому числі та її форма, яка супроводжується відчуттям тривоги, за наявності чи відсутності манії в анамнезі; обсесивно-компульсивний розлад (ОКР) у дорослих та дітей^{БНФ}; панічні розлади^{БНФ} з наявністю або відсутністю агорафобії; посттравматичний стресовий розлад^{БНФ} (ПТСР); соціальна фобія^{БНФ} (соціальний тривожний розлад); при задовільному результаті на лікування продовження терапії сертраліном є ефективним засобом запобігання рецидиву початкового епізоду депресії та його появи в майбутньому; рецидиву початкового епізоду ОКР; панічного розладу, початкового епізоду ПТСР, соціальної фобії.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: приймають 1 р/добу (вранці по можливості або ввечері), незалежно від живлення їжі; при депресії та ОКР лікування сертраліном слід розпочинати з дози 50 мг/добу^{БНФ}; при панічних розладах, ПТСР та соціальній фобії лікування слід починати із застосування відповідної дози сертраліну гідрохлориду 25 мг/добу^{БНФ}; через 1 тиждень дозу слід підвищити до 50 мг 1 р/добу^{БНФ}; такий дозовий режим знижує частоту розвитку побічних ефектів на початковому етапі лікування панічних розладів; титрування дози при депресії, ОКР, панічні розлади, ПТСР та соціальна фобія - якщо ефект від застосування дози 50 мг не достатній дозу можна підвищувати; корекцію дози слід починати не раніше ніж через 1 тиждень лікування, титраційна доза становить на 50 мг на тиждень; доза не повинна перевищувати 200 мг/добу^{БНФ}; корекцію дози слід проводити не частіше ніж 1 раз/тиждень^{БНФ}, зважаючи на T1/2 сертраліну, що становить 24 год; перші прояви клінічного ефекту спостерігаються протягом 7 днів лікування; однак для повного його розвитку потрібен довший період, особливо при ОКР; дозування протягом довготривалої терапії слід утримувати на найнижчому ефективному рівні з наступним корегуванням залежно від реакції на лікування; безпека та ефективність сертраліну були продемонстровані в дітей з ОКР віком від 13 до 18 років; досвід щодо застосування сертраліну гідрохлориду у дітей віком до 6 років, а також при інших патологіях відсутній; при застосуванні сертраліну в дітей з ОКР (вік 13-18 років) слід застосовувати дозу 50 мг/добу; у випадку відсутності ефекту при прийомі препарату в дозі 50 мг/добу при необхідності можливе її подальше підвищення до 200 мг/добу; у дітей віком від 13 до 18 років із депресією чи ОКР, фармакокінетична характеристика сертраліну аналогічна такій у дорослих, однак при підвищенні дози більше 50 мг у педіатрії слід враховувати нижчу вагу тіла дітей в порівнянні з дорослими; титрування дози в дітей- T1/2 сертраліну - близько 1 доби; не слід проводити корекцію дози частіше ніж 1 раз на тиждень; у пацієнтів літнього віку (старше 65 років) можна застосовувати ті ж самі дозові режими, що й у молодшому віці (до 65 років); спектр та частота побічних ефектів у цій популяції були аналогічні таким у хворих молодшого віку; слід бути обережними при застосуванні сертраліну у хворих з патологією печінки; при порушеннях функції печінки необхідно зменшити дозу або приймати препарат рідше; сертралін інтенсивно біотрансформується в організмі; із сечею в незміненому вигляді виводиться лише незначна частина препарату; зважаючи на низькі показники виведення сертраліну нирками, дози препарату можна не корегувати при порушеннях функції нирок.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: діарея/нетримання стугу, сухість у роті, диспепсія та нудота; біль у животі, запор, панкреатит, блювання; анорексія, підвищення апетиту, гіпонатріємія; запаморочення, сонливість та тремор, кома, судоми, головний біль, гіпестезія, мігрень, рухові розлади (включаючи екстрапірамідні симптоми, в тому числі гіперкінезія, гіпертонія, спазми щелепи або порушення ходи), мимовільні м'язові контрактири, парестезії та неприємності, розвиток проявів серотонінергічного с-му, в деяких випадках пов'язаних із прийомом серотонінергічних засобів (ажитації, сплутаність свідомості, потовиділення, діарея, гарячка, гіпертензії, ригідності та тахікардії); безсоння; агресивні реакції, ажитація, тривожність, депресивні симптоми, ейфорія, галюцинації, зниження лібідо, нічні жахи та психози; сексуальні дисфункції (передусім, затримка еякуляції в чоловіків); галакторея, гінекомастія, нерегулярний менструальний цикл та пріапизм; посилене потовиділення, алопеція, ангіоневротичний набряк, набряк обличчя, періорбітальний набряк, шкірні фоточутливі реакції, свербіж, висипи (в тому числі поодинокі випадки ексфоліативних уражень шкіри - с-м Стивенса-Джонсона та епідермальний некроліз), кропив'янка, лейкопенія і тромбоцитопенія; пальпітації і тахікардія, патологічні кровотечі (наприклад, носова кровотеча, шлунково-кишкова кровотеча або гематурія), припливи крові (раптове почервоніння шкіри) та АГ; дзвін у вухах; гіперпролактинемія, гіпотиреоїдизм, с-м гіпоальдостеронізму; мідріаз і порушення зору; астенія, біль у грудях, периферичний набряк, втома, гарячка, нездужання; тяжкі порушення функцій печінки (гепатит, жовтяниця, печінкова недостатність) та безсимптомне підвищення рівнів трансаміназ у плазмі (АЛТ та АСТ); АР, анафілактичні реакції; хибні результати клінічних лабораторних аналізів, зміна функцій тромбоцитів, підвищення концентрації холестерину в сироватці крові, збільшення або зменшення ваги; артралгія та м'язові спазми; нетримання сечі, затримка сечі; бронхоспазм та позіхання; спектр побічних ефектів, які найчастіше спостерігаються в дослідженнях у хворих з ОКР, панічними розладами, ПТСР та соціальною фобією, був аналогічний тим, які спостерігаються в клінічних дослідженнях у хворих із депресіями; прояви с-му відміни при припиненні лікування сертраліном, зокрема ажитація, тривожність, запаморочення, головний біль, нудота та парестезії.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до сертраліну; одночасно з інгібіторами MAO та сумісне застосування сертраліну й пімозиду.

Визначена добова доза (DDD): перорально – 50 мг

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕМОТОН	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м. Вінниця, Україна	капс.	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕМОТОН	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м. Вінниця, Україна	капс.	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕМОТОН	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м. Вінниця, Україна	капс.	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СЕРТРАЛОФТ 100	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м. Харків, Україна	табл., в/о	100 мг	№ 30x1, № 10x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	СЕРТРАЛОФТ 25	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл., в/о	25 мг	№ 30x1, № 10x3	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СЕРТРАЛОФТ 50	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл., в/о	50 мг	№ 30x1, № 10x3	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	А-ДЕПРЕСИН	ТЕВА Фармацевтикал Індастріз Лтд., Ізраїль	табл., в криті п/о	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	А-ДЕПРЕСИН	ТЕВА Фармацевтикал Індастріз Лтд., Ізраїль	табл., в криті п/о	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АДЬЮВІН	Ланнахер Хейльміттель ГмбХ, Австрія	табл., в криті п/о	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АДЬЮВІН	Ланнахер Хейльміттель ГмбХ, Австрія	табл., в криті п/о	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АСЕНТРА®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., в криті п/о	50 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АСЕНТРА®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., в криті п/о	100 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АСЕНТРА®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., в криті п/о	50 мг або 100 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДЕПРАЛІН	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А./Меркле ГмбХ/Актавіс АТ/Актавіс Лтд, Польща/Німеччина/Ісландія/ Мальта	табл., в/о	50 мг	№ 28 (14x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДЕПРАЛІН	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А./Меркле ГмбХ/Актавіс АТ/Актавіс Лтд, Польща/Німеччина/Ісландія/ Мальта	табл., в/о	100 мг	№ 28 (7x4)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЗАЛОКС	Фармасайнс Інк., Канада	капс. у бл.	50 мг	№ 30	4,55	0,57\$
	ЗАЛОКС	Фармасайнс Інк., Канада	капс. у фл.	50 мг	№250	1,67	0,21\$
	ЗАЛОКС	Фармасайнс Інк., Канада	капс.	25 мг	№ 15x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЗАЛОКС	Фармасайнс Інк., Канада	капс.	100 мг	№ 10x3, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЗОЛОФТ®	Пфайзер Італія С.р.л./Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італія/Італія	табл., в криті п/о	50 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЗОЛОФТ®	Пфайзер Італія С.р.л., Італія	табл., в/о	50 мг	№ 28	2,87	0,36\$
	МІСОЛ	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	табл., в/о	50 мг	№ 14, № 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІСОЛ	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	табл., в/о	100 мг	№ 14, № 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СЕРЛІФТ	Ранбаксі Лабораторіс Лімітед, Індія	табл., в/о	50 мг	№ 28 (14x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СЕРЛІФТ	Ранбаксі Лабораторіс Лімітед, Індія	табл., в/о	100 мг	№ 28 (14x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СЕРТРАЛІН-АПО	Апотекс Інк., Канада	капс. тв.	50 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СЕРТРАЛІН-АПО	Апотекс Інк., Канада	капс. тв.	100 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СЕРТРАЛЮКС	Новартіс Лтд., Бангладеш	табл., в криті п/о	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СЕРТРАЛЮКС	Новартіс Лтд., Бангладеш	табл., в криті п/о	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СОЛОТІК®	Аль-Хікма Фармасьютикалз, Йорданія	табл., в криті п/о	50 мг	№ 15	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СОЛОТІК®	Аль-Хікма Фармасьютикалз, Йорданія	табл., в криті п/о	100 мг	№ 15	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СТИМУЛОТОН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	табл., в/о	100 мг	№ 14, № 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СТИМУЛОТОН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	табл., в/о	50 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Пароксетин (Paroxetine)** [7]

Фармакотерапевтична група: N06AB05 - антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: селективний інгібітор зворотного захвату 5-гідрокситриптаміну (5-НТ, серотонін); антидепресивна дія та ефективність якого при лікуванні obsесивно-компульсивних і панічних розладів зумовлена

специфічним гальмуванням захвату 5-гідрокситриптаміну нейронами мозку; за своєю хімічною структурою відрізняється від трициклічних, тетрациклічних та інших відомих антидепресантів; має низьку спорідненість з мускариновими холінергічними рецепторами; на відміну від трициклічних антидепресантів, має незначну спорідненість з альфа 1-, альфа 2- і бета-адренорецепторами, допаміновими (D2), 5-HT1-подібними, 5-HT2- та гістаміновими (H1-) рецепторами.

Показання для застосування ЛЗ: Дорослі: лікування депресії^{БНФ} будь-якого типу, включаючи реактивну і тяжку депресію, депресію, що супроводжується тривогою, у разі задовільної відповіді на лікування продовження терапії є ефективним для профілактики рецидивів депресії; лікування симптомів та профілактика рецидивів обсесивно-компульсивного розладу^{БНФ}; панічного розладу^{БНФ} із супутною агорафобією або без неї; генералізованого тривожного розладу; лікування соціальних фобій/соціально-тривожних станів^{БНФ}; посттравматичного стресового розладу^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: депресія - рекомендованою дозою є 20 мг/добу^{БНФ}; для деяких хворих зі слабкою відповідною реакцією на введення 20 мг дозу можна поступово збільшувати на 10 мг/добу - залежно від вираженості реакції на лікування, аж до 50 мг/добу; як і для всіх інших антидепресивних засобів, дозу необхідно ретельно добирати індивідуально протягом перших 2 - 3 тижнів лікування, а потім коригувати її залежно від клінічних проявів; обсесивно-компульсивний розлад - рекомендованою дозою є 40 мг/добу; лікування необхідно починати з дози 20 мг/добу, а потім щотижня збільшувати її на 10 мг/добу^{БНФ}; у деяких хворих поліпшення стану спостерігається тільки при застосуванні МДД 60 мг/добу^{БНФ}; панічний розлад - рекомендованою дозою є 40 мг/добу, лікування необхідно починати з дози 10 мг/добу, а потім щотижня збільшувати її на 10 мг^{БНФ} - залежно від відповідної реакції, у деяких хворих поліпшення стану спостерігається тільки при застосуванні МДД 60 мг/добу^{БНФ}; для зменшення ризику можливого посилення симптоматики панічного розладу, що часто спостерігається на початку лікування цього захворювання, рекомендується починати лікування з невисокої дози препарату; соціальні тривожні стани/соціальні фобії - рекомендованою дозою є 20 мг/добу^{БНФ}; для деяких хворих зі слабкою відповідною реакцією на введення 20 мг/добу можна поступово збільшувати на 10 мг/добу - залежно від вираженості реакції на лікування, аж до 50 мг/добу^{БНФ}; генералізований тривожний розлад - рекомендованою дозою є 20 мг/добу^{БНФ}; для деяких хворих із слабкою відповідною реакцією на введення 20 мг дозу можна поступово збільшувати на 10 мг/добу^{БНФ} - залежно від вираженості реакції на лікування, аж до 50 мг/добу^{БНФ}; посттравматичний стресовий розлад - рекомендованою дозою є 20 мг/добу^{БНФ}; для деяких хворих зі слабкою відповідною реакцією на введення 20 мг дозу можна поступово збільшувати на 10 мг/добу залежно від вираженості реакції на лікування аж до 50 мг/добу^{БНФ}.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: підвищена кровоточивість шкіри та слизових оболонок; збільшення рівня холестерину, зниження апетиту; сонливість, безсоння, ажитація, анормальні сни (включаючи кошмарні сновидіння); запаморочення, тремор, головний біль, екстрапірамідні розлади; конвульсії, акатизія, с-м неспокійних ніг; нечіткість зору; нудота, запори, діарея, блювання, сухість у роті; підвищення рівня печінкових ферментів; потіння, шкірні висипання; сексуальна дисфункція, гіперпролактинемія/галакторея; астения, збільшення маси тіла; запаморочення, розлади чутливості, розлади сну, тривога, головний біль, ажитація, нудота, тремор, сплутаність свідомості, пітливість, діарея; у разі необхідності відміни лікування препаратом дозу слід зменшувати поступово.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до пароксетину або будь-якого інгредієнта препарату; не слід призначати одночасно з інгібіторами MAO та раніше, ніж через 2 тижні після припинення лікування інгібіторами MAO; не можна призначати у поєднанні з тіоридазином, оскільки, як і інші препарати, що пригнічують печінковий фермент CYP450 2D6 - пароксетин може підвищувати рівні тіоридазину в плазмі, застосування тіоридазину може призвести до подовження інтервалу QT та розвитку внаслідок цього тяжкої шлуночкової аритмії (наприклад torsades de pointes) та раптової смерті; пароксетин не можна призначати у комбінації з пімізидом.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 20 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ПАРОКСИН	ТОВ "Фарма Старт", м. Київ, Україна	табл., в криті п/о	20 мг	№ 60 (10x6)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПАРОКСИН	ТОВ "Фарма Старт", м. Київ, Україна	табл., в криті п/о	20 мг	№ 30 (10x3)	4.23	
II.	АДЕПРЕС	БАТ "Верофарм", м. Москва, Російська Федерація	табл., в/о	20 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КСЕТ®	Каділа Хелткер Лтд., Індія	табл., в/о	20 мг	№ 10, № 20 (10x2)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛЮКСОТИЛ	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз/Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, п-во компанії Сандоз/Гексал А/С, Німеччина/Словенія/Данія	табл., в криті п/о	20 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛЮКСОТИЛ	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз/Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, п-во компанії Сандоз/Гексал А/С, Німеччина/Словенія/Данія	табл., в криті п/о	40 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПАКСИЛ™	ГлаксоВеллком Продакшн/С.К. Єврофарм С.А., Франція/Румунія	табл., в/о	20 мг	№ 28	6.63	0,83\$
	ПАРОКСЕТИН	Медокемі ЛТД, Кіпр	табл.	20 мг	№ 30	5.36	0,50€
	РЕКСЕТИН®	БАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	табл., в криті п/о	20 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Есциталопрам (Escitalopram)** ^{П1}

Фармакотерапевтична група: N06AB10 - антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: антидепресантом, селективним інгібітором зворотного захоплення серотоніну, що зумовлює клінічні і фармакологічні ефекти препарату; має високу афінність до основного зв'язуючого сайту і суміжного з ним алостеричного сайту транспортеру серотоніну та не має зовсім або має дуже слабку здатність зв'язуватися з цілим рядом рецепторів, включаючи серотонінові 5HT_{1A}-, 5HT₂-рецептори, дофамінові D₁- і D₂-рецептори, α₁, α₂, β-адренергічні рецептори, гістамінові H₁, мускаринові холінергічні, бензодіазепінові та опіатні рецептори.

Показання для застосування ЛЗ: лікування депресивних епізодів ^{БНФ} різного ступеня тяжкості, панічних розладів ^{БНФ} з або без агарофобії, соціальних тривожних розладів ^{БНФ} (соціальна фобія), генералізованих тривожних розладів ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають 1 р/добу, незалежно від прийому їжі; великий депресивний епізод - 10 мг 1 р/добу ^{БНФ}, залежно від індивідуальної чутливості пацієнта доза може бути збільшена до 20 мг ^{БНФ}, антидепресивний ефект звичайно настає через 2-4 тижні, після зникнення симптомів лікування необхідно продовжувати звичайно протягом 6 місяців з метою закріплення ефекту; панічні розлади з агарофобією або без неї - 1-го тижня рекомендується початкова доза 5 мг, після чого дозу можна збільшити до 10 мг ^{БНФ}, доза може бути в подальшому збільшена аж до 20 мг на день ^{БНФ}, залежно від індивідуальної чутливості пацієнта, максимальний ефект при лікуванні панічних розладів досягається через 3 місяці, термін лікування - декілька місяців; соціальні тривожні розлади (соціальна фобія) - 10 мг 1 р/добу ^{БНФ}, залежно від індивідуальної чутливості пацієнта рекомендується підвищення дози до 20 мг/добу, поліпшення симптомів, як правило, відбувається через 2-4 тижні лікування, рекомендується продовження лікування протягом 3 місяців, довготривале лікування протягом 6 місяців призначається з метою попередження рецидиву, враховуючи індивідуальні прояви захворювання; регулярно оцінюється ефективність лікування; генералізовані тривожні розлади - 10 мг 1 р/добу ^{БНФ}, залежно від індивідуальної чутливості, доза може бути збільшена до максимум 20 мг/добу ^{БНФ}, рекомендується продовження лікування протягом 3 місяців, довготривале лікування протягом 6 місяців призначається з метою попередження рецидиву, враховуючи індивідуальні прояви захворювання; для пацієнтів похилого віку (старше 65 років) початкова доза повинна становити половину звичайної дози ^{БНФ}, що рекомендується, рекомендована щоденна доза для літніх людей дорівнює 5 мг, залежно від індивідуальної чутливості та тяжкості депресії доза може бути збільшена до максимальної - 10 мг/добу; у разі наявності ниркової недостатності легкого та помірного ступеня обмежень немає; з обережністю необхідно приймати препарат пацієнтам з тяжкою нирковою недостатністю (кліренс креатиніну <30 мл/хв); при зниженні функції печінки рекомендована початкова доза протягом перших двох тижнів лікування становить 5 мг/добу, залежно від індивідуальної реакції пацієнта доза може бути збільшена до 10 мг/добу; для пацієнтів зі слабкою активністю ізоферменту CYP2C19 рекомендована початкова доза протягом перших двох тижнів лікування становить 5 мг/добу, залежно від індивідуальної реакції пацієнта доза може бути збільшена до 10 мг/добу, при припиненні лікування доза повинна поступово знижуватись протягом 1-2 тижнів для того, щоб уникнути виникнення реакції на припинення прийому препарату.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: головний біль, посилене потовиділення, швидка стомлюваність, тремор, зміна ваги, запаморочення, загальне нездужання, часте позікання; відчуття серцебиття, ортостатична гіпотензія, тахікардія; тромбоцитопенія; порушення сну і сприйняття, парестезії, екстрапірамідні порушення, агітація, тривога, сплутаність свідомості, утруднення концентрації уваги, зниження статевого потягу і рання еякуляція, жіноча аноргазмія, брунхит, панічні напади, агресія, деперсоналізація, галюцинації, схильність до самогубства, порушення сну, сомнолентність, парестезії, порушення смаку; нудота, запор, посилення слиновиділення, діарея, диспепсія, сухість у роті, порушення апетиту; утруднення сечовипускання; порушення секреції вазопресину, гіпонатріємія, зміна ваги; порушення акомодатії, розширення зіниць; висип, алопеція; набряк слизової оболонки носової порожнини; артралгія, міалгія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до есциталопраму або до інших компонентів препарату.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 10 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЕЗОПРАМ	Актавіс Лтд, Мальта	табл., в криті п/о	5 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕЗОПРАМ	Актавіс Лтд, Мальта	табл., в криті п/о	10 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕЗОПРАМ	Актавіс Лтд, Мальта	табл., в криті п/о	15 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕЗОПРАМ	Актавіс Лтд, Мальта	табл., в криті п/о	20 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕССОБЕЛ	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	табл., в/о	10 мг	№ 28 (14x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕССОБЕЛ	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	табл., в/о	20 мг	№ 28 (14x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛЕНУКСИН®	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща	табл., в криті п/о	5 мг	№ 14 (14x1), № 28 (14x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛЕНУКСИН®	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща	табл., в криті п/о	10 мг	№ 14 (14x1), № 28 (14x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПРЕЦИПРА	Ау робіндо Фарма Лтд, Індія	табл., в криті п/о	10 мг	№ 28 (7x4)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПРЕЦИПРА	Ау робіндо Фарма Лтд, Індія	табл., в криті п/о	20 мг	№ 14 (7x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	

	ЦИПРАЛЕКС	X. Лундбек А/С, Данія	табл., в/о	10 мг	№ 28	9.25	0,98€
--	-----------	-----------------------	------------	-------	------	------	-------

• **Флуоксетин (Fluoxetine) *** [7]

Фармакотерапевтична група: N06AB03 - антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: за хімічною структурою не належать ні до трициклічних, ні до тетрациклічних антидепресантів; має значну антидепресивну активність, що, пов'язано з потужним специфічним інгібуванням зворотного захоплення серотоніну в синапсах нейронів ЦНС; є слабким антагоністом мускаринових, гістамінових і адренергічних рецепторів, при його застосуванні не спостерігаються негативні явища з боку СС системи та інші явища, зумовлені антихолінергічною дією, характерні для трициклічних антидепресантів.

Показання для застосування ЛЗ: Дорослі: великі депресивні епізоди/розлади ^{ВООЗ, БНФ}; нав'язлив о-маніакальні розлади. Нервова булімія ^{БНФ}; у складі комплексної психотерапії для зменшення неконтрольованого вживання їжі та з метою очищення кишечника.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають тільки дорослим незалежно від часу приймання їжі; початкова доза препарату - 20 мг 1 р/добу ^{ВООЗ, БНФ} у першій половині дня, за необхідності через 3-4 тижні дозу збільшують до 40 - 60 мг/добу у 2 - 3 прийоми (ранком і ввечері); при булімічному неврозі добова доза - 60 мг на 3 прийоми ^{БНФ}; МДД - 80 мг ^{ВООЗ}; курс лікування - 2 - 3 місяці.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: реакції гіперчутливості, озноб, серотоніновий с-м, фоточутливість; діарея, нудота, блювання, диспепсія, дисфагія, зміна смаку, сухість у роті; головний біль, порушення сну, запаморочення, анорексія, стомлюваність, ейфорія, порушення координації руху, епілептичні напади; затримка сечі, часте сечовипускання; порушення еякуляції, аноргазмія, пріапізм, галакторея; постуральна гіпотензія, вазодилатація; затуманення зору, мідріаз; артралгія, міальгія; геморагічні прояви; фарингіт, задишка.

Протипоказання до застосування ЛЗ: Гіперчутливість до флуоксетину або будь-яких інших компонентів препарату; одночасне застосування з інгібіторами MAO; проміжок між закінченням терапії інгібіторами MAO та початком лікування флуоксетином повинен становити як мінімум 14 днів. Проміжок між закінченням лікування флуоксетином та початком лікування інгібіторами MAO має бути не менше 5 тижнів.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 20 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ФЛУКСЕН®	БАТ "Київмедпрепарат", м. Київ, Україна	капс.	20 мг	№ 10x3	0.79	
	ФЛУКСЕН®	БАТ "Київмедпрепарат", м. Київ, Україна	капс.	20 мг	№ 10	0.89	
	ФЛУОКСЕТИН	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", м. Харків, Україна	табл., в/о	20 мг	№ 10, № 10x2	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	ПРОДЕП	Сан Фармасьютікал Індастріз Лтд., Індія	капс.	20 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Дулоксетин (Duloxetine)**

Фармакотерапевтична група: N06AX21 - антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: інгібітор зворотнього захоплення серотоніну і норепінефрину; незначно інгібує захват допаміну, не має значної спорідненості з гістаміновими і допаміновими, холінергічними і адренергічними рецепторами; механізм дії при лікуванні депресії обумовлений інгібуванням зворотного захоплення серотоніну і норепінефрину і посиленням серотонінергічної і норадренергічної нейротрансмісії в ЦНС; також чинить безпосередню дію, що є результатом повільного передачі больових імпульсів у ЦНС.

Показання для застосування ЛЗ: лікування депресії ^{БНФ} (для підтримуючої терапії протягом 6 місяців у пацієнтів, у яких спостерігалася відповідь на терапію), діабетичної нейропатії ^{БНФ} (ДНП).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначається в дозі 60 мг 1 р/добу щодня ^{БНФ}, незалежно від прийому їжі; деяким пацієнтам може рекомендуватися дозування вище, тобто більше 60 мг 1 р/добу щодня, до МДД 120 мг ^{БНФ}, розділеної на 2 прийоми.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: запор, нудота, сухість у роті, втома, запаморочення, безсоння і головний біль, прискорене серцебиття, понос, диспепсія, блювання, зменшення апетиту, зменшення ваги, сонливість, тремор, загальмованість, пітливість, відчуття жару, позікання, затьмарений зір, тривожність та розлади сну; розлади еякуляції та порушення ерекції, зниження лібідо та аноргазмія; тахікардія, гастроентерит, стоматит, відрижка, дегідратація, підвищення тиску, підвищення печінкових показників, збільшення ваги, спрага, нездужання, напруження м'язів, порушення смаку та зору, ажитація, бруксизм, дезорієнтація, похолодання кінцівок, нічна пітливість, фоточутливість, почервоніння обличчя, ніктурія та затримка сечі.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до дулоксетину; одночасний прийом з інгібіторами MAO, або в межах принаймні 14 днів після припинення лікування інгібіторами MAO (інгібітори MAO не повинні призначатися принаймні протягом 5 днів після припинення лікування дулоксетином).

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ІНТРИВ®	Ліллі С.А./Елан Фарма Інтернейшнл Лімітед, Іспанія/Ірландія	капс. тверді, кишковорозчинні	20 мг	№ 14, № 28	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ІНТРИВ®	Ліллі С.А./Елан Фарма Інтернейшнл Лімітед, Іспанія/Ірландія	капс. тверді, кишковорозчинні	40 мг	№ 14, № 28	відсутня у реєстрі ОБЦ	

СІМБАЛТА®	Ліллі С.А./Елан Фарма Інтернейшл Лімітед, Іспанія/Ірландія	капс. тверді, кишковорозчинні	30 мг	№ 14, № 28	відсутня у реєстрі ОБЦ
СІМБАЛТА®	Ліллі С.А./Елан Фарма Інтернейшл Лімітед, Іспанія/Ірландія	капс. тверді, кишковорозчинні	60 мг	№ 14, № 28	відсутня у реєстрі ОБЦ

• Флувоксамін (Fluvoxamine) [7]

Фармакотерапевтична група: N06AB08 - антидепресанти. Селективні інгібітори зворотного нейронального захоплення серотоніну.

Основна фармакотерапевтична дія: потужний інгібітор зворотного захоплення серотоніну як *in vitro*, так і *in vivo* і має мінімальну спорідненість з підтипами серотонінових рецепторів; має незначну здатність зв'язуватися з α -адренергічними, β -адренергічними, гістамінергічними, мускариновими, холінергічними або допамінергічними рецепторами.

Показання для застосування ЛЗ: депресія^{БНФ}, обсесивно-компульсивні розлади^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: депресія у дорослих - рекомендована початкова доза становить 50 мг або 100 мг/добу 1 р/добу^{БНФ}, бажано перед сном; збільшувати дозу треба поступово, доки не буде досягнуто клінічного ефекту; звичайна ефективна доза становить 100 мг/добу^{БНФ}, її слід підбирати індивідуально, залежно від реакції хворого; застосовуються дози до 300 мг/добу^{БНФ}; у разі призначення доз, що перевищують 150 мг, їх слід розподілити на декілька прийомів протягом доби^{БНФ}; після зникнення у хворого симптомів депресії лікування необхідно продовжувати ще протягом 6 місяців; рекомендована доза для попередження виникнення рецидиву депресії - 100 мг 1 р/добу; обсесивно-компульсивні розлади (дорослі^{БНФ} та діти віком 8 років і старше) - рекомендована початкова доза становить 50 мг/добу^{БНФ} протягом 3-4 днів, після чого її слід поступово підвищувати, доки не буде досягнуто максимальної ефективної дози, яка, як правило, становить 100-300 мг/добу^{БНФ}; МДД для дорослих - 300 мг^{БНФ}, для дітей віком 8 років і старше - 200 мг^{БНФ}; дози до 150 мг призначають 1 р/добу, бажано перед сном; у разі призначення доз, більших ніж 150 мг, їх слід розподілити на 2-3 прийоми протягом доби^{БНФ}; якщо терапевтичний ефект був досягнутий, лікування можна продовжувати далі в дозі, підібраній індивідуально; якщо протягом 10 тижнів лікування поліпшення не настає, доцільність подальшого призначення треба переглянути.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: анорексія, збільшення або втрати ваги; ажитація, тривога, сплутаність свідомості, галюцинації, запаморочення, головний біль, безсоння, нервовість, сонливість, тремор, атаксія, екстрапірамідні симптоми, маніакальний стан, парестезії, судоми, відчуття серцебиття/тахікардія, (постуральна) гіпотензія; нудота, біль у животі, запор, діарея, сухість у роті, диспепсія, зміна смакових відчуттів; пітливість, шкірні реакції підвищеної чутливості, світлочутливість; астения, відчуття нездужання; артралгія, міальгія; порушення еякуляції, галакторея, аноргазмія; порушення функції печінки; серотоніновий с-м, явища, подібні до злоскісного нейролептичного с-му, гіпонатріємія і с-м неадекватної секреції антидіуретичного гормону; можлива поява реакції відміни (запаморочення, парестезії, головний біль, нудота і відчуття тривоги); екзіми, пурпура, шлунково-кишкові кровотечі.

Протипоказання до застосування ЛЗ: одночасно з тизанідомом та інгібіторами MAO; лікування флувоксаміном можна починати не раніше, ніж через два тижні після припинення прийому необоротних інгібіторів MAO, і наступного дня після відміни оборотних інгібіторів MAO; лікування будь-яким із препаратів групи інгібіторів MAO можна починати не раніше, ніж через один тиждень після відміни флувоксаміну; гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 0,1 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДЕПРИВОКС®	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., в криті п/о	50 мг	№20, 50, 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДЕПРИВОКС®	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., в криті п/о	100 мг	№20, 50, 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЕВАРИН®	Солвей Фармацевтікалз Б.В./Солвей Фармацевтікалз, Нідерланди/Франція	табл., в криті п/о	50 мг	№ 15x1, № 15x2, № 20x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЕВАРИН®	Солвей Фармацевтікалз Б.В./Солвей Фармацевтікалз, Нідерланди/Франція	табл., в криті п/о	100 мг	№ 15x2, № 20x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЕВАРИН®	Солвей Фармацевтікалз Б.В./Солвей Фармацевтікалз, Нідерланди/Франція	табл., в криті п/о	100 мг	№ 15x1	6.12	0,77\$
	ФЛУВОКСАМІН САНДОЗ	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз/Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, п-во компанії Сандоз/Лек С.А., Польща, п-во компанії Сандоз, Німеччина/Словенія/Польща	табл., в криті п/о	50 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЛУВОКСАМІН САНДОЗ	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз/Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, п-во компанії Сандоз/Лек С.А., Польща, п-во компанії Сандоз, Німеччина/Словенія/Польща	табл., в криті п/о	100 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Венлафаксин (Venlafaxine) [7]

Фармакотерапевтична група: N06AX16 - Антидепресанти

Основна фармакотерапевтична дія: венлафаксин та його основний метаболіт О-десметил венлафаксин (ОДВ) є потужними інгібіторами зворотного захоплення серотоніну та норадреналіну, а також пригнічують зворотне захоплення дофаміну нейронами; антидепресант з новою структурою; він є рацематом двох активних енантіомерів; антидепресантний ефект пов'язаний з посиленням нейротрансмітерної активності ЦНС; венлафаксин та ОДВ, при одноразовому або багаторазовому введенні, знижують бета-адренергічні реакції, однаково ефективно впливають на зворотне захоплення нейротрансмітера; венлафаксин не пригнічує активність МАО; не має спорідненості з опіатними, бензодіазепіновими, фенциклідиновими або N-метил-D-аспартатними (NMDA) рецепторами, не впливає на вивільнення норадреналіну із тканин головного мозку.

Показання для застосування ЛЗ: депресія^{БНФ} (за наявності або відсутності симптомів тривоги), у тому числі для профілактики рецидивів депресії; генералізовані тривожні розлади^{БНФ}; соціальні тривожні розлади.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: звичайна рекомендована доза становить 75 мг 1 р/добу^{БНФ}; якщо з урахуванням перебігу хвороби необхідна вища доза (тяжкий депресивний стан), можна відразу призначити 150 мг 1р/добу; після цього дозову можна підвищувати на 37,5 -75 мг кожні 2 або 3 доби^{БНФ} з інтервалом 2 тижні або більше, але не менше 4 діб, до досягнення бажаного терапевтичного ефекту; рекомендована МДД - 225 мг при помірній депресії або 350 мг при тяжкому депресивному стані; після досягнення необхідного терапевтичного ефекту дозову можна знизити до мінімального ефективного рівня; лікування епізоду депресії повинно тривати не менше 6 місяців; для підтримуючої терапії, а також терапії з метою профілактики рецидивів або нових епізодів депресії, зазвичай використовуються ті самі дози, які виявилися ефективними при звичайному епізоді депресії; лікар повинен регулярно, не рідше 1 разу в 3 місяці, контролювати ефективність тривалої терапії; раптове припинення терапії, особливо після високих доз препарату, може викликати симптоми відміни, у зв'язку з чим рекомендується перед відміною препарату поступово знизити його дозу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: тахікардія, артеріальна гіпертензія, розширення кровоносних судин; гіпотензія/ортостатична гіпотензія, втрата свідомості, аритмії, тахікардія; крововиливи в шкіру та слизові оболонки; збільшення часу кровотечі, крововилив, тромбоцитопенія; запаморочення, сухість у роті, безсоння, неспокій, сонливість; незвичайні сновидіння, збудження, тривога, сплутаність свідомості, парестезія, підвищення м'язового тону, тремор; порушення зору та акомодатції, мідріаз, шум та дзвін у вухах; порушення дихання, позікання; запор, нудота; зниження апетиту, блювання, діарея; бруксизм, зворотне підвищення рівня печінкових ферментів; шлунково-кишкові кровотечі; аноргазмія, порушення ерекції, порушення еякуляції та оргазму; підвищене сечовиділення, зниження лібідо, порушення менструального циклу; пітливість; шкірні висипання та свербіж; артралгія, міалгія; підвищення рівня холестеролу в сироватці крові, збільшення або зменшення маси тіла.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до будь-якого з компонентів препарату; одночасне застосування будь-якого антидепресанта групи інгібіторів МАО, а також період протягом 14 діб після введення необоротних інгібіторів МАО; після відміни венлафаксину слід почекати не менше 7 діб перед початком прийому інгібіторів МАО; тяжкі захворювання нирок і печінки (швидкість клубочкової фільтрації менше 10 мл/хв, протромбінований час більше 18 секунд); тяжкі захворювання серця (СН, захворювання коронарних артерій, зміни ЕКГ), порушенням електролітного балансу, гіпертензія; діти віком до 18 років; період вагітності і годування груддю.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 0,1 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АЛВЕНТА®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	капс. прол. дії	37,5 мг	№ 14, № 28, № 56	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	АЛВЕНТА®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	капс. прол. дії	75 мг	№ 14, № 28, № 56	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	АЛВЕНТА®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	капс. прол. дії	150 мг	№ 14, № 28, № 56	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕЛАКСИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	табл.	25 мг	№10, №20, №30, №60	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕЛАКСИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	табл.	50 мг	№10, №20, №30, №60	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕЛАКСИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	табл.	37,5 мг	№ 14, № 28, №56	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕЛАКСИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	табл.	75 мг	№ 14, № 28, №56	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕЛАКСИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	капс. пролонг. дії	37,5 мг	№ 28, № 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕЛАКСИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	капс. пролонг. дії	75 мг	№ 28, № 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕЛАКСИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	капс. прол. дії	150 мг	№ 28, № 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕНЛАКСОР®	АТ "Гріндекс", Латвія	табл.	37,5 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕНЛАКСОР®	АТ "Гріндекс", Латвія	табл.	75 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕНЛІФТ	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед, Індія	капс. з мод. вивільн.	75 мг	№ 30, № 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВЕНЛІФТ	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед, Індія	капс. з мод. вивільн.	150 мг	№ 30, № 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДЕПРЕКСОР®	АТ "Софарма", Болгарія	табл.	37,5 мг	№ 30, № 60	відсутня у реєстрі ОБЦ	

ДЕПРЕКСОР®	АТ "Софарма", Болгарія	табл.	75 мг	№ 30, № 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
МЕДОФАКСИН	Ципла Лтд, Індія	капс. прол. дії	37,5 мг	№30, №50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
МЕДОФАКСИН	Медокемі ЛТД, Кіпр	капс. прол. дії	75 мг	№30	9.54	0,89€
МЕДОФАКСИН	Медокемі ЛТД, Кіпр	капс. прол. дії	75 мг	№50	10.01	0,93€
МЕДОФАКСИН	Медокемі ЛТД, Кіпр	капс. прол. дії	150 мг	№30, №50	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Мапротилін (Maprotiline)** ^[1]

Фармакотерапевтична група: N06AA21 - антидепресанти-неселективні інгібітори зворотного нейронального захоплення моноамінів.

Основна фармакотерапевтична дія: тетрациклічний антидепресант, має властивості, характерні для трициклічних антидепресантів; відрізняється від трициклічних антидепресантів за хімічною структурою та фармакологічними властивостями; виявляє виражену та селективну інгібуючу дію на зворотне захоплення норадреналіну пресинаптичними нейронами кори головного мозку, але майже не чинить інгібуючого впливу на повторне захоплення серотоніну; має помірно виражену спорідненість із центральними α -адренорецепторами, але чинить виражену антихолінергічну та інгібуючу дію на гістамінові H1-рецептори.

Показання для застосування ЛЗ: депресії - ендогенні та інволюційні: психогенні, реактивні, невротичні, депресії виснаження; соматогенні; приховані депресії; менопаузальна (клімактерична) депресія; інші депресивні порушення настрою, що супроводжуються тривогою, дисфорією, дратівливістю, стан апатії (особливо в осіб похилого віку), скарги психосоматичного або соматичного характеру у пацієнтів з депресією і при тривожності.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: режим дозування підбирати індивідуально, змінювати у зв'язку зі змінами стану хворого та його реакції на препарат; після зменшення вираженості симптомів, можна зменшити дозу препарату; якщо при цьому знову погіршуватиметься стан хворого, дозу препарату потрібно збільшити до первинного рівня; добова рекомендована доза для проведення інфузії - 25 - 100 мг; тривалість інфузії - 1,5 - 2 год при введенні більш високої дози - 75 - 150 мг - тривалість інфузії - 2 - 3 год; при чіткій динаміці симптомів (у межах 1 - 2 тижнів), - перейти на призначення препарату внутрішньо.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: сонливість, загальна слабкість, підвищення апетиту, збудливість, маніакальний стан, гіпоманіакальний стан, агресивність, порушення пам'яті, порушення сну (безсоння), нічна тривога, посилення депресії, порушення концентрації уваги, делірій, дезорієнтація, галюцинації, нервозність, активізація симптомів психозу, деперсоналізація, легке запаморочення, головний біль, тремор, міоклонус, запаморочення, дизартрія, парестезії, м'язова слабкість, судоми, атаксія, акатизія, зміни ЕЕГ, дискінезії, розлад координації рухів; сухість у роті, запор, пітливість, припливи, нечіткість зорового сприйняття, порушення акомодатії, порушення сечовипускання, стоматит, карієс зубів, тахікардія, відчуття серцебиття, ортостатична гіпотензія, клінічно незначущі зміни ЕКГ, аритмії, підвищення АТ, порушення внутрішньосерцевої провідності, запаморочення, непритомність; нудота, блювання, дискомфорт у шлунку; діарея, підвищення рівня печінкових ферментів (трансаміназ, ЛФ); гепатит з жовтяницею або без неї; АР (висип, кропив'янка), що супроводжуються пропасницею, фотосенсибілізацією; свербіж, пурпура, набряки (місцеві та загальні), шкірний васкуліт, випадання волосся, алопеція, мультиформна еритема; підвищення ваги тіла, порушення лібіді, потенції; збільшення молочних залоз, галакторея, с-м неадекватної секреції антидіуретичного гормону; алергічний альвеоліт з еозинофілією або без неї, бронхоспазм; лейкопенія, агранулоцитоз, еозинофілія, тромбоцитопенія; шум у вухах, порушення смакових відчуттів, закладеність носа; після термінової відміни або швидкого зниження дози - нудота, блювання, біль у животі, діарея, безсоння, головний біль, збудження, відчуття тривоги, посилення депресії або депресивних порушень настрою, які потребували лікування.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до мапротиліну або інших компонентів препарату, перехресна гіперчутливість до трициклічних антидепресантів; судомний с-м або знижений поріг судомної готовності (ушкодження головного мозку будь-якої етіології, алкоголізм); г. стадія ІМ, порушення внутрішньосерцевої провідності; виражені порушення функції печінки та нирок; закритокутова глаукома, затримка відтоку сечі; одночасне лікування інгібіторами МАО; г. отруєння алкоголем, снодійними, психотропними засобами.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЛЮДІОМІЛ®	Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія	концентрат д/р-ну д/інф.	25 мг/5 мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛЮДІОМІЛ®	Новартіс Урунлері, Туреччина	табл., в/о	25 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Міансерин (Mianserin)** ^[1]

Фармакотерапевтична група: N06AX03 - антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: належить до групи піперазіно-азепінових сполук і відрізняється від трициклічних антидепресантів (ТЦА); у хімічній структурі відсутній боковий ланцюжок, характерний для ТЦА, який, відповідає за їх антихолінергічну активність; підвищує центральну норадренергічну нейротрансмісію шляхом α_2 -ауторецепторної блокади та пригнічення зворотного захоплення норадреналіну; виявлено взаємодію препарату з серотоніновими рецепторами ЦНС; антидепресивний ефект подібний до ефекту інших сучасних антидепресантів; має ансіолітичну дію, що важливо при лікуванні хворих на депресію у поєднанні з тривожністю; седативний ефект пов'язаний з впливом міансерину на альфа-1-адренорецептори і H-1-гістамінові рецептори, дає можливість застосовувати для лікування порушень сну в рамках депресії; при застосуванні терапевтичних дозах практично не має антихолінергічної активності і, відповідно, впливу на ССС; при передозуванні спричинює значно менше кардіотоксичних ефектів порівняно з ТЦА; не виявляє взаємодії з симпатоміметичними і гіпотензивними препаратами, дія яких пов'язана з впливом на бета-адренорецептори - бетанідин чи альфа-адренорецептори - клонідин або метилдопа.

Показання для застосування ЛЗ: усунення симптомів депресії ^{БНФ}, при яких показана лікарська терапія.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для дорослих: доза повинна визначатись індивідуально; рекомендованою є початкова доза 30 мг/добу^{БНФ}; дозу можна поступово підвищувати кожні кілька днів для отримання оптимального клінічного ефекту; ефективна добова доза становить 60-90 мг^{БНФ}, а МДД - 90 мг; для людей похилого віку доза повинна визначатись індивідуально, починаючи із 30 мг/добу^{БНФ}, далі дозу можна поступово підвищувати; підтримуюча ефективна добова доза може бути дещо нижчою за звичайну дозу для дорослих; добову дозу можна розділити на кілька прийомів, але краще приймати за один прийом на ніч^{БНФ}, враховуючи сприятливий вплив препарату на сон; лікування адекватними дозами повинно привести до позитивних результатів протягом 2-4 тижнів терапії; якщо реакція недостатня, добову дозу можна підвищити; якщо протягом наступних 2-4 тижнів не спостерігається позитивного ефекту, лікування слід припинити; після досягнутого клінічного покращення, для підтримки позитивного ефекту, лікування слід продовжувати протягом ще 4-6 місяців; припинення лікування рідко спричиняє симптоми відміни. Початковою дозою є 30 мг/добу, дозу можна поступово підвищувати кожні кілька днів для отримання оптимального клінічного ефекту; ефективна добова доза становить 60-90 мг, МДД - 90 мг. Добову дозу краще приймати за один прийом на ніч, враховуючи можливий снодійний ефект; позитивні результати лікування виявляються протягом перших 2-4 тижнів терапії; якщо протягом наступних 2-4 тижнів не спостерігається позитивного ефекту, лікування слід припинити.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: на початку лікування - сонливість, яка в подальшому минає; збільшення маси тіла, підвищення печінкових ферментів; набряки; артеріальна гіпотензія; екзантема; артралгії; судоми; гіперкінезія; нейролептичний злоякісний с-м; гіпоманія; гранулоцитопенія; брадикардія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: маніакальний стан, тяжке порушення функції печінки, гіперчутливість до будь-якого компонента препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	МІАСЕР	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл., в криті п/о	30 мг	№ 10, № 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	ЛЕРИВОН®	Н.В.Органон, Австралія	табл., в криті п/о	30 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІАНСЕРИН	Джебом Біотек Пвт. Лтд, Індія	табл., в криті п/о	30 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• Міртазапін (Mirtazapine)

Фармакотерапевтична група: N06AX11 - антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: антагоніст пресинаптичних α_2 -рецепторів у ЦНС, що посилює центральну норадренергічну та серотонінергічну передачу нервових імпульсів; посилення серотонінергічної передачі відбувається виключно через 5-HT₁-рецептори, оскільки міртазапін блокує 5-HT₂- та 5-HT₃-рецептори; обидва просторові енантіомери міртазапіну мають антидепресивну активність, причому енантіомер S(+) блокує α_2 - та 5-HT₂-рецептори, а енантіомер R(-) блокує 5-HT₃-рецептори, також блокує H₁-рецептори, що зумовлює його седативні властивості.

Показання для застосування ЛЗ: Лікування станів глибокої депресії^{БНФ}

Спосіб застосування та дози ЛЗ: Ефективна добова доза 15 - 45 мг; початкова доза 15 або 30 мг^{БНФ}. Якщо початкова доза становить 15 мг, а добова - 15 або 45 мг^{БНФ}, застосовують табл.відповідної сили дії; лікування адекватною дозою викликає позитивну відповідь протягом 24 тижнів; при недостатній відповіді дозу можна збільшити. Якщо протягом наступних 2-4 тижнів ефекту не спостерігається, препарат необхідно відмінити; припиняти лікування міртазапіном поступово; лікування продовжити щонайменше 6 міс., до повного зникнення симптомів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: сонливість, седатація, сухість у роті, збільшення маси тіла, підвищення апетиту, запаморочення та втоми; летаргія, запаморочення, тремор; нудота, діарея, блювання, ортостатична гіпотензія, артралгія, міальгія, біль у спині, порушення сну, сплутаність свідомості, неспокій, безсоння, набряки

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до міртазапіну або до компонентів препарату; супутнє застосування з інгібіторами MAO.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 30 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЕСПІТАЛ 30	АТ "Зентіва", Чеська Республіка	табл., в/о	30 мг	№ 30	7.37	0,63€
	ЕСПІТАЛ 45	АТ "Зентіва", Чеська Республіка	табл., в/о	45 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІРАЗЕП	Мікро Лабс Лімітед, Індія	табл., в/о	15 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІРАЗЕП	Мікро Лабс Лімітед, Індія	табл., в/о	30 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІРЗАТЕН	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., в криті п/о	30 мг	№30, №60, №90	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІРЗАТЕН	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., в криті п/о	45 мг	№30, №60, №90	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІРЗАТЕН Q-TAB®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., що дисперс. у рот. пор-ні	15 мг	№ 30, № 60, № 90	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІРЗАТЕН Q-TAB®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., що дисперс. у рот. пор-ні	30 мг	№ 30, № 60, № 90	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІРЗАТЕН Q-TAB®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., що дисперс. у рот. пор-ні	45 мг	№ 30, № 60, № 90	відсутня у реєстрі ОВЦ	

МІРТАЗАПІН	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль	табл., в/о	30 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТАЗАПІН ОДТ САНДОЗ®	Сандоз Прайвіт Лімітед, Індія	табл., що дисперс. у рот. пор-ні	15 мг	№20	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТАЗАПІН ОДТ САНДОЗ®	Сандоз Прайвіт Лімітед, Індія	табл., що дисп-ся у рот. пор-ні	30 мг	№20	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТАЗАПІН ОДТ САНДОЗ®	Сандоз Прайвіт Лімітед, Індія	табл., що дисперс. у рот. пор-ні	45 мг	№20	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТАЗАПІН САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	табл., в криті п/о	15 мг	№ 20 (10x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТАЗАПІН САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	табл., в криті п/о	30 мг	№ 20 (10x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТАЗАПІН САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	табл., в криті п/о	45 мг	№ 20 (10x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТАСТАДІН®	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., в криті п/о	15 мг	№20, №50	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТАСТАДІН®	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., в криті п/о	30 мг	№20,	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТАСТАДІН®	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., в криті п/о	45 мг	№20,	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТЕЛ	Ланнахер Хейльміттель ГмбХ, Австрія	табл., в/о	30 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
МІРТЕЛ	Ланнахер Хейльміттель ГмбХ, Австрія	табл., в/о	45 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
РЕМЕРОН®	Н.В.Органон, Нідерланди	табл., в/о	30 мг	№ 10, № 30	відсутня у реєстрі ОВЦ

- **Бупропіону гідрохлорид (Bupropion hydrochloride)** (див. п. 5.2.3.1. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.1.4. Препарати для лікування деменції

- **Пірацетам (Piracetam)** ^{**[тільки для табл., капс.] [Г]} (див. п. 6.3.4. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Прамірацетам (Pramiracetam)** ^[Г]

Фармакотерапевтична група: N06BX16 - ноотропні засоби

Основна фармакотерапевтична дія: механізм дії остаточно не визначений, проте відомо, що прамірацетам підвищує нервову діяльність і швидке сприйняття завдяки холіну в холінергічних ділянках мозку, не має седативної дії або іншої додаткової дії на ЦНС або на діяльність периферичної нервової системи; має досить виражену антидепресивну дію

Показання для застосування ЛЗ: дегенеративні або спричинені судинними розладами захворювання ЦНС, які супроводжуються, у тому числі, зниженням здатності концентрувати увагу та погіршенням пам'яті.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: приймають внутр., по 1 табл. 2 р/добу; клінічний ефект можна очікувати ч/з 4-8 тижн. лікування; тривалість визначає лікар.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: сухість у роті, нетримання калових мас, диспепсія, нудота, біль у ділянці шлунка; анорексія; болючі спазми м'язів; запаморочення, психомоторне збудження, тремор; дисфорія, сплутаність свідомості, порушення сну; нетримання сечі

Протипоказання до застосування ЛЗ: відома гіперчутливість до компонентів препарату; ПН; тяжка НН; крововилив у мозок; період вагітності або годування груддю

Визначена добова доза (DDD): перорально – 50 мг (СтДД)

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ПРАМІСТАР	КОСМО С.п.А., Італія	табл., в/о	600 мг	№ 20 (10x2)	6.00	0,53€

- **Піритинол (Pyritinol)**

Фармакотерапевтична група: N06BX02 - психостимулюючі та ноотропні препарати.

Основна фармакотерапевтична дія: підвищує патологічно понижений метаболізм у головному мозку за допомогою збільшення захвату та утилізації глюкози, підвищує метаболізм нуклеїнових кислот та вивільнення ацетилхоліну у синапсах нервових клітин, покращує холінергічну передачу між клітинами нервової тканини; сприяє стабілізації структури клітинної мембрани нервових клітин та їх функції за допомогою інгібування ферментом лізосом, запобігаючи цим самим утворенню вільних радикалів, покращує реологічні властивості крові, підвищує пластичність еритроцитів за допомогою збільшення вмісту АТФ у їх мембрані, що призводить до зниження в'язкості крові та покращання кровотоку.

Посилюючи кров ообіг у ішемізованих ділянках мозку, піритинол покращує їх постачання киснем; підвищує обмін глюкози у первинно ішемізованих ділянках мозку. У результаті покращується пам'ять та відновлюються порушені обмінні процеси у нервовій тканині, що сприяє повноцінному функціонуванню її клітин.

Показання для застосування ЛЗ: симптоматичне лікування хр. порушень функцій головного мозку при с-мах деменції з такими симптомами - порушення пам'яті та концентраційної спроможності і мислення, швидка стомлюваність, недостатність спонукань та мотивації, афективні розлади; первинна дегенеративна деменція, судинна деменція та змішані форми; як підтримуюча терапія після ЧМТ при порушеннях свідомості, безсонні та церебральних проявах.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: Залежно від тяжкості перебігу захворювання рекомендуються такі дозування: 600 мг/3р/добу. Приймати під час або після їди. При порушеннях сну останню денну дозу не слід приймати ввечері та на ніч. Тривалість лікування залежить від клінічної картини захворювання. При г. станах після проведеної парентеральної терапії піритинолом у високих дозах помітний терапевтичний ефект досягається уже через декілька годин або діб. При хр. захворюваннях, таких як наслідки ЧМТ або при синдромах деменції, помітний терапевтичний ефект досягається після 3-4 тижн. лікування. Оптимальний ефект настає через 6 - 12 тижн. При хр. захворюваннях терапія має тривати повинна не менше 8 тижн. Через 3 міс. слід оцінити необхідність подальшого лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: реакції гіперчутливості різного ступеня тяжкості, зазвичай у вигляді висипань на шкірі або слизових оболонках, свербіжу, нудоти, блювання, діареї, підвищення t тіла, порушення сну, протеїнурія, стоматит; підвищена збудливість, втрата апетиту, головний біль, запаморочення, стомлюваність, порушення функції печінки; еозінофілія, тромбоцитопенія, біль у м'язах та суглобах, лейкопенія, підвищення рівня антинуклеарних антитіл, алопеція, оніхолізіс, диспное, міастенія, поліміозит, плоский лишай, бульозна пемфігкоїдна реакція шкіри, поліміозит, гематурія, аутоімунний гіпогікемічний с-м, підвищення рівня антинуклеарних антитіл, холестаза та гепатит.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до піритинолу, непереносимість фруктози.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЕНЦЕФАБОЛ®	Мерк КраА & Ко., Австрія	сусп. для перор. з-ня у фл.	80,5 мг/5 мл		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕНЦЕФАБОЛ®	Мерк КраА & Ко., Австрія	табл., в/о	100 мг	№ 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕНЦЕФАБОЛ®	Мерк КГаА, Німеччина	сусп. д/перор. з-ня у фл.	80,5 мг/5 мл		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕНЦЕФАБОЛ®	Мерк КГаА, Німеччина	табл., в/о	100 мг	№ 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Німодипін (Nimodipine)** ^[7] (див. п. 2.18.2.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Цинаризин (Cinnarizine)** ^{**[7]} (див. п. 6.7.3.3. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Донепезил (Donepezile)**

Фармакотерапевтична група: N06DA02 - інгібітори холінергестери. Засоби, які застосовують при деменції

Основна фармакотерапевтична дія: специфічний і оборотний інгібітор ацетилхолінергестери; виявляє свій терапевтичний ефект шляхом покращання холінергічної нейротрансмісії, який досягається за рахунок підвищення концентрації ацетилхоліну внаслідок оборотного пригнічення гідролізу ацетилхолінергестеразою

Показання для застосування ЛЗ: деменція у пацієнтів з легким або середнім ступенем тяжкості хвороби Альцгеймера ^{БНФ}, судинна деменція (деменція, пов'язана з цереброваскулярним захворюванням)..

Спосіб застосування та дози ЛЗ: лікування розпочинають з 5 мг 1 р/добу ввнутрішньо, у вечірній час, безпосередньо перед сном ^{БНФ}; лікування препаратом у дозі 5 мг/добу слід продовжувати протягом принаймні 1 міс. ^{БНФ}, щоб оцінити ранні прояви клінічного ефекту й досягти рівноважних концентрацій донепезилу гідрохлориду; після клінічної оцінки ефективності препарату в дозі 5 мг/добу протягом місяця дозу можна збільшити до 10 мг 1 р/добу ^{БНФ}; МДД - 10 мг; дози більше 10 мг/добу у клінічних дослідженнях не вивчалися; відомостей про феномен "відміни" у випадку різкого припинення прийому препарату немає; не рекомендується призначати дітям.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: діарея, судоми м'язів, стомленість, нудота, блювання і безсоння; головний біль, інсульт, нежить, розлади ШКТ, запаморочення; випадки непритомності, брадикардії, синоатріальної та АВ блокади; порушення функції печінки, включаючи гепатит; випадки психічних розладів, які зникали після зменшення дози або припинення лікування; анорексія, виразки шлунка та ДПК; незначне підвищення сироваткової концентрації м'язової креатинінази.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до донепезилу, похідних піперидину або інших компонентів препарату; період вагітності.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АЛЗЕПІЛ	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	табл., в/о	5 мг	№ 28, № 56	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АЛЗЕПІЛ	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	табл., в/о	10 мг	№ 28, № 56	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АЛЬМЕР	Актавіс Лтд, Мальта	табл., в/о	5 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АЛЬМЕР	Актавіс Лтд, Мальта	табл., в/о	10 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АЛЬМЕР	Дженефарм С.А, Греція	табл., що дисп.-ся у рот. порожн.	5 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	

АЛЬМЕР	Дженефарм С.А, Греція	табл., що дисп.-ся у рот.порожн.	10 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ
АРІПЕЗИЛ	Адіфарм ЕАТ, Болгарія	табл., в криті п/о	5 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
АРІПЕЗИЛ	Адіфарм ЕАТ, Болгарія	табл., в криті п/о	10 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
ДОНЕРУМ	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед, Індія	табл., в криті п/о	5 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ
ДОНЕРУМ	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед, Індія	табл., в криті п/о	10 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ
ЯСНАЛ®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., в криті п/о	5 мг	№ 14, № 28, № 56	відсутня у реєстрі ОВЦ
ЯСНАЛ®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., в криті п/о	10 мг	№ 14, № 28, № 56	відсутня у реєстрі ОВЦ

• Галантамін (Galantamine) [7]

Фармакотерапевтична група: N06DA04 - засоби, що застосовуються при деменції. Інгібітори холінерастери.

Основна фармакотерапевтична дія: третинний алкалоїд, є селективним і зворотним інгібітором ацетилхолін естерази; підсилює властиву ацетилхоліну дію на нікотинові рецептори, в результаті зв'язування з алостеричною ділянкою рецептора; завдяки підвищенню активності холінергічної системи може покращуватись когнітивна функція у пацієнтів із деменцією альцгеймерівського типу.

Показання для застосування ЛЗ: лікування деменції альцгеймерівського типу легкого або помірного ступеня ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: слід застосовувати 2 р/добу, бажано під час ранкового або вечірнього вживання їжі. Під час лікування слід забезпечити адекватне надходження рідини до організму. Рекомендована початкова доза становить 8 мг/добу (по 4 мг 2 р/добу), її слід приймати протягом 4 тиж ^{БНФ}. Початкова підтримуюча доза становить 16 мг/добу (по 8 мг 2 р/добу) ^{БНФ}. Пацієнти повинні приймати цю дозу не менше 4 тижн. Питання про підвищення підтримуючої

дози до максимально рекомендованої - 24 мг/добу ^{БНФ} (по 12 мг 2 р/добу) - слід вирішувати після всебічної оцінки клінічної ситуації, а саме досягнутого ефекту і переносимості. При різкому припиненні застосування (наприклад, при підготовці до операції) загострення симптомів не виникає. У пацієнтів з помірним порушенням функції печінки початкова доза повинна становити 4 мг 1 р/добу, її слід приймати вранці протягом не менш ніж 1 тижн. Після цього пацієнти можуть приймати по 4 мг 2 р/добу протягом не менш ніж 4 тижн.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, черевний біль, диспепсія, анорексія, слабкість, запаморочення, головний біль, сонливість і схуднення; сплутаність свідомості, раптові падіння, травми, безсоння, риніт і інфекції сечових шляхів; тремор, непритомність і тяжка брадикардія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; тяжкі порушення функції печінки (більше 9 балів за шкалою CHILD) або тяжкі порушення функції нирок (кліренс креатиніну менше 9 мл/хв), прояви серйозних порушень функції печінки та функції нирок одночасно.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 16 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	НІВАЛІН®	АТ "Софарма", Болгарія	р-н д/ін'єкцій в амп.	1 мг/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІВАЛІН®	АТ "Софарма", Болгарія	р-н д/ін'єкцій в амп.	2,5 мг/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІВАЛІН®	АТ "Софарма", Болгарія	р-н д/ін'єкцій в амп.	5 мг/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІВАЛІН®	АТ "Софарма", Болгарія	р-н д/ін'єкцій в амп.	10 мг/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІВАЛІН®	АТ "Софарма"/АТ "Софарма", Болгарія/Болгарія	р-н д/ін'єкцій в амп.	5 мг	№ 10, № 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІВАЛІН®	АТ "Софарма"/АТ "Софарма", Болгарія/Болгарія	табл.	10 мг	№ 10, № 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	РЕМІНІЛ	Янссен - Сілаг С.п.А., Італія	табл., в/о	4 мг	№ 14	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	РЕМІНІЛ	Янссен - Сілаг С.п.А., Італія	табл., в/о	8 мг	№ 56	38.20	4,80\$
	РЕМІНІЛ	Янссен - Сілаг С.п.А., Італія	табл., в/о	12 мг	№ 56	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	РЕМІНІЛ	Янссен - Сілаг С.п.А., Італія	капс. прол. дії	16 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	РЕМІНІЛ	Янссен - Сілаг С.п.А., Італія	капс. прол. дії	24 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• Мемантин (Memantine) [7]

Фармакотерапевтична група: N06DX01 - засоби, які застосовуються при деменції.

Основна фармакотерапевтична дія: у проявах симптомів і прогресуванні нейродегенеративної деменції в важливу роль відіграє порушення глутаматергічної нейромедіації, особливо за участю NMDA(N-метил-D-аспартат)-рецепторів; являє

собою потенціалзалежний, середньої афінності неконкурентний антагоніст NMDA-рецепторів, блокує ефекти патологічно підвищених рівнів глутамату, який може призвести до дисфункції нейронів.

Показання для застосування ЛЗ: хвороба Альцгеймера від середньої до тяжких форм ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: табл. слід приймати 1 р/добу кожного дня в один і той самий час. Табл. можна застосовувати разом з їжею чи незалежно від прийому їжі. МДД становить 20 мг. З метою зниження ризику появи негативних реакцій підтримуючу дозу визначають шляхом поступового збільшення дозування на 5 мг/тижд. протягом перших 3 тижн. таким чином: 1-й тиждень приймати 5 мг/добу протягом тижня; 2-й тиждень (8-14 день): 10 мг/добу, 3-й тиждень (15-21 день): 15 мг/добу; розпочинаючи з 4-го тижня: 20 мг/добу. Рекомендована підтримуюча доза становить 20 мг/добу ^{БНФ}.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: Грибкові захворювання, гіперчутливість, сонливість, сплутаність свідомості, галюцинації, психотичні реакції, запаморочення, порушення ходи, судомні напади, СН, АГ, венозний тромбоз/тромбоемболізм, задишка, запор, блювання, панкреатит, головний біль, підвищена втомлюваність.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до діючої речовини або до будь-якого компонента препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АБІКСА	Х. Лундбек А/С, Данія	табл., в/о у бл.	10 мг	№ 28, № 56	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕМА	Драгенофарм Апотекар Пушл ГмбХ/Сінтон Іспанія С.Ел./Комбіно Фарма Лімітед, Німеччина/Іспанія/ Мальта	табл., в криті п/о	10 мг	№ 30, № 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	

5.1.5. Снодійні засоби

- **Нітразепам (Nitrazepam)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: N05CD02 - снодійні та седативні засоби, похідні бензодіазепіну.

Основна фармакотерапевтична дія: центральна міорелаксуюча, анксиолітична і протисудомна дія; снодійний засіб групи бензодіазепінів; взаємодіє зі специфічними бензодіазепіновими рецепторами ГАМК-бензодіазепіно-хлоріонофорного комплексу, активує його, підвищує чутливість до медіатора, сприяє відкриттю іонного каналу і посилює гальмуючий вплив ГАМК на ЦНС; знижує збудливість клітин у підкоркових ділянках головного мозку (лімбічна система, таламус, гіпоталамус), мозочку, корі головного мозку та інших відділах ЦНС; основний механізм снодійної дії - пригнічення клітин ретикулярної формації стовбура головного мозку; зменшує вплив емоційних, вегетативних і моторних подразників, що порушують механізм засинання; під впливом препарату збільшується глибина і тривалість сну; сон і пробудження відбуваються фізіологічно.

Показання для застосування ЛЗ: розлади сну ^{БНФ} у дорослих.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дози підбирають індивідуально, при цьому дотримуються основного правила - призначати якнайменші ефективні дози препарату протягом найкоротшого періоду; розлади сну у дорослих увечері приблизно за півгодини перед сном дорослі приймають разову дозу, яка становить 2,5 - 5 мг ^{БНФ}, МДД - 10 мг ^{БНФ}; пацієнтам літнього віку та ослабленим хворим, а також людям з органічними ураженнями головного мозку, порушеннями дихальної, СС, печінкової або ниркової функцій - низькі дози, тобто по 2,5 мг на ніч ^{БНФ}, МДД - 5 мг ^{БНФ}; лікування рекомендується закінчувати поступовим зменшенням дози препарату; тривалість курсу лікування не повинна перевищувати 4 тижнів з урахуванням періоду поступової відміни препарату; продовження лікування понад цей термін можливе лише після повторної ретельної оцінки клінічної картини.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: денна втомлюваність, сонливість, знесилення, запаморочення, порушення ходи і рухів (атаксія), уповільнення психомоторних реакцій, порушення концентраційної здатності та погіршення пам'яті (антероградна амнезія); вранці, після прийому засобу, напередодні ввечері, - виражена залишкова втомлюваність і порушення концентрації та уваги; м'язова слабкість, головний біль, сплутаність свідомості, сухість у роті, нудота, блювання, запор і незначне зниження АТ; свербіж і висипи на шкірі; підвищення апетиту; послаблення статевого потягу, у жінок порушення менструального циклу; послаблене дихання (пригнічення дихання) може виникати у хворих на стеноз (обструкцію) дихальних шляхів і ушкодження головного мозку; галюцинації і "парадоксальні" реакції (підвищена агресивність, г. стани збудження, відчуття страху, думки про самогубство, спазми різних груп м'язів, тяжке засинання, недостатня тривалість нічного сну); при раптовому припиненні тривалого щоденного лікування препаратом, через приблизно 2 - 5 днів після останнього прийому, - порушення сну і кошмарні сновидіння, загострення відчуття страху (іноді аж до панічного), емоційної напруженості, збудження і внутрішнього неспокою.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до нітразепаму, інших бензодіазепінів або до будь-яких інгредієнтів препарату; медикаментозна, наркотична та алкогольна залежність наявна або в анамнезі; тяжка хр. ДН; с-м зупинки дихання уві сні; тяжка печінкова недостатність; спінальна і мозочкова атаксія; г. отруєння алкоголем, снодійними, знеболювальними або психотропними засобами (антидепресанти, нейролептики, літій); тяжка форма міастенії; г. напади глаукоми (вузькокутова глаукома); період вагітності і годування груддю; дитячий вік.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	РАДЕДОРМ® 5	Менаріні-Фон Хейден ГмбХ/Нікомед Оранієнбург ГмбХ/АВД. фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина/Німеччина	табл.	5 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Зопіклон (Zopiclone)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: N05CF01- снодійні та седативні засоби

Основна фармакотерапевтична дія: м'язовий релаксant, анкіолітик, заспокійливий та снодійний агент, протисудомний засіб, амнестик (спричиняє порушення пам'яті).Ці ефекти зумовлені тим, що він діє як специфічний агоніст рецепторів, які належать до макромолекулярного рецепторного комплексу ГАМК-омега у центральній нервовій системі (які називаються BZ1 та BZ2 і модулюють відкриття каналів для іонів хлору), продовжує тривалість сну, поліпшує його якість та зменшує частоту нічних та ранніх пробуджень, зменшує стадію I та збільшує стадію II сну, підтримує чи продовжує стадії глибокого сну (III та IV) та підтримує парадоксальний (REM) сон.

Показання для застосування ЛЗ: Тяжкі розлади сну: ситуативне та тимчасове безсоння^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для дорослих рекомендована доза - 7,5 мг^{БНФ} незадовго перед сном; доза може бути збільшена до 15 мг у хворих, які страждають на тяжке або стійке безсоння; лікування осіб літнього віку слід починати з нижчої дози - 3,75 мг^{БНФ}; залежно від ефективності і переносимості доза надалі може бути збільшена; порушення функції нирок не вимагають зниження дози; у хворих з вираженою печінковою недостатністю рекомендована доза - 3,75 мг. Тривалість курсу лікування не повинна перевищувати 4 тижні^{БНФ}, включаючи період поступового припинення лікування. Тривалість лікування: ситуативне безсоння - 2 - 5 діб; тимчасове безсоння - 2 - 3 тижні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: помірний гіркий в роті, диспепсія, нудота, сухість у роті, блювота, діарея, закріп, анорексія або підвищений апетит, сплутаність свідомості, галюцинації, знижена увага, сонливість (особливо у літніх пацієнтів), безсоння, нічні жахи, напруження, зміни статевого потягу, відчуття сп'яніння, ейфорія, розлади мовлення, порушення координації, депресивні настрої, фізична та психологічна залежність, навіть при прийманні терапевтичних доз, із симптомами відміни або рикошетним безсонням після припинення лікування; алергічні прояви (кропив'янка, висипання); при пробудженні може відзначатися сонливість, зрідка - запаморочення і порушення координації рухів; висипання, свербіж, які можуть бути симптомами гіперчутливості; м'язова гіпотонія;

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до зопіклону, тяжка г. або тяжка хр. ПН, декомпенсована ДН, тяжкий с-м апное під час сну; міастенія; підвищена чутливість чи непереносимість глютену; вроджена галактоземія; с-м мальабсорбції глюкози чи галактози або дефіциту лактази, дитячий вік до 18 років.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 7,5 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	АПО-ЗОПІКЛОН	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м. Київ, Україна	табл., в криті п/о	5 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЗОПІКЛОН	ВАТ "Лубнифарм", м. Лубни, Полтавська обл., Україна	табл.	0,0075 г	№ 10x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЗОПІКЛОН	ВАТ "Лубнифарм", м. Лубни, Полтавська обл., Україна	табл.	0,0075 г	№ 10x2	0.90	
	ЗОПІКЛОН	ВАТ "Лубнифарм", м. Лубни, Полтавська обл., Україна	табл.	0,0075 г	№ 10	1.00	
	НОРМАСОН®	ТОВ "АСТРАФАРМ", м. Вишневе, Києво-Святошинський р-н, Україна	табл.	7,5 мг	№ 10x1, № 10x2	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПІКЛОН	ВАТ "Київський вітамінний завод", м. Київ, Україна	табл., в/о у контурних чар/уп.	7,5 мг	№ 10	0.97	
	ПІКЛОН	ПАТ "Київський вітамінний завод", м. Київ, Україна	табл., в криті п/о у бл.	7,5 мг	№ 10 (10x1)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СОННАТ®	ВАТ "Київ медпрепарат", м. Київ, Україна	табл., в криті п/о у бл.	7,5 мг	№ 10, № 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	ІМОВАН®	Санофі Вінтроп Індастрія, Франція	табл., в/о	7,5 мг	№ 20 (20x1)	3.08	0,26€
	СОМНОЛ®	АТ "Гріндекс", Латвія	табл., в/о у бл.	7,5 мг	№ 10, № 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СОНОВАН	Фармасайнс Інк., Канада	табл., в криті п/о	7,5 мг	№ 20	0.92	0,15\$
	СОНОВАН	Фармасайнс Інк., Канада	табл., в криті п/о	7,5 мг	№ 10	1.05	0,13\$

• Золпідем (Zolpidem) [7]

Фармакотерапевтична група: N05CF02 - Снодійні та седативні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: м'язоворелаксaційна, анкіолітична, седативна, снодійна, антиконвульсивна, амнестична дія; препарат імідазопіридинової структури, який належить до бензодіазепінів, фармакодинамічна активність його близька до фармакодинамічної активності інших сполук цього класу; чинить такі ефекти - м'язоворелаксaційний, анкіолітичний, седативний, снодійний, антиконвульсивний, амнестичний; для виявлення седативного ефекту препарату необхідні більш низькі дози, ніж для виявлення його антиконвульсивного, м'язоворелаксaційного та анкіолітичного ефекту; ці ефекти пов'язані із специфічною агоністичною дією золпідему на центральний рецептор, який належить до ГАМК-омега (BZ1 і BZ2) макромолекулярного рецепторного комплексу, котрий регулює відкриття каналів хлориду-іону; вибірково зв'язується із рецепторами омега-1 (або бензодіазепін-1), скорочує період засинання, зменшує частоту пробуджень, збільшує загальну тривалість і поліпшує якість сну - ці ефекти пов'язані із характерним ЕЕГ-профілем препарату, який відрізняється від такого у бензодіазепінів; продовжує фазу I і III глибокого сну (III і IV); в рекомендованих дозах золпідем не впливає на загальну тривалість парадоксального (швидкого) сну.

Показання для застосування ЛЗ: періодичне та транзиторне безсоння^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: лікування слід завжди проводити мінімально ефективною дозою, ніколи не перевищувати максимальну дозу препарату; звичайна доза для дорослих становить 10 мг/добу^{БНФ}; хворим похилого віку або з печінковою недостатністю доза повинна бути зменшена вдвічі, тобто до 5 мг^{БНФ}; МДД - 10 мг; препарат може застосовуватись як у вигляді безперервного курсу, так і, за необхідності, залежно від симптомів; тривалість лікування повинна бути якнайкоротшою - від декількох днів до чотирьох тижнів, включаючи період зниження дози; рекомендується така схема прийому препарату - протягом 2-5 діб при нерегулярному безсонні (наприклад протягом мандрювання); протягом 2-3 тижнів при транзиторному безсонні (у період занепокоєння); дуже короткий період застосування препарату (протягом 2-5 діб) не потребує його поступової відміни; за необхідності продовження курсу лікування понад 4 тижні повинна бути проведена повторна оцінка статусу хворого.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: антероградна амнезія, порушення поведінки, порушення свідомості, дратівливість, агресивність, ажитація; фізична та психічна залежність, яка супроводжується симптомом відміни або безсонням "рикошету" після відміни препарату; відчуття сп'яніння, головний біль, атаксія, сплутаність свідомості, зниження уваги, аж до сонливості (особливо у пацієнтів похилого віку), безсоння, кошмари, напруження, зміна лібідо; шкірні реакції - висип на шкірі (пруригінний або ні); м'язова гіпотонія, астения; диплопія; розлади травлення

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до діючої речовини або інших компонентів препарату; тяжка ДН; с-м апное під час сну; тяжка, г. або хр. печінкова недостатність; міастенія; вагітність (особливо перший та третій триместр); лактація; діти до 18 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЗОЛСАНА	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., в криті п/о	5 мг	№ 10, № 30, № 60, № 90, № 120	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЗОЛСАНА	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл., в криті п/о	10 мг	№ 10, № 30, № 60, № 90, № 120	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Залеплон (Zaleplon)**^[7]

Фармакотерапевтична група: N05CF03 - снодійні і седативні препарати

Основна фармакотерапевтична дія: снодійна, седативна, анксиолітична, протисудомна і амнезуюча дії; має високу селективність і малу спорідненість з бензодіазепіновими рецепторами першого типу; у хворих з первинним та психофізіологічним безсонням, залежно від віку, при прийомі залеплону в дозі 5 мг та 10 мг скорочується латентний час сну, що проходить до моменту засипання; продовжує тривалість сну в першій половині ночі, при цьому препарат не впливає на процентне співвідношення між різними фазами сну; при 2-і 4-тижневому прийомі ні при жодному з дозувань не формувалася фармакологічна толерантність.

Показання для застосування ЛЗ: порушення сну, що виявляється в утрудненому засинанні^{БНФ}; застосування препарату показано тільки при тяжкій формі порушення сну.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: курс лікування має бути по можливості максимально коротким, не більше 2 тижн.^{БНФ}; прийом препарату безпосередньо після прийому їжі може на 2 год затримати момент настання С макс, однак, при цьому не впливає на всмоктуваність препарату; доза, що рекомендується для дорослих, - 10 мг^{БНФ}; МДД - 10 мг; літнім хворим призначають 5 мг^{БНФ} препарату через більш виражену чутливість до снодійного; при печінковій недостатності легкого і середнього ступенів тяжкості добова доза становить 5 мг препарату через уповільнене виведення з організму; при нирковій недостатності легкого і середнього ступенів тяжкості корекція дози не потрібна, оскільки фармакокінетика залеплону в таких хворих не відрізняється від кінетики здорових; дані про безпеку препарату у випадку тяжкої ниркової недостатності відсутні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: головний біль, відчуття слабкості, сонливість і запаморочення; антероградна амнезія, особливо при прийомі більш високих доз, що супроводжується порушенням поведінки; депресія (поява клінічних ознак прихованої депресії); психічні і парадоксальні реакції (занепокоєння, стан збудження, дратівливість, агресивність, галюцинації, порушення сприйняття, напади гніву, кошмарні сновидіння, порушення поведінки); прийом препарату, у т.ч. у терапевтичних дозах, може призвести до розвитку фізичної залежності із симптомами відміни, можливий розвиток і психічної залежності при зловживанні препаратом.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; тяжка печінкова недостатність; с-м нічних апное; тяжка ДН; тяжка міастенія; період лактації; дитячий вік (до 18 років).

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АНДАНТЕ®	БАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	капс.	5 мг	№ 7, № 14	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	АНДАНТЕ®	БАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	капс.	10 мг	№ 7, № 14	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СЕЛОФЕН	ТОВ "Адамед", Польща	капс.	10 мг	№ 10, №20	відсутня у реєстрі ОБЦ	

5.1.6. Протипаркінсонічні засоби

- **Тригексифенідил (Trihexyphenidyl)**^[7] (див. п. 6.3.3. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Бромокриптин (Bromocriptine)**^[7] (див. п. 11.5.1. розділу "АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Комбіновані препарати

- **Карбідоба + Леводоба (Carbidopa + Levodopa) *** (див. п. 6.3.1. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.1.7. Протиепілептичні засоби

- **Клоназепам (Clonazepam) [7]**

Фармакотерапевтична група: N03AE01 - протиепілептичні засоби. Похідні бензодіазепіну.

Основна фармакотерапевтична дія: належить до групи похідних бензодіазепіну, діє на багато структур ЦНС, насамперед - на лімбічну систему та гіпоталамус, тобто структури, пов'язані з регуляцією емоційних функцій; як і всі бензодіазепіни, клоназепам підсилює гальмівну дію ГАМК-ергічних нейронів у ділянці кори головного мозку, мозочка, мозкової речовини та інших структур центральної нервової системи; результатом цього є зменшення активності різних груп нейронів: норадренергічних, холінергічних, допамінергічних і серотонінергічних; виявлено існування специфічних для бензодіазепінів місць з'єднання, що виявляють собою білкові слизуваті структури, які мають зв'язок з комплексом, що складається з рецептора ГАМК-A і каналу для вхідних токів іонів хлору; дія клоназепаму може полягати в зміні "чутливості" ГАМК-ергічного рецептора, що збільшує спорідненість цього рецептора з гама-аміномасляною кислотою (ГАМК) і являє собою ендogenousний у повільновальний нейропередавач; наслідком активації бензодіазепінового рецептора або ГАМК-A є збільшення напливу іонів хлору всередину нейрона через канал для вхідних токів іонів хлору, що призводить до гіперполяризації клітинної оболонки, в результаті чого відбувається уповільнення функцій нейрона (так зване звільнення нейропередавача); діє протисудомно, заспокійливо, усуває тривожні с-ми, зменшує напруженість кісткових м'язів, меншою мірою справляє снотворну дію, збільшує рівень судомного порогу та запобігає виникненню загальних судомних нападів, полегшує перебіг як загальних, так і фокальних епілептичних нападів.

Показання для застосування ЛЗ: Епілепсія^{БНФ} у дітей грудного, дошкільного та шкільного віку (в основному типові та атипові напади малої епілепсії^{БНФ} та первинні або вторинні генералізовані тоніко-клонічні кризи), епілепсія у дорослих^{БНФ} (в основному фокальні напади), с-м пароксизмального страху, стан страху при фобіях, наприклад, при агорафобії (не призначають дітям віком до 18р.), стани психомоторного збудження на фоні реактивних психозів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дозування є індивідуальним і залежить від реакції пацієнта на прийом препарату; лікування слід починати з малих доз^{БНФ} до отримання відповідного терапевтичного ефекту або досягнення МДД; При епілепсії^{БНФ} Дорослі. Початкова доза становить 1 мг/добу^{БНФ} та розподіляється на 3 прийоми. Дозу необхідно поступово збільшувати на 0,5-1 мг кожні 3 дні до отримання оптимального ефекту. Підтримуюча доза встановлюється індивідуально для кожного хворого, залежно від терапевтичного ефекту (зазвичай 4-8 мг/добу^{БНФ} в 3-4 прийоми) і досягається протягом 2-4 тижнів. МДД становить 20 мг. При синдромі пароксизмального страху Для дорослих початкова доза становить 0,5 мг/добу та розподіляється на два прийоми. Середня доза становить 1 мг/добу. Для зменшення сонливості протягом дня препарат можна приймати одноразово у добовій дозі перед сном. МДД - 4 мг. Пацієнти літнього віку особливо чутливі до ефектів депресантів центральної дії, у зв'язку з чим рекомендується розпочинати терапію з добової дози, що не перевищує 0,5 мг^{БНФ}.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: ослаблення здатності засвоювати інформацію, стомлюваність, запаморочення, сонливість, м'язовий гіпотонус, порушення координації рухів, атаксія, м'язова слабкість, занепокоєння, зниження концентрації уваги, сплутаність свідомості, стан дезорієнтації, порушення пам'яті, депресія (може спричинятися як лікуванням, так і бути ознакою основної хвороби), алергічні реакції (у тому числі кропив'янка, свербіж), тимчасове випадання волосся; рідко - зміни пігментації шкіри; посилення секреції слини, зниження апетиту, біль у животі, запори, нудота, блювання; симптоми катарального запалення верхніх дихальних шляхів; нетримання сечі, часте сечовипускання, порушення менструального циклу, зниження лібідо, імпотенція; у виняткових випадках - оборотний розвиток вторинних статевих ознак у дітей, анафілаксія та ангіоневротичний набряк; емоційна лабільність, головний біль, судоми (у пацієнтів з порфірією), м'язовий біль, зменшення кількості еритроцитів, лейкоцитів і тромбоцитів у крові, перехідне збільшення у крові концентрації трансаміназ (АлАТ, АспАТ), лужної фосфатази; при тривалому застосуванні - порушення зору (двоїння в очах, ністагм), порушення мовлення; парадоксальні реакції (психічне збудження, безсоння).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до бензодіазепіну або до будь-якого компонента препарату, порушення дихання центрального походження та ДН різного генезу, с-м нічного апное; розлади свідомості; закритокутова глаукома; міастенія; тяжка печінкова і ниркова недостатність; лактація.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	КЛОНАЗЕПАМ	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ", Україна	табл.	0,002 г	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЛОНАЗЕПАМ ІС	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ", Україна	табл.	0,0005 г	№ 50 (10x5)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЛОНАЗЕПАМ ІС	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ", Україна	табл.	0,001 г	№ 50 (10x5)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЛОНАЗЕПАМ ІС	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ", Україна	табл.	0,002 г	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Фенітоїн (Phenytoin) *** [7]

Фармакотерапевтична група: N03A - протисудомні засоби, похідні гідантоїну.

Основна фармакотерапевтична дія: виявляє протисудомну, антиаритмічну, анальгетичну, міорелаксантну дію; протисудомний вплив реалізується без вираженої снодійної дії і обумовлений впливом на нейромедіатори і стабілізацією мембран, обмеженням розповсюдження збуджувальності та судомної активності. Антиаритмічна дія препарату обумовлена його мембраностабілізуючою активністю в клітинах волокон Пуркінє, блокадою

трансмембранного натрієвого струму, зменшенням проникності мембран для іонів кальцію; відбувається зменшення аномального шлуночкового автоматизму, збудливості мембран, укорочення рефрактерного періоду, збільшення тривалості інтервалу QRS; підвищує больовий поріг при невралгії трійчастого нерва і скорочує тривалість больового нападу, зменшуючи порушення і формування повторних розрядів. Механізм міорелаксантаї дії подібний до механізму протисудомної дії. Завдяки мембраностабілізуючій активності при рухових порушеннях препарат послаблює незвичні тривалі повторні розряди та потенціювання нервових і м'язових клітин.

Показання для застосування ЛЗ: епілепсія^{БНФ}, переважно великі епілептичні напади; епілептичний статус^{ВООЗ, БНФ} з тоніко-клонічними судомами^{ВООЗ}; лікування і профілактика епілептичних нападів у нейрохірургії; шлуночкові аритмії, обумовлені інтоксикацією трициклічними антидепресантами; як препарат другого ряду або в комбінації з карбамазепіном при невралгії трійчастого нерва^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: При епілепсії^{БНФ} парціальні і генералізовані тоніко-клонічні напади) разова доза для дорослих - 1/2-1 Табл. Приймають 2-3 р/добу. Для досягнення оптимального терапевтичного ефекту, добову дозу можна доводити до 3-4 табл. Максимальні дози для дорослих: разова - 3 табл, добова - 8 табл. Дітям у віці від 5 до 8 р. призначають по 1/2 табл. р/добу, у віці старше 8 р. - по 1/2 -1 табл. 2 р/добу (з розрахунку 4-8 мг / кг маси тіла на добу). Аритмії: дорослим - по 1 табл. 4 р/добу (ефект проявляється на 3-5-а доба), потім добову дозу слід зменшити до 3 табл.

Для швидкого досягнення терапевтичної концентрації (на 1-2-а доба) - по 2 табл. 4 рази в першу добу, по 1 табл. 5 разів - на 2-3-ю добу і по 1 таблетці 2-3 рази на добу - з 4-го дня лікування. Невралгія трійчастого нерва: по 1-3 Табл. на добу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: запаморочення, збудження, утруднення дихання, тремор, атаксія, ністагм, порушення координації рухів, сплутаність свідомості, м'язова слабкість, нудота, блювання, токсичний гепатит, гіперплазія ясен, АР, гарячка, явища гірсутизму, лімфаденопатія, зміни сполучної тканини; у поодиноких випадках можливі периферична невротія та зміни в картині крові: тромбоцитопенія, лейкопенія, гранулоцитопенія, агранулоцитоз, панцитопенія, мегалобластна анемія, хвороба Пейроні; у хворих на ЦД можлива гіперглікемія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: СН (с-м Адамса-Стокса, атріовентрикулярна блокада II і III ступеня, синоатріальна блокада, синусова брадикардія); порушення функції печінки і нирок, кахексія; порфірія; підвищена чутливість до фенітоїну.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 0,3 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ДИФЕНІН	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод", м.Луганськ, Україна	табл.	0,117 г	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДИФЕНІН®	ПАТ "Київський вітамінний завод", м. Київ, Україна	табл.у контурних чар/уп.	0,117 г	№ 10	1.49	
	ДИФЕНІН®	ПАТ "Київський вітамінний завод", м. Київ, Україна	табл.	0,117 г	№ 60 (10х6)	1.57	

• Карбамазепін (Carbamazepine) * [7]

Фармакотерапевтична група: N03AF01 - протиепілептичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: карбамазепін має протисудомну та помірну антипсихотичну дію; ефективний при фокальних (парціальних) судомних нападах (простих і комплексних), що супроводжуються або не супроводжуються вторинною генералізацією, при генералізованих тоніко-клонічних судомних нападах, а також при комбінації вказаних типів нападів, запобігає больовим нападам при ідіопатичній і вторинній невралгії трійчастого нерва, підвищує поріг судомної готовності, зменшує вираженість клінічних проявів синдрому, таких як збудливість, тремор, порушення ходи, стабілізує мембрани надто збуджених нервових волокон, інгібує виникнення повторних нейрональних розрядів і знижує синаптичне проведення збуджувальних імпульсів, головним механізмом дії препарату є запобігання повторному утворенню натрієзалежних потенціалів дії у деполяризованих нейронах шляхом блокади натрієвих каналів. Протисудомна дія препарату, в основному, зумовлена зниженням вивільнення глутамату і стабілізацією мембран нейронів, у той час як аниманіакальний ефект може бути зумовлений пригніченням метаболізму допаміну і норадреналіну.

Показання для застосування ЛЗ: Епілепсія і складні або прості парціальні судомні напади^{БНФ, ВООЗ} (із втратою або без втрати свідомості) із вторинною генералізацією або без неї; генералізовані тоніко-клонічні судомні напади^{БНФ, ВООЗ}; Змішані форми судомних нападів. Г. маніакальні стани і підтримуюча терапія біполярних афективних розладів з метою профілактики загострень або ослаблення клінічних проявів загострення^{БНФ, ВООЗ} С-м алкогольної абстиненції^{БНФ}. Ідіопатична невралгія трійчастого нерва і невралгія трійчастого нерва^{БНФ, ВООЗ} при розсіяному склерозі (типова і атипична). Ідіопатична невралгія язикоглоткового нерва. Діабетична нейропатія^{БНФ} з больовим синдромом. Нецукровий діабет центрального генезу. Поліурія і полідипсія нейрогормональної природи.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: епілепсія - для дорослих початкова доза становить 200 мг 1 - 2 р/добу^{ВООЗ, БНФ}, потім дозу повільно збільшують до оптимальної, яка зазвичай становить 600 - 1 200 мг у декілька прийомів^{БНФ}; МДД - 1 800 мг; середня добова доза для дітей становить 20 мг/кг маси тіла: 3 - 5 років - 200 - 400 мг/добу^{БНФ}, 5 - 10 років - 400 - 600 мг/добу^{БНФ}, 10 - 15 років - 600 - 1 000 мг/добу^{БНФ}. вказані добові дози приймаються у кілька прийомів; невралгії трійчастого нерва - початкова доза становить 200^{БНФ} - 400 мг/добу, які розподіляють на 1 - 2 приймання, потім дозу підвищують аж до повного зникнення болю в середньому на 400 - 800 мг/добу^{БНФ}, які розподіляють на 2 - 4 приймання; після цього у певної частини хворих лікування може бути продовжене нижчою підтримуючою дозою, яка ще може застерігати напади болю і становить 400 мг, які розподіляють на 2 прийоми; літнім і чутливим хворим призначають у початковій дозі, яка становить 200 мг/добу; маніакально-депресивний психоз - початкова доза препарату становить 400 мг/добу за кілька прийомів з поступовим збільшенням до необхідної; середня добова доза становить 400 - 600 мг^{ВООЗ, БНФ}, МДД - 1 600 мг^{ВООЗ, БНФ} за кілька прийомів. Г. маніакальні стани та підтримуюча терапія при біполярних афективних розладах. Діапазон доз: приблизно від 400 до 1 600 мг/добу; звичайно - від 400 до 600 мг /добу^{БНФ}, розділених на 2-3 окремі прийоми. При гострому маніакальному стані рекомендується достатньо швидке підвищення дози, в той час як з метою забезпечення оптимальної толерантності в рамках підтримуючої терапії при біполярних розладах рекомендовано

поступове підвищення малими дозами. *С-м алкогольної абстиненції*. Середня доза - по 200 мг 3 р/добу. У тяжких випадках протягом перших декількох днів дозу можна підвищити (наприклад, до дози по 400 мг 3 рази на добу). *Діабетична нейропатія з больовим синдромом*. Середня доза по 200 мг 2-4 рази на добу^{БНФ}.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: запаморочення, атаксія, сонливість; головний біль, диплопія, порушення акомодациї; мимовільні рухи, ністагм; окуломоторні порушення, дизартрія, периферичні неврити, парестезії, м'язова слабкість, симптоми парезів, галюцинації, депресія, відчуття втоми, агресивна поведінка, ажитація, порушення свідомості, активізація психозів, порушення смакових відчуттів, кон'юнктивіт, шум у вухах, гіперакузія; нудота, підвищення гамма-глутамінтрансфераз, підвищення активності ЛФ, блювання, сухість у роті, підвищення активності трансаминаз, жовтяниця, холестатичний гепатит, діарея або запор, зниження апетиту, біль у животі, глосит, стоматит; порушення провідності міокарда, брадикардія, аритмія, АВ блокада з синкопе, колапс, СН, прояви коронарної недостатності, тромбозів, тромбоемболія; лейкопенія, еозинофілія, тромбоцитопенія, лейкоцитоз, агранулоцитоз, апластична анемія, еритроцитарна аплазія, мегабластна анемія, ретикулоцитоз, гемолітична анемія, грануломатозний гепатит; гіпонатріємія, затримка рідини, набряки, збільшення маси тіла, зменшення осмолярності плазми, г. порфірія, дефіцит фолієвої кислоти; порушення обміну кальцію, підвищення рівня холестерину і тригліцеридів; пінекомастія або галакторея, порушення функції щитовидної залози; порушення функції нирок, інтерстиціальний нефрит і ниркова недостатність; диспное, пневмоніти або пневмонії; висипання на шкірі, свербіж; лімфаденопатія, пропасниця, гепатоспленомегалія, артралгії.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до карбамазепіну і трициклічних антидепресантів; атріовентрикулярна блокада; захворювання кісткового мозку; гематологічні хвороби; порушення утворення порфірину, тобто г. переміжна порфірія; важкі порушення функції печінки, нирок, серцевої діяльності, обміну натрію; простатит; глаукома; БА, в агітність, період лактації.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 1 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	КАРБАМАЗЕПІН	ЗАТ "Технолог", м.Умань, Черкаська обл., Україна	табл.	200 мг	№ 10x5, № 50	1.50	
	КАРБАМАЗЕПІН-АСТРАФАРМ	ТОВ "АСТРАФАРМ", м.Вишневе, Києво-Святошинський р-н, Україна	табл.	200 мг	№ 10x2, № 10x5	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАРБАМАЗЕПІН-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	табл.	200 мг	№ 50 (10x5)	1.57	
	КАРБАМАЗЕПІН-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	табл.	200 мг	№ 20 (10x2)	1.86	
	КАРБАМАЗЕПІН-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл.	200 мг	№ 20, № 30, № 60	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАРБАМАЗЕПІН-ФС	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл.	200 мг	№ 50	2.36	
	КАРБАМАЗЕПІН-ФС 200 РЕТАРД	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл. прол. дії	200 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАРБАМАЗЕПІН-ФС 200 РЕТАРД	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл. прол. дії	200 мг	№ 50	4.12	
	КАРБАМАЗЕПІН-ФС 400 РЕТАРД	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл. прол. дії	400 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАРБАМАЗЕПІН-ФС 400 РЕТАРД	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл. прол. дії	400 мг	№ 50	2.65	
II.	ЗЕПТОЛ СР	Сан Фармасьютікал Індастріз Лтд., Індія	табл. в/о, кишковорозчинні, прол. дії	200 мг або 400 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЗЕПТОЛ СР	Сан Фармасьютікал Індастріз Лтд., Індія	табл., в/о, прол. дії	200 мг	№ 10, № 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЗЕПТОЛ СР	Сан Фармасьютікал Індастріз Лтд., Індія	табл. в/о, прол. дії	400 мг	№ 10, № 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАРБАЛЕКС 200 мг	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	табл.	200 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАРБАЛЕКС 300 мг РЕТАРД	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	табл. прол. дії	300 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАРБАЛЕКС 400 мг	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	табл.	400 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАРБАЛЕКС 600 мг РЕТАРД	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	табл. прол. дії	600 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАРБАПІН	"Хемофарм" АД, Сербія	табл.	200 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МЕЗАКАР®	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ. ЛТД., Індія	табл.	200 мг	№ 50 (10x5)	1,50	0,20\$
	МЕЗАКАР® SR	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ. ЛТД., Індія	табл. прол. дії	400 мг	№ 50	1.84	0,23\$

ТЕГРЕТОЛ®	Новартис Фарма С.п.А./Новартис Фармасьютикалс ЮК Лтд., Італія/Великобританія	табл.	200 мг	№ 50	7.18	0,90\$
ТИМОНІЛ® 150 РЕТАРД	Деситин Арцнейміттель ГмбХ, Німеччина	табл. прол. дії	150 мг	№ 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ТИМОНІЛ® 200	Деситин Арцнейміттель ГмбХ, Німеччина	табл.	200 мг	№ 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ТИМОНІЛ® 300 РЕТАРД	Деситин Арцнейміттель ГмбХ, Німеччина	табл. прол. дії	300 мг	№ 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ТИМОНІЛ® 600 РЕТАРД	Деситин Арцнейміттель ГмбХ, Німеччина	табл. прол. дії	600 мг	№ 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ФІНЛЕПСИН 200 РЕТАРД	АВД. фарма ГмбХ і Ко. КГ/"Плів а Краків" Фармацевтичний Завод АТ, Німеччина/Польща	табл. прол. дії	200 мг	№ 100, № 200	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ФІНЛЕПСИН 200 РЕТАРД	АВД. фарма ГмбХ і Ко. КГ/"Плів а Краків" Фармацевтичний Завод АТ, Німеччина/Польща	табл. прол. дії	200 мг	№ 50 (10x5)	9.22	1,16\$
ФІНЛЕПСИН 400 РЕТАРД	АВД. фарма ГмбХ і Ко. КГ/"Плів а Краків" Фармацевтичний Завод АТ, Німеччина/Польща	табл. прол. дії	400 мг	№ 50	5.03	0,63\$
ФІНЛЕПСИН®	АВД. фарма ГмбХ і Ко. КГ/"Плів а Краків" Фармацевтичний Завод АТ, Німеччина/Польща	табл.	200 мг	№ 50	9.40	1,18\$

• **Кислота вальпроєва (Valproic acid) *** [7]

Фармакотерапевтична група: N03AG01 - протиепілептичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: має протисудомні властивості щодо широкого спектра судом і типів епілепсії; існують два механізми протисудомної дії препарату: перший - прямий фармакологічний ефект, пов'язаний з концентрацією вальпроату в плазмі та головному мозку; другий механізм пов'язаний з метаболітами вальпроату, які залишаються в мозку, з модифікаціями нейромедіаторів, прямою дією на мембрану, після введення вальпроату підвищується рівень ГАМК; знижує тривалість проміжної фази сну та одночасно збільшує фазу повільно-хвильового сну.

Показання для застосування ЛЗ: генералізовані епілептичні напади ^{ВООЗ, БНФ}; с-м Леннокса-Гасто; парціальні епілептичні напади ^{ВООЗ, БНФ}; маніакальний с-м ^{ВООЗ} при біполярних розладах.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: початкова добова доза препарату зазвичай становить 10-15 мг/кг маси тіла, потім її підвищують до досягнення оптимальної дози; середня добова доза становить 20-30 мг/кг ^{ВООЗ, БНФ}; якщо епілепсія є неконтрольованою при таких дозах, їх можна збільшити за умови ретельного спостереження за станом пацієнта; для дітей звичайна доза становить 30 мг/кг на добу ^{ВООЗ, БНФ}; для дорослих звичайна доза становить 20-30 мг/кг на добу. Лікування маніакального синдрому при біполярних розладах. Рекомендована початкова доза - 20 мг/кг/добу. Максимальна доза не має перевищувати 3000 мг на добу. Рекомендована підтримуюча доза для лікування біполярних розладів - 1000-2000 мг на добу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: аплазія червоного кісткового мозку або істинна еритроцитарна аплазія, агранулоцитоз, дрібноамплітудний постуральний тремор і сонливість, екстрапірамідні розлади, сплутаність свідомості або судоми, ізольована і помірна гіперамоніємія, головні болі, оборотна або необоротна втрата слуху, нудота, блювання, біль у ділянці шлунку, діарея, енурез і нетримання сечі, оборотний с-м Фанконі, тимчасове і/або дозозалежне випадіння волосся, екзантематозні висипання, випадки розвитку с-му Лайєлла, с-му Стівенса-Джонсона і багатформної еритеми, васкуліт, с-м неадекватної секреції АГ (СНСАГ), захворювання печінки, випадки аменореї і порушення менструального циклу, безпліддя у чоловіків, дезорієнтація.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчувливість до вальпроатів та інших компонентів препарату; г. гепатит і хр. гепатит, печінкова порфірія, вагітність; діти з масою тіла менше 17 кг.

Визначена добова доза (DDD): перорально – 1,5 г, парентерально - 1,5 г, ректально - 1,5 г., перорально - Дитяча добова доза - не визначено, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ВАЛЬПРОКОМ 300 ХРОНО	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл., в криті п/о прол. дії	300 мг	№ 10x1, № 10x3, № 10x10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ВАЛЬПРОКОМ 300 ХРОНО	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл., в криті п/о прол. дії	300 мг	№ 10x10	6.23	
	ВАЛЬПРОКОМ 500 ХРОНО	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл., в криті п/о прол. дії	500 мг	№ 10x1, № 10x10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ВАЛЬПРОКОМ 500 ХРОНО	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл., в криті п/о прол. дії	500 мг	№ 10x3	6.23	
II.	ВАЛЬПРОАТ ОРІОН	Оріон Корпорейшн, Фінляндія	табл., в криті п/о прол. дії	300 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	

ВАЛЬПРОАТ ОΡΙΟΝ	Оріон Корпорейшн, Фінляндія	табл., в криті п/о прол. дії	300 мг	№ 100	5.18	0,47€
ВАЛЬПРОАТ ОΡΙΟΝ	Оріон Корпорейшн, Фінляндія	табл., в криті п/о прол. дії	500 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ВАЛЬПРОАТ ОΡΙΟΝ	Оріон Корпорейшн, Фінляндія	табл., в криті п/о прол. дії	500 мг	№ 100	5.61	0,51€
ДЕПАКІН	Санофі Вінтроп Індастріа, Франція	сироп	5,764г/100мл	№ 1	54,09	4,63€
ДЕПАКІН	Юнітер Ліквід Ману фекчу рінг, Франція	сироп	57,64 мг/1 мл	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДЕПАКІН 400 мг	Групо Лепетіт С.рЛ/ХІНОІН, Завод Фарм. та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд./Санофі Вінтроп Індастріа, Італія/Угорщина/ Франція	порошок ліоф д/р-ну д/ін'єкц по 4 мл	400 мг	№ 4	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДЕПАКІН ЕНТЕРІК 300	Санофі Вінтроп Індастріа, Франція	табл., в/о, киш/ні	300 мг	№ 10x10	9.08	0,78€
ДЕПАКІН ХРОНО 300 мг	Санофі Вінтроп Індастріа, Франція	табл., в/о прол. дії	300 мг	№ 100 (50x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДЕПАКІН ХРОНО 300 мг	Санофі Вінтроп Індастріа, Франція	табл., в/о прол. дії	300 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДЕПАКІН ХРОНО 300 мг	Санофі Вінтроп Індастріа, Франція	табл., в/о прол. дії	300 мг	№ 100	14.14	1,21€
ДЕПАКІН ХРОНО 500 мг	Санофі Вінтроп Індастріа, Франція	табл., в/о прол. дії	500 мг	№ 30	11.58	0,99€
ДЕПАКІН ХРОНО 500 мг	Санофі Вінтроп Індастріа, Франція	табл., в/о прол. дії	500 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕНКОРАТ	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд., Індія	табл., в/о, киш/ні	200 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕНКОРАТ ХРОНО	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд., Індія	табл., в криті п/о прол. дії	200 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕНКОРАТ ХРОНО	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд., Індія	табл., в криті п/о прол. дії	300 мг	№ 10, № 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕНКОРАТ ХРОНО	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд., Індія	табл., в криті п/о прол. дії	500 мг	№ 10, № 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕНКОРАТ ХРОНО	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд., Індія	табл., в/о, киш/ні прол.дії	200 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕНКОРАТ ХРОНО	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд., Індія	табл., в/о, киш/ні, прол.дії	300 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕНКОРАТ ХРОНО	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд., Індія	табл., в/о киш/розчинні, прол. дії	500 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КОНВУЛЕКС	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	р-н д/ін'єкц.	100 мг/мл	№ 5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КОНВУЛЕКС	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	с-п	50 мг/мл		відсутня у реєстрі ОВЦ	
КОНВУЛЕКС 150 МГ	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	капс.	150 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КОНВУЛЕКС 300 МГ	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	капс.	300 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КОНВУЛЕКС 300 МГ РЕТАРД	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	табл., в криті п/о прол. дії у конт. склян., у ту бах	300 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КОНВУЛЕКС 500 МГ	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	капс.	500 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КОНВУЛЕКС 500 МГ РЕТАРД	Герот Фармацевтика ГмбХ, Австрія	табл., в криті п/о прол. дії у фл., у конт. склян., у ту бах	500 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
Конвульсофін®	АВД. фарма ГмбХ і Ко. КГ/Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина/Німеччина	табл.	300 мг	№ 100	7.16	0,63€
ОРФІРИЛ® 150	Деситин Арцнейміттель ГмбХ, Німеччина	табл., в/о, киш/розчинні,	150 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ОРФІРИЛ® 300	Деситин Арцнейміттель ГмбХ, Німеччина	табл., в/о, киш/розчинні,	300 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	

ОРФІРИЛ® 300 РЕТАРД	Деситин Арцнейміттель ГмбХ, Німеччина	табл., в/о, кишк/розчинні, прол. дії	300 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ
ОРФІРИЛ® 600	Деситин Арцнейміттель ГмбХ, Німеччина	табл., в крітї кишк/розчин. оболонкою	600 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ
ОРФІРИЛ® СИРОП	Деситин Арцнейміттель ГмбХ, Німеччина	р-н оральн.	300 мг/5 мл		відсутня у реєстрі ОВЦ

• **Фенобарбітал (Phenobarbital) ***^[7]

Фармакотерапевтична група: N03AA02 - протиепілептичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: протисудомна дія, знижує збудженість нейронів епілептичної локалізації, виконує роль індуктора ферментів, підвищує активність монооксигеназної ферментної системи, снодійний ефект барбітурат подовженого впливу, антиепілептику м вираженої дії; депресант ЦНС, зв'язується у мозку з барбітурат-рецепторами, знижує збудженість нейронів; барбітурат-рецептори є і на нейронах периферичної нервової системи, але фенобарбітал відносно нейронів мозку виявляє більшу афінність; зменшує потребу в кисні; підвищує судомний поріг, затримує поширення судом; справляє снодійну та седативну дію.

Показання для застосування ЛЗ: епілепсія^{БНФ}, парціальні та генералізовані тонічно-клонічні (grand mal) напади^{ВООЗ}, хорея, спастичні паралічі, спазм периферичних артерій, еклампсія, гемолітична хвороба новонароджених

Спосіб застосування та дози ЛЗ: денна доза для дорослих 50 - 200 мг^{ВООЗ, БНФ}; МДД - 500 мг; дітям - 3 - 6 мг/кг/добу^{ВООЗ, БНФ}; судоми у дитячому віці - доза насичення - 15 - 20 мг/мл, підтримуюча доза - 3 - 4 мг/мл, (20 мікрограм/мл для підтримки рівня в плазмі); як снодійний засіб дорослим - 100 - 200 мг за пів години до сну; як седативний засіб дорослим - 50 - 150 мг/добу, дітям - 3 - 5 мг/кг/добу за 2 - 3 прийоми; хворим з нирковою недостатністю дозу необхідно зменшити; після гемодіалізу та перитонеального діалізу для підтримки рівня в плазмі дози треба підвищити; для дітей до 6 місяців разова доза - 0,005 г, а добова - 0,01 г; від 6 місяців до 2 років - відповідно 0,01 г та 0,02 г; 1 - 2 років - 0,02 г та 0,04 г; 3 - 4 років - 0,03 г та 0,06 г; 5 - 6 років - 0,04 г та 0,08 г; 7 - 9 років - 0,05 г та 0,1 г; 10 - 14 років - 0,075 г та 0,15 г за 30 - 40 хв до їди; дітям до 7 років табл. розтерти на порошок і дати з невеликою кількістю рідини; лікування - тривале; термін лікування визначає лікар; припиняти прийом препарату при епілепсії треба поступово.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, висип; лабільність настрою, незначна сонливість, запаморочення, збудженість, депресивне дихання, дискінезія, атаксія, аддикція; біль (артралгієподібний, невралгієподібний, міалгієподібний); ністагм, недостатність фолієвої кислоти, мегалобластна анемія, пурпура, порушення згортання крові, гіпотензія, остеомалія, гіпокаліємія, порфірія; симптоми у разі припинення прийому препарату можуть бути тяжкими, а іноді фатальними - перші слабкі симптоми виявляються через 8 - 12 год після прийому останньої дози: відчуття страху, мимовільне скорочення м'язів, тремтіння рук, слабкість, запаморочення, нудота, блювання, безсоння, ортостатична гіпотензія, через 16 год після припинення прийому можуть виникнути судоми, делірій, зменшення симптомів настає через 15 діб після припинення прийому, лабораторні дослідження показали можливість порушення ДНК

Протипоказання до застосування ЛЗ: індивідуальна непереносимість фенобарбіталу або інших компонентів препарату; хвороба Аддісона, тяжкі ураження печінки та нирок, захворювання органів дихання, які супроводжуються обструкцією та диспноєю, г. інтермітуюча порфірія, епілептоподібні напади; фенобарбітал може спричинювати відчуття сонливості, стомленості, а також послаблювати психомоторну здатність, у зв'язку з чим не слід під час прийому препарату керувати транспортними засобами, обслуговувати механічні пристрої, а також виконувати роботи, які вимагатимуть повної концентрації уваги або вільної рухової здатності (плавання, робота на висоті тощо).

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ФЕНОБАРБІТАЛ ІС	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ", Україна	табл.	0,005 г	№ 50 (10x5)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФЕНОБАРБІТАЛ ІС	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ", Україна	табл.	0,005 г	№ 50 (10x5)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФЕНОБАРБІТАЛ ІС	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ", Україна	табл.	0,005 г	№ 50 (10x5)	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Ламотриджин (Lamotrigine)**^[7]

Фармакотерапевтична група: N03AX09 - протиепілептичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: протисудомний препарат, механізм дії якого пов'язаний з блокуванням вольтажзалежних натрієвих каналів пресинаптичних мембран нейронів у фазі повільної інактивації та пригніченням надлишкового вивільнення глутамату (амінокислоти, яка відіграє значну роль у розвитку епілептичного нападу).

Показання для застосування ЛЗ: епілепсія^{БНФ} - дорослі та діти старше 12 р.: монотерапія та додаткова терапія епілепсії, зокрема парціальних і генералізованих нападів^{БНФ}, включаючи тоніко-клонічні напади^{БНФ}, а також напади, пов'язані із с-мом Леннокса - Гасто^{БНФ}; діти 2 - 12 р.: додаткова терапія епілепсії, зокрема парціальних і генералізованих нападів, включаючи тоніко-клонічні напади, а також напади, пов'язані із с-мом Леннокса - Гасто; лікування починається з додаткової терапії і після досягнення контролю нападів допоміжні препарати можна відмінити і продовжити монотерапію; монотерапія типових малих епілептичних нападів^{БНФ}; біполярні розлади^{БНФ} (дорослі 18 років і старше); для запобігання випадкам емоційних порушень (депресія^{БНФ}, манія, гіпоманія, змішані стани) у хворих з біполярним розладом.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: епілепсія - при монотерапії дорослим та дітям старше 12 років - початкова доза - 25 мг 1 р/добу протягом 2 тижнів^{БНФ}, потім приймають 50 мг/добу протягом наступних 2 тижнів^{БНФ}, у подальшому дозу

підвищують на 50 - 100 мг кожні 1-2 тижні до досягнення оптимального ефекту^{БНФ}, звичайна підтримуюча доза дорівнює 100 - 200 мг/добу в 1 або 2 прийоми^{БНФ}; для деяких пацієнтів може знадобитись доза 500 мг/добу; діти від 2 до 12 років - початкова доза для лікування типових малих епілептичних нападів становить 0,3 мг/кг/добу в 1 або 2 прийоми на добу протягом 2 тижнів, потім приймають 0,6 мг/кг/добу в 1 - 2 р/добу протягом наступних 2 тижнів, у подальшому дозу підвищують на 0,6 мг/кг кожні 1-2 тижні до досягнення оптимального ефекту, звичайна підтримуюча доза дорівнює 1 - 15 мг/кг/добу в 1 або 2 прийоми, для деяких пацієнтів може знадобитись більша доза; у зв'язку з ризиком виникнення висипу початкова доза та темп подальшого підвищення дози не повинні перевищуватись; при комбінованій терапії дорослим та дітям старше 12 років - для пацієнтів, які приймають вальпроат (сам по собі або з іншими протиепілептичними препаратами), початкова доза ламотриджину становить 25 мг через день протягом 2 тижнів^{БНФ}, потім - по 25 мг кожний день протягом наступних 2 тижнів^{БНФ}; після цього доза повинна збільшуватись (максимально на 25 - 50 мг/добу) кожні 1 - 2 тижні^{БНФ} до досягнення оптимального терапевтичного ефекту, звичайна підтримуюча доза дорівнює 100 - 200 мг/добу в 1 або 2 прийоми^{БНФ}; пацієнти, які приймають інші протиепілептичні препарати або інші препарати, що індукують глюкоронізацію ламотриджину, в сполученні з іншими протиепілептичними препаратами або без них (за винятком вальпроату натрію), - початкова доза ламотриджину становить 50 мг 1 р/добу протягом 2 тижнів^{БНФ}, у подальшому - 100 мг/добу у 2 прийоми протягом 2 тижнів^{БНФ}, потім доза повинна збільшуватись (максимально на 100 мг) кожні 1 - 2 тижні^{БНФ} до досягнення оптимального терапевтичного ефекту, звичайна підтримуюча доза дорівнює 200 - 400 мг/добу в 2 прийоми^{БНФ}; для деяких пацієнтів може знадобитись доза 700 мг/добу^{БНФ}; для пацієнтів, які приймають окскарбазепін без будь-яких інших індукторів чи інгібіторів глюкоронізації ламотриджину, початкова доза становить 25 мг 1 р/добу протягом 2 тижнів, у подальшому - 50 мг 1 р/добу протягом наступних 2 тижнів, після цього доза повинна збільшуватись (максимально на 50 - 100 мг/добу) кожні 1 - 2 тижні до досягнення оптимального терапевтичного ефекту, звичайна підтримуюча доза дорівнює 100 - 200 мг/добу в 1 або 2 прийоми; для дорослих і дітей старше 12 років рекомендовано при проведенні монотерапії 1-й та 2-й тиждень - 25 мг/добу (1 прийом), 3-й та 4-й тиждень - 50 мг/добу (1 прийом), підтримуюча доза - 100 - 200 мг/добу (в 1 або 2 прийоми) досягається поступовим збільшенням дози до 50 - 100 мг кожні 1-2 тижні; комбінована терапія з вальпроатом натрію, незважаючи на інші супутні препарати - 1-й та 2-й тиждень - 12,5 мг/добу (1 прийом), 3-й та 4-й тиждень - 25 мг/добу (1 прийом), підтримуюча доза - 100 - 200 мг/добу (в 1 або 2 прийоми) досягається поступовим збільшенням дози до 25 - 50 мг кожні 1-2 тижні; комбінована терапія без вальпроату натрію з фенітоїном, карбамазепіном, фенobarбіталом, примідоном або з іншими індукторами глюкоронізації ламотриджину - 1-й та 2-й тиждень - 50 мг/добу (1 прийом), 3-й та 4-й тиждень - 100 мг/добу (1 прийом), підтримуюча доза - 200 - 400 мг/добу (в 1 або 2 прийоми) досягається поступовим збільшенням дози до 100 мг кожні 1-2 тижні; комбінована терапія без вальпроату натрію разом з окскарбазепіном без індукторів чи інгібіторів глюкоронізації ламотриджину - 1-й та 2-й тиждень - 25 мг/добу (1 прийом), 3-й та 4-й тиждень - 50 мг/добу (1 прийом), підтримуюча доза - 100 - 200 мг/добу (в 1 або 2 прийоми) досягається поступовим збільшенням дози до 50 - 100 мг кожні 1-2 тижні; пацієнтам, які приймають протиепілептичні препарати, взаємодія яких з ламотриджином невідома, рекомендується застосовувати таку саму схему лікування, як для пацієнтів, які приймають ламотриджин з вальпроатом; у зв'язку з ризиком виникнення висипу початкова доза та темп подальшого збільшення дози не повинні перевищуватись; діти від 2 до 12 років, які отримують вальпроат натрію у сполученні з іншими протиепілептичними препаратами або без них, - початкова доза ламотриджину становить 0,15 мг/кг/добу за 1 прийом протягом 2 тижнів, потім - 0,3 мг/кг/добу за 1 прийом протягом наступних 2 тижнів, далі доза повинна збільшуватись (максимально на 0,3 мг/кг маси тіла) кожні 1 - 2 тижні до досягнення оптимального терапевтичного ефекту; підтримуюча доза дорівнює 1 - 5 мг/кг маси тіла в 1 або 2 прийоми (МДД - 200 мг); діти, які приймають інші протиепілептичні препарати або інші препарати, індуктори глюкоронізації ламотриджину, в сполученні з іншими протиепілептичними препаратами або без них (за винятком вальпроату натрію) - початкова доза ламотриджину становить 0,6 мг/кг маси тіла на добу в 2 прийоми протягом 2 тижнів, потім 1,2 мг/кг маси тіла на добу протягом наступних 2 тижнів, далі доза повинна збільшуватись (максимально на 1,2 мг/кг маси тіла) кожні 1 - 2 тижні до досягнення оптимального терапевтичного ефекту; середня підтримуюча доза дорівнює 5-15 мг/кг/добу в 2 прийоми (МДД 400 мг); діти, які приймають окскарбазепін без будь-яких інших індукторів чи інгібіторів глюкоронізації ламотриджину - початкова доза становить 0,3 мг/кг/добу в 1 або 2 прийоми протягом 2 тижнів, у подальшому - 0,6 мг/кг/добу в 1 або 2 прийоми протягом наступних 2 тижнів, після цього доза повинна збільшуватись (максимально на 0,6 мг/кг) кожні 1 - 2 тижні до досягнення оптимального терапевтичного ефекту; звичайна підтримуюча доза дорівнює 1-10 мг/кг/добу в 1 або 2 прийоми; МДД - 200 мг; для правильного розрахунку підтримуючої дози слід контролювати масу тіла дитини; для дітей від 2 до 12 років (загальна добова доза в мг/кг маси тіла на добу) рекомендоване лікування епілепсії - монотерапія типових малих епілептичних нападів - 1-й та 2-й тиждень 0,3 мг/кг (1-2 прийоми), 3-й та 4-й тиждень - 0,6 мг/кг (1-2 прийоми), підтримуюча доза - 1-10 мг/кг (в 1 або 2 прийоми) досягається поступовим збільшенням дози по 0,6 мг/кг кожні 1 - 2 тижні, максимум - 200 мг/добу; комбінована терапія з вальпроатом натрію незважаючи на інші супутні препарати - 1-й та 2-й тиждень 0,15 мг/кг (1-2 прийоми)^{БНФ}, 3-й та 4-й тиждень - 0,3 мг/кг (1-2 прийоми)^{БНФ}, підтримуюча доза - 1-5 мг/кг (в 1 або 2 прийоми) досягається поступовим збільшенням дози по 0,3 мг/кг кожні 1 - 2 тижні^{БНФ}, максимум - 200 мг/добу; комбінована терапія без вальпроату натрію з фенітоїном, карбамазепіном, фенobarбіталом, з примідоном або з іншими індукторами глюкоронізації ламотриджину - 1-й та 2-й тиждень 0,6 мг/кг (2 прийоми), 3-й та 4-й тиждень - 1,2 мг/кг (2 прийоми), підтримуюча доза - 5-15 мг/кг (в 2 прийоми) досягається поступовим збільшенням дози по 1,2 мг/кг кожні 1 - 2 тижні, максимум - 400 мг/добу; комбінована терапія без вальпроату натрію разом з окскарбазепіном без індукторів чи інгібіторів глюкоронізації ламотриджину 1-й та 2-й тиждень 0,3 мг/кг (1-2 прийоми), 3-й та 4-й тиждень - 0,6 мг/кг (1-2 прийоми), підтримуюча доза - 1-10 мг/кг (в 1 або 2 прийоми) досягається поступовим збільшенням дози по 0,6 мг/кг кожні 1 - 2 тижні, максимум - 200 мг/добу; у зв'язку з ризиком виникнення висипу початкова доза та темп подальшого підвищення дози не повинні перевищуватись; достатня інформація щодо застосування ламотриджину для лікування дітей до 2 років відсутня. Біполярні розлади у дорослих (18 років і старше) - у зв'язку з ризиком виникнення висипу початкова доза та темп подальшого підвищення дози не повинні перевищуватись; слід дотримуватись ерехідного режиму застосування, який включає підвищення дози ламотриджину до досягнення підтримуючої стабілізаційної дози протягом 6 тижнів, після чого інші психотропні та/або протиепілептичні препарати можуть бути відмінені у разі клінічної доцільності; рекомендована схема збільшення дози ламотриджину для досягнення підтримуючої стабілізаційної добової дози при лікуванні дорослих (18 років і старше) з біполярними розладами - як додаткова терапія з інгібіторами глюкоронізації ламотриджину, наприклад з вальпроатом, 1-2-й тиждень - 12,5 мг (25 мг через день)^{БНФ}, 3-4-й тиждень - 25 мг (1 р/добу)^{БНФ}, 5-й тиждень - 50 мг (1 р/добу або у 2 прийоми)^{БНФ}, стабілізаційна доза (6-й тиждень) - 100 мг (1 р/добу або у 2 прийоми) (МДД - 200 мг)^{БНФ}; як додаткова терапія з індукторами глюкоронізації ламотриджину у пацієнтів, які не приймають інгібітори, такі як вальпроат, (разом з

фенітоїном, карбамазепіном, фенobarбіталом, примідоном або з іншими індукторами глюкоронізації ламотриджину - 1-2-й тиждень - 50 мг (1 р/добу) ^{БНФ}, 3-4-й тиждень - 100 мг (2 р/добу) ^{БНФ}, 5-й тиждень - 200 мг (у 2 прийоми) ^{БНФ}, стабілізаційна доза (6-й тиждень) - 300 мг на 6-й тиждень ^{БНФ}, підвищуючи до 400 мг/день ^{БНФ} у разі необхідності на 7-й тиждень; як монотерапія ламотриджини або додаткова терапія у пацієнтів, які приймають літій, бупропіон, оланзапін, окскарбазепін або інші препарати, які незначною мірою індукують чи інгібують глюкоронізацію ламотриджину - 1-2-й тиждень - 25 мг (1 р/добу) ^{БНФ}, 3-4-й тиждень - 50 мг (1 р/добу або у 2 прийоми) ^{БНФ}, 5-й тиждень - 100 мг (1 р/добу або у 2 прийоми) ^{БНФ}, стабілізаційна доза (6-й тиждень) - 200 мг ^{БНФ} (від 100 до 400 мг 1 р/добу або у 2 прийоми); підтримуюча стабілізаційна доза при біполярних розладах з подальшою відміною супутніх психотропних або протиепілептичних засобів - з подальшою відміною інгібіторів глюкоронізації ламотриджину, напр. вальпроату, 1-й тиждень - подвоїти стабілізаційну дозу, не перевищуючи 100 мг/тиждень, наприклад стабілізаційна доза 100 мг/добу буде збільшена 1-го тижня до 200 мг/добу, 2-й тиждень, з 3-го тижня - підтримувати дозу 200 мг/добу (розділену на 2 прийоми); з подальшою відміною індукторів глюкоронізації ламотриджину залежно від дози (разом з фенітоїном, карбамазепіном, фенobarбіталом, примідоном або з іншими індукторами глюкоронізації ламотриджину - 1-й тиждень - 400 мг, 2-й тиждень - 300 мг, з 3-го тижня - 200 мг, або 1-й тиждень - 300 мг, 2-й тиждень - 225 мг, з 3-го тижня - 150 мг, або 1-й тиждень - 200 мг, 2-й тиждень - 150 мг, з 3-го тижня - 100 мг, з подальшою відміною інших психотропних або протиепілептичних засобів пацієнтам, які не приймають препарати, що незначною мірою індукують чи інгібують глюкоронізацію ламотриджину (включаючи літій, бупропіон, оланзапін, окскарбазепін) - підтримувати дозу, отриману при підвищенні дози (200 мг/добу), розділену на 2 прийоми (100 - 400 мг); доза може бути збільшена за необхідності до 400 мг/добу; зміна дозування ламотриджину для пацієнтів з біполярним розладом при додатковому призначенні інших препаратів: додаткове призначення інгібіторів глюкоронізації ламотриджину, наприклад вальпроату, залежно від дози ламотриджину - стабілізаційна доза ламотриджину - 200 мг, 1-й тиждень - 100 мг, 2-й тиждень, з 3-го тижня - підтримувати цю дозу (100 мг/добу), або стабілізаційна доза ламотриджину - 300 мг, 1-й тиждень - 150 мг, 2-й тиждень, з 3-го тижня - підтримувати цю дозу (150 мг/добу), або стабілізаційна доза ламотриджину - 400 мг, 1-й тиждень - 200 мг, 2-й тиждень, з 3-го тижня - підтримувати цю дозу (200 мг/добу); додаткове призначення індукторів глюкоронізації ламотриджину, залежно від дози (разом з фенітоїном, карбамазепіном, фенobarбіталом, примідоном або з іншими індукторами глюкоронізації ламотриджину) - стабілізаційна доза ламотриджину - 200 мг, 1-й тиждень - 200 мг, 2-й тиждень - 300 мг, з 3-го тижня - 400 мг, або стабілізаційна доза ламотриджину - 150 мг, 1-й тиждень - 150 мг, 2-й тиждень - 225 мг, з 3-го тижня - 300 мг, або стабілізаційна доза ламотриджину - 100 мг, 1-й тиждень - 100 мг, 2-й тиждень - 150 мг, з 3-го тижня - 200 мг; додаткове призначення інших психотропних або протиепілептичних препаратів, клініко-фармакокінетична взаємодія яких з ламотриджини незначна, наприклад літій, бупропіон, оланзапін, окскарбазепін - підтримувати дозу, досягнути після режиму підвищення дози (200 мг/добу) (100 - 400 мг); хворим похилого віку (старше 65 років) змінювати дозу не потрібно; при печінковій недостатності початкова доза, збільшення дози та підтримуюча доза повинні бути зменшені загалом на 50% у пацієнтів з помірною та на 75% - з тяжкою печінковою недостатністю; збільшення дози та підтримуюча доза коригуються згідно з клінічним ефектом; при лікуванні хворих з термінальною стадією ниркової недостатності початкова доза ламотриджину базується на індивідуальній схемі антиепілептичного лікування, при лікуванні хворих із значною нирковою недостатністю слід зменшувати підтримуючу дозу ламотриджину; коли пацієнту, який перервав лікування, призначається повторний початок лікування, потрібно чітко встановити необхідність збільшення підтримуючої дози, тому що існує ризик виникнення висипу у зв'язку з високою початковою дозою та перевищенням рекомендованої схеми підвищення дози ламотриджину; чим більший інтервал між часом прийому попередньої дози, тим більше уваги треба приділити режиму збільшення дози до рівня підтримуючої дози; коли інтервал після припинення прийому ламотриджину перевищив у п'ять разів T_{1/2}, дозу ламотриджину збільшують до підтримуючої дози відповідно з існуючою схемою; не рекомендується повторно починати лікування ламотриджини, якщо лікування було припинено у зв'язку з появою висипу внаслідок попереднього лікування ламотриджини; у такому випадку при вирішенні питання щодо повторного призначення препарату необхідно зважити очікувану користь від лікування та можливий ризик.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: шкірний висип; с-м Стівенса - Джонсона; токсичний епідермальний некроліз; нейтропенія, лейкопенія, анемія, тромбоцитопенія, панцитопенія, апластична анемія та агранулоцитоз; с-м гіперчутливості (гарячка, лімфаденопатія, набряк обличчя, зміни крові та порушення функції печінки, дисемінованого внутрішньосудинного згортання крові та поліорганної недостатності); дратівливість, агресивність, тик, галюцинації, сплутаність свідомості, головний біль, сонливість, безсоння, запаморочення, тремор, атаксія, головний біль, запаморочення, нистагм, тривожне збудження, втрата рівноваги, рухові розлади, загострення хвороби Паркінсона, екстрапірамідні ефекти, хореоатетоз, збільшення частоти нападів; диплопія, завіса перед очима, кон'юнктивіт, нудота, блювання та діарея; підвищення показників функціональних печінкових тестів, порушення функції печінки, печінкова недостатність; в'язкоподібні реакції; стомлюваність.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до ламотриджину або іншого компонента препарату.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 0,3 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
І.	ЕПІЛЕПТАЛ	ВАТ "Фармак", м. Київ, Україна	табл.	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕПІЛЕПТАЛ	ВАТ "Фармак", м. Київ, Україна	табл.	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕПІЛЕПТАЛ	ВАТ "Фармак", м. Київ, Україна	табл.	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛАМОТРИН 100	ТОВ "Фарма Старт", м. Київ, Україна	табл.	100 мг	№ 10x1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛАМОТРИН 100	ТОВ "Фарма Старт", м. Київ, Україна	табл.	100 мг	№ 10x3	13.65	
	ЛАМОТРИН 25	ТОВ "Фарма Старт", м. Київ, Україна	табл.	25 мг	№ 10x1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛАМОТРИН 25	ТОВ "Фарма Старт", м. Київ, Україна	табл.	25 мг	№ 10x3	15.73	

	ЛАМОТРИН 50	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл.	50 мг	№ 10x1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМОТРИН 50	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл.	50 мг	№ 10x3	17.05	
	ЛАТРІДЖИН	ПАТ "Київський вітамінний завод", м. Київ, Україна	табл.	50 мг	№ 10x3	7.74	
	ЛАТРІДЖИН	ПАТ "Київський вітамінний завод", м. Київ, Україна	табл.	100 мг	№ 10x3	5.72	
II.	ГЕРОЛАМІК	Герот Фармацевтика ГмбХ (вир., відповідальний за випуск продукту)/Дексель Лтд., Австрія/Ізраїль	табл., що диспергуються	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГЕРОЛАМІК	Герот Фармацевтика ГмбХ (вир., відповідальний за випуск продукту)/Дексель Лтд., Австрія/Ізраїль	табл., що диспергуються	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГЕРОЛАМІК	Герот Фармацевтика ГмбХ (вир., відповідальний за випуск продукту)/Дексель Лтд., Австрія/Ізраїль	табл., що диспергуються	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІМІЛ	АИВЕКС Фармасьютикалз с.р.о., Чеська Республіка	табл.	25 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІМІЛ	АИВЕКС Фармасьютикалз с.р.о., Чеська Республіка	табл.	25 мг	№ 56	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІМІЛ	АИВЕКС Фармасьютикалз с.р.о., Чеська Республіка	табл.	25 мг	№ 30	14.83	
	ЕПІМІЛ	АИВЕКС Фармасьютикалз с.р.о., Чеська Республіка	табл.	50 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІМІЛ	АИВЕКС Фармасьютикалз с.р.о., Чеська Республіка	табл.	50 мг	№ 56	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІМІЛ	АИВЕКС Фармасьютикалз с.р.о., Чеська Республіка	табл.	50 мг	№ 30	13.18	
	ЕПІМІЛ	АИВЕКС Фармасьютикалз с.р.о., Чеська Республіка	табл.	100 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІМІЛ	АИВЕКС Фармасьютикалз с.р.о., Чеська Республіка	табл.	100 мг	№ 56	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІМІЛ	АИВЕКС Фармасьютикалз с.р.о., Чеська Республіка	табл.	100 мг	№ 30	11.54	
	ЕПІТРИЖИН®	Балканфарма-Дупница АТ, Болгарія	табл.	25 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІТРИЖИН®	Балканфарма-Дупница АТ, Болгарія	табл.	50 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІТРИЖИН®	Балканфарма-Дупница АТ, Болгарія	табл.	100 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМАЛ®	Алколоїд АД - Скоп'є, Республіка Македонія	табл.	25 мг	№ 10x3	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМАЛ®	Алколоїд АД - Скоп'є, Республіка Македонія	табл.	50 мг	№ 10x3	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМАЛ®	Алколоїд АД - Скоп'є, Республіка Македонія	табл.	100 мг	№ 15x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМАЛ®	Алколоїд АД - Скоп'є, Республіка Македонія	табл.	200 мг	№ 15x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМІДУМ	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед, Індія	табл.розч.	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМІДУМ	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед, Індія	табл.розч.	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМІДУМ	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед, Індія	табл.розч.	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМІКТАЛ™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	табл., що дисп.	5 мг	№ 28	58.28	
	ЛАМІКТАЛ™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	табл., що дисп.	25 мг	№ 28	22.77	
	ЛАМІКТАЛ™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	табл., що дисп.	50 мг	№ 28	20.76	
	ЛАМІКТАЛ™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	табл., що дисп.	100 мг	№ 28	17.31	

ЛАМІКАЛ™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	табл.	25 мг	№ 30	24.34	
ЛАМІКАЛ™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	табл.	50 мг	№ 30	24.69	
ЛАМІКАЛ™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	табл.	100 мг	№ 30	20.08	
ЛАМІТОР	Торрент Фармасьютикалс Лтд, Індія	табл.	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАМІТОР	Торрент Фармасьютикалс Лтд, Індія	табл.	25 мг	№ 30	19.32	2,4\$
ЛАМІТОР	Торрент Фармасьютикалс Лтд, Індія	табл.	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАМІТОР	Торрент Фармасьютикалс Лтд, Індія	табл.	50 мг	№ 30	17.58	2,22\$
ЛАМІТОР	Торрент Фармасьютикалс Лтд, Індія	табл.	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАМІТОР	Торрент Фармасьютикалс Лтд, Індія	табл.	100 мг	№ 30	13.17	1,65\$
ЛАМІТРИЛ	Фармасайнс Інк., Канада	табл.	25 мг	№ 30 у фл.	20.04	2,52\$
ЛАМІТРИЛ	Фармасайнс Інк., Канада	табл.	100 мг	№ 60 у фл.	8.94	1,14\$
ЛАМІТРИЛ	Фармасайнс Інк., Канада	табл.	150 мг	№ 60 у фл.	10.26	1,30\$
ЛАМОТРИДЖИН ПЛІВА	ТОВ "ПЛІВА Хорватія"/Блу фарма, Індустрія Фармацевтика СА, Хорватія/Португалія	табл.	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАМОТРИДЖИН ПЛІВА	Блу фарма, Індустрія Фармацевтика СА/ТОВ "ПЛІВА Хорватія", Португалія/Хорватія	табл.	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАМОТРИДЖИН ПЛІВА	ТОВ "ПЛІВА Хорватія"/Блу фарма, Індустрія Фармацевтика СА, Хорватія/Португалія	табл.	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАМОТРИДЖИН САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз/ВеллСпрінг Фармасьютикалз Канада Корпорейшн, Німеччина/Канада	табл.	25 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАМОТРИДЖИН САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз/ВеллСпрінг Фармасьютикалз Канада Корпорейшн, Німеччина/Канада	табл.	50 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАМОТРИДЖИН САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз/ВеллСпрінг Фармасьютикалз Канада Корпорейшн, Німеччина/Канада	табл.	100 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАМОТРИДЖИН САНДОЗ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз/ВеллСпрінг Фармасьютикалз Канада Корпорейшн, Німеччина/Канада	табл.	200 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАТРИГІЛ®	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., що дисп.	25 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАТРИГІЛ®	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., що дисп.	50 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЛАТРИГІЛ®	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	табл., що дисп.	100 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Габапентин (Gabapentin)** ** [П]

Фармакотерапевтична група: N03AX12 - протиепілептичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: амінокислота, за хімічним складом подібна до гальмівного медіатора ГАМК, однак не взаємодіє з рецепторами до ГАМК, не перетворюється в процесі метаболічних реакцій на ГАМК, ні на агоністи ГАМК, не інгібує захоплення або розщеплення ГАМК. У дозі до 100 мкг не має афінності до рецепторів бензодіазепіну,

глу тамату, гліцину N-метил-аспартату, не взаємодіє з натрієвими або кальцієвими L-типу каналами нейронів. Механізм протиепілептичної дії невідомий, але виявляє таку ж протисудомну дію, як інші відомі антиконвульсанти.

Показання для застосування ЛЗ: невропатичний біль^{БНФ} у дорослих; монотерапія для лікування парціальних епілептичних нападів з або без вторинних генералізованих нападів у дорослих та дітей старше 12 років^{БНФ}; парціальні напади у дітей віком 6 - 12 років.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: *Епілепсія. Дорослі та діти віком від 12 років.* Ефективна доза габапентину - 900-3600^{БНФ} мг на добу. Лікування можна починати з титрування дози (таблиця 1) або по 300 мг 3 рази на день протягом одного дня. Після чого дозу слід підвищувати поступово по 300 мг кожні 2-3 дні^{БНФ} до максимальної - 3600 мг на добу^{БНФ} з урахуванням індивідуальної відповіді пацієнта на лікування та переносимості. Іншим пацієнтам може знадобитися більш повільне титрування доз габапентину. Мінімальний термін досягнення дози 1800 мг на добу становить 1 тиждень, для досягнення 2400 мг на добу необхідно 2 тижні, а для досягнення 3600 мг на добу необхідний загальний термін - 3 тижні. Сумарну добову дозу слід розділити на 3 прийоми, максимальна перерва між прийомами препарату не повинна перевищувати 12 годин для уникнення рецидиву епілептичних нападів. від 6 до 12 років - Початкова доза - 10^{БНФ} -15 мг/кг на добу, поділена на 3 прийоми. Ефективна доза досягається шляхом титрування препарату протягом приблизно 3-х діб. Ефективна доза для дітей віком від 6 років становить 25-35 мг/кг на добу^{БНФ}, поділена на 3 прийоми. Максимальна перерва між прийомами препарату не повинна перевищувати 12 годин. *Лікування периферичного неврологічного болю при постерпетичній невралгії або діабетичній невропатії у дорослих.* початкова доза 900 мг/добу, розділивши її на 3 прийоми^{БНФ}. Після чого дозу слід підвищувати поступово по 300 мг кожні 2-3 дні до максимальної - 3600 мг/добу з урахуванням індивідуальної відповіді^{БНФ} пацієнта на лікування та переносимості. Іншим пацієнтам може знадобитися більш повільне титрування доз габапентину. Мінімальний термін досягнення дози 1800 мг/добу становить 1 тиждень, для досягнення 2400 мг на добу необхідно 2 тижні, а для досягнення 3600 мг/добу необхідний загальний термін - 3 тижні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: вірусні, респіраторні інфекції, інфекції сечової системи, отит; лейкопенія, тромбоцитопенія; анорексія, підвищення апетиту, збільшення ваги, коливання рівня глюкози у пацієнтів, хворих на ЦД; занепокоєння, емоційна лабільність, депресія, порушення мислення, збудження, галюцинації; сонливість, запаморочення, атаксія, судоми, гіперкінезія, дизартрія, амнезія, тремор, безсоння, головний біль, парестезія, гіпостезія, порушення координації, ністагм, гіпокінезія, інші рухомі порушення; порушення зору; вертиго, дзвін у вухах; серцебиття, гіпертензія, вазодилатація; блювання, нудота, біль у животі, гінгівіт, діарея, запор, сухість у роті, диспепсія, враження зубів, здуття, гепатит, жовтяниця, підвищення печінкових проб; АР, артралгія, міальгія, біль у спині, м'язові посмикування; ГНН, нетримання сечі, збільшення молочних залоз, імпотенція.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до будь-якого інгредієнту препарату.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 1,8 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ГАБАНТИН 100	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	капс.	100 мг	№ 10, № 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАБАНТИН 300	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	капс.	300 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАБАНТИН 300	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	капс.	300 мг	№ 30	13.36	
	ГАБАНТИН 50	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	капс.	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАБАПЕНТИН	ПрАТ "Технолог", м. Умань, Черкаська обл., Україна	капс.тв.	300 мг	№ 20 (10x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	ГАБАГАМА® 100	Каталент Джермені Шорндорф ГмбХ/ Драгенофарм Аптекарь Пюшл ГмбХ, Німеччина/ Німеччина	капс.	100 мг	№ 20, № 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАБАГАМА® 300	Каталент Джермені Шорндорф ГмбХ/ Драгенофарм Аптекарь Пюшл ГмбХ, Німеччина/ Німеччина	капс.	300 мг	№ 20, № 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАБАГАМА® 400	Каталент Джермені Шорндорф ГмбХ/ Драгенофарм Аптекарь Пюшл ГмбХ, Німеччина/ Німеччина	капс.	400 мг	№ 20, № 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАБАЛЕПТ	Мікро Лабс Лімітед, Індія	капс.	300 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАБАСТАДИН	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	капс.тв. жел.	100 мг	№ 20, № 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАБАСТАДИН	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	капс.тв. жел.	300 мг	№ 20, № 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАБАСТАДИН	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	капс.тв. жел.	400 мг	№ 20, № 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГАТОНІН	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль	капс.	100 мг	№ 30	22.30	2,90\$

ГАТОНІН	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль	капс.	400 мг	№ 30	13.10	1,68\$
ГРИМОДИН	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	капс.	100 мг	№ 60 (20x3), № 120 (20x6)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ГРИМОДИН	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	капс.	300 мг	№ 60 (20x3), № 120 (20x6)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ГРИМОДИН	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	капс.	400 мг	№ 60 (20x3), № 120 (20x6)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕПІГАН	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед, Індія	капс.	100 мг	№ 20, № 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕПІГАН	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед, Індія	капс.	300 мг	№ 20, № 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕПІГАН	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед, Індія	капс.	400 мг	№ 20, № 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КОНВАЛІС	ЗАТ "Фармацевтична фірма "ЛЕККО", Російська Федерація	капс.	300 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НЕИРАЛПН	Фармасайнс Інк, Канада	капс.	100 мг	№ 100	19.08	2,34\$
НЕИРАЛПН	Фармасайнс Інк, Канада	капс.	100 мг	№ 30	34.56	4,32\$
НЕИРАЛПН	Фармасайнс Інк, Канада	капс.	300 мг	№ 100	14.52	1,80\$
НЕИРАЛПН	Фармасайнс Інк, Канада	капс.	300 мг	№ 30	14.70	1,86\$
НЕИРАЛПН	Фармасайнс Інк, Канада	капс.	400 мг	№ 100	14.13	1,80\$
НЕИРАЛПН	Фармасайнс Інк, Канада	капс.	400 мг	№ 30	18.41	2,30\$
ТЕБАНТИН®	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	капс.	300 мг	№ 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ТЕБАНТИН®	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	капс.	400 мг	№ 50, № 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• Прегабалін (Pregabalin) [7]

Фармакотерапевтична група: N03AX31 - протиепілептичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: прегабалін зв'язується з допоміжною субодиницею (α2-δ-білок) потенціал-залежних кальцієвих каналів у ЦНС, потужно заміщаючи [3H]-габাপентин; зменшує вивільнення деяких нейротрансмітерів, включаючи глутамат, норадреналін, а також субстанцію Р; запобігає порушенням поведінки, які пов'язані з болем, що було показано на експериментальних моделях невропатичного й післяопераційного болю, включаючи гіперальгезію й алодінію; була встановлена добра переносимість прегабаліну при застосуванні його в дозах, що відповідають клінічним, не виявляв тератогенну дію у досліджах на тваринах.

Показання для застосування ЛЗ: невропатичний біль^{БНФ} у дорослих; епілепсія (як засіб додаткової терапії парціальних нападів у дорослих, з або без вторинної генералізації)^{БНФ}; генералізовані тривожні розлади^{БНФ} у дорослих; фіброміалгія

Спосіб застосування та дози ЛЗ: невропатичний біль, епілепсія - рекомендована початкова доза прегабаліну становить 75 мг 2 р/добу, незалежно від прийому їжі; ефективний при застосуванні у дозах від 150 до 600 мг/добу; для більшості пацієнтів оптимальна доза прегабаліну становить 150 мг 2 р/добу^{БНФ}; виходячи з індивідуального ефекту і чутливості до препарату, доза може бути збільшена до 150 мг двічі на добу після інтервалу від 3 до 7 днів^{БНФ}, і, якщо буде потреба, ще через тиждень доза може бути збільшена до МДД - 300 мг 2 р/добу^{БНФ}; відповідно до клінічної практики, припинення прийому рекомендується робити поступово, протягом щонайменше одного тижня; генералізовані тривожні розлади: лікування може бути розпочате з دوزи 150 мг/добу^{БНФ}; дозу можна збільшити до 300 мг/добу після першого тижня лікування^{БНФ}; протягом другого тижня доза може бути збільшена до 450 мг/добу; максимальна доза 600 мг/добу^{БНФ} може бути досягнута протягом наступного тижня.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: запаморочення і сонливість; збільшення апетиту; анорексія; ейфоричний настрій, сплутаність свідомості, зменшення лібідо, дратівливість; атаксія, розлади уваги, порушення координації, погіршення пам'яті, тремор, дизартрія, парестезія; неясний зір, диплопія; сухість у роті, запор, блювання, метеоризм; еректильна дисфункція; втомлюваність, периферичний набряк, відчуття сп'яніння, набряк, порушення ходи; тахікардія; підвищення активності АЛАТ, АсАТ, креатинінфосфокінази крові, зменшення кількості тромбоцитів; посмикування м'язів, набряк суглобів, судоми, міальгія, артралгія, біль у спині, у кінцівках.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до будь-якої складової ЛЗ.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 0,3 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЛІРИКА	Гедеке ГмбХ, Німеччина	капс.	150 мг	№ 14	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛІРИКА	Гедеке ГмбХ/Пфайзер Меню фекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина/Німеччина	капс.	150 мг	№ 14	22.74	2,86\$
	ЛІРИКА	Гедеке ГмбХ, Німеччина	капс.	75 мг	№ 14	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛІРИКА	Гедеке ГмбХ/Пфайзер Меню фекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина/Німеччина	капс.	75 мг	№ 14	40.94	9,20\$

• **Топірамат (Topiramate)** [7]

Фармакотерапевтична група: N03AX11 - протиепілептичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: топірамат відноситься до класу сульфатзаміщених моносахаридів, протиепілептична активність якого обумовлена рядом його властивостей - знижує частоту виникнення потенціалів дії, характерних для нейрона в стані стійкої деполяризації, що свідчить про залежності блокуючої дії препарату на натрієві канали від стану нейрона, потенціює активність ГАМК відносно деяких підтипів ГАМК-рецепторів (у тому числі ГАМКА-рецепторів), а також модулює активність самих ГАМКА-рецепторів, перешкоджає активації кайнатової чутливості кайнат/АМПК-рецепторів до глутамату, не впливає на активність N-метіл-D-аспартата відносно NMDA-рецепторів.

Показання для застосування ЛЗ: як монотерапія для лікування дорослих і дітей старше 2 років з парціальними епілептичними нападами ^{БНФ}, первинно генералізованими тоніко-клонічними нападами; як додаткова терапія для лікування дорослих і дітей старше 2 років з парціальними епілептичними нападами, первинно генералізованими тоніко-клонічними нападами ^{БНФ}, з нападами, асоційованими із с-мом Ленокса-Гасто ^{БНФ}; профілактика мігрень ^{БНФ} у дорослих.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для оптимального контролю як у дорослих, так і у дітей рекомендується починати лікування з мінімальної дози з подальшим поступовим добором ефективної дози; препарат можна приймати незалежно від вживання їжі; МДД для дорослих становить 1 600 мг; МДД для дітей не повинна перевищувати 5 - 9 мг/кг; хворим з кліренсом креатиніну менше 70 мл/хв дозу препарату слід зменшити в 2 рази; для хворих, які отримують сеанси гемодіалізу, слід призначати додаткові дози топірамату, які відповідають половині добової дози, за 2 прийоми (до та після процедури); відміну препарату слід здійснювати поступово для зменшення можливості збільшення частоти нападів; рекомендований темп зниження дозування - 100 мг щотижня; епілепсія - монотерапія для дорослих добір дози слід починати з прийому 25 мг на ніч протягом тижня ^{БНФ}, у подальшому дозу можна збільшувати на 25 - 50 мг з тижневим або двотижневим інтервалом та приймати її у 2 приймання ^{БНФ}; дозу підбирають залежно від клінічного ефекту; рекомендована початкова доза топірамату при монотерапії у дорослих - 100 мг/добу ^{БНФ}, а максимальна рекомендована доза - 500 мг/добу ^{БНФ}; у пацієнтів з рефрактерними формами епілепсії припустимі дози до 1 000 мг/добу ^{БНФ}; лікування дітей від 2 років і старше слід починати з прийому 0,5 - 1 мг/кг на ніч протягом першого тижня; у подальшому дозу можна збільшувати на 0,5 - 1 мг/кг на добу з тижневим або двотижневим інтервалом; денну дозу можна ділити на 2 приймання; якщо дитина не може пристосуватись до режиму добору дози, можна застосувати менш значне нарощення дози або триваліші інтервали між нарощеннями; рекомендована початкова доза топірамату при монотерапії у дітей віком 2 роки і старше становить 3 - 6 мг/кг/добу; додаткова терапія для дорослих - лікування починається з добору дози шляхом приймання 25 - 50 мг на ніч протягом тижня; у подальшому з тижневим або двотижневим інтервалом дозу можна збільшувати на 25 - 50 мг і ділити її на 2 прийоми; у деяких хворих ефект може бути досягнутий при прийомі препарату 1 р/доб; мінімальна ефективна доза - 200 мг; звичайна підтримуюча доза становить від 200 до 400 мг на добу та приймається за 2 приймання; дітям рекомендована добова доза топірамату для додаткової терапії становить у середньому 5 - 9 мг/кг маси тіла на день, розподілена на 2 приймання ^{БНФ}; лікування починається з добору дози шляхом прийому 25 мг (або менше, беручи за основу дозування 1 - 3 мг/кг маси тіла на день) на ніч протягом тижня ^{БНФ}; у подальшому з тижневим або двотижневим інтервалом дозу можна збільшувати на 1 - 3 мг/кг маси тіла на день та приймати її за 2 приймання ^{БНФ} до досягнення терапевтичного ефекту; при переході на монотерапію топіраматом слід спостерігати за проявами судомних нападів при відміні супутньої терапії іншими протиепілептичними засобами; якщо міркування безпеки не вимагають термінової відміни сукупних протиепілептичних лікарських засобів, рекомендується послідовне зменшення їх приймання приблизно на одну третину від попередньої дози протягом 2 тижнів; після припинення приймання лікарських засобів, які мають властивості індукторів ферментів, що відповідають за метаболізм лікарських засобів, рівні топірамату зростають; стан здоров'я хворого може вимагати зменшення доз топірамату; мігрень - рекомендована добова доза топірамату для профілактики нападів мігрень становить 100 мг ^{БНФ}, розподілена на два прийоми; добір дози слід починати з прийому 25 мг ввечері протягом тижня ^{БНФ}; у подальшому дозу збільшують на 25 мг/добу з тижневим інтервалом після кожного підвищення дози ^{БНФ}; якщо пацієнт погано переносить зазначений режим добору дози, можна застосувати менше нарощення дози або триваліші інтервали між нарощеннями; у деяких пацієнтів позитивний результат досягається при добовій дозі топірамату 50 мг; у клінічних дослідженнях пацієнти отримували добові дози топірамату до 200 мг/добу ^{БНФ}.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нервозність, запаморочення, головний біль, порушення мови, психомоторна загальмованість, атаксія, втомлюваність, порушення концентрації уваги, труднощі із запам'ятовуванням, сплутаність свідомості, сонливість, порушення мислення, анорексія, ністагм, парестезія, депресія; додатково у дітей - розлади особистості, слінотеча, гіперкінезія, порушення смакових відчуттів, збудження, когнітивні розлади, емоційна лабільність, порушення координації рухів та ходи, апатія, психозо-психотичні симптоми, агресивні реакції; дуже рідко - суїцидальні думки та спроби, галюцинації; зменшення глибини передньої камери ока, гіперемія ока, підвищення внутрішньоочного тиску, диплопія, мідріаз; диспептичні явища, нудота, черевний біль, діарея, сухість губів, підвищення печінкових трансаминаз, гепатит, печінкова недостатність; зменшення маси тіла, астения, нефролітаз, олігогідроз (в основному у дітей), метаболічний ацидоз, пропасниця, багатоформна еритема, пемфігус, с-м Стівенса-Джонсона, токсичний епідермальний некроліз, лейкопенія, нейтропенія, тромбоемболія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; періоди вагітності, лактації; дитячий вік до 2 років.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 0,3 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
І.	ТОПІЛЕПСИН 100	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл., в/о	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ТОПІЛЕПСИН 25	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл., в/о	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ТОПІЛЕПСИН 50	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл., в/о	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	ТОПІРОМАКС 100	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл., в криті п/о	100 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПІРОМАКС 100	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл., в криті п/о	100 мг	№ 30	12.18	
	ТОПІРОМАКС 25	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл., в криті п/о	25 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПІРОМАКС 25	ТОВ "Фарма Старт", м.Київ, Україна	табл., в криті п/о	25 мг	№ 30	17.23	
II.	ДРОПЛЕТ	Фарматен С.А., Греція	табл., в/о	25 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДРОПЛЕТ	Фарматен С.А., Греція	табл., в/о	50 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДРОПЛЕТ	Фарматен С.А., Греція	табл., в/о	100 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДРОПЛЕТ	Фарматен С.А., Греція	табл., в/о	200 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІРАМАТ	ТОВ "ПЛІВА Хорватія", Хорватія	табл., в криті п/о	25 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІРАМАТ	ТОВ "ПЛІВА Хорватія", Хорватія	табл., в криті п/о	25 мг	№ 28	27.43	3,44\$
	ЕПІРАМАТ	ТОВ "ПЛІВА Хорватія", Хорватія	табл., в криті п/о	50 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІРАМАТ	ТОВ "ПЛІВА Хорватія", Хорватія	табл., в криті п/о	50 мг	№ 28	22,26	2,80\$
	ЕПІРАМАТ	ТОВ "ПЛІВА Хорватія", Хорватія	табл., в криті п/о	100 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІРАМАТ	ТОВ "ПЛІВА Хорватія", Хорватія	табл., в криті п/о	100 мг	№ 28	13.71	1,72\$
	ЕПІРАМАТ	ТОВ "ПЛІВА Хорватія", Хорватія	табл., в криті п/о	200 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІРАМАТ	ТОВ "ПЛІВА Хорватія", Хорватія	табл., в криті п/о	200 мг	№ 28	10,71	1,25\$
	ЕПІРАМАТ-ТЕВА	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль	табл., в криті п/о	25 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІРАМАТ-ТЕВА	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль	табл., в криті п/о	50 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІРАМАТ-ТЕВА	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль	табл., в криті п/о	100 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕПІРАМАТ-ТЕВА	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль	табл., в криті п/о	200 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	РАНТОПІР	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед, Індія	табл., в криті п/о	200 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	РАНТОПІР	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед, Індія	табл., в криті п/о	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	РАНТОПІР	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед, Індія	табл., в криті п/о	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПАМАКС®	Сілаг АГ, Швейцарія	капс.	25 мг	№ 28	89.07	11,24\$
	ТОПАМАКС®	Сілаг АГ, Швейцарія	капс.	50 мг	№ 28	65.27	8,22\$
	ТОПАМАКС®	Сілаг АГ, Швейцарія	табл., в/о	25 мг	№ 7x4, № 14x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПАМАКС®	Сілаг АГ, Швейцарія	табл., в/о	100 мг	№ 7x4, № 14x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПАМАКС®	Сілаг АГ, Швейцарія	табл., в/о	200 мг	№ 7, № 14	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПІЛЕКС	Герот Фармацевтіка ГмбХ (вир., в ідповідальний за випуск продукту)/Фарматен С.А., Австрія/Греція	табл., в/о у бл.	25 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПІЛЕКС	Герот Фармацевтіка ГмбХ (вир., в ідповідальний за випуск продукту)/Фарматен С.А., Австрія/Греція	табл., в/о	50 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПІЛЕКС	Герот Фармацевтіка ГмбХ (вир., в ідповідальний за випуск продукту)/Фарматен С.А., Австрія/Греція	табл., в/о	100 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПІРАМІН	Фармасайнс Інк, Канада	табл., в/о	25 мг	№ 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТОПІРАМІН	Фармасайнс Інк, Канада	табл., в/о	100 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	