

ТОПІРАМІН	Фармасайнс Інк., Канада	табл., в/о	200 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ
ТОПІРОЛ 100	Сан Фармасьютікал Індастріз Лтд., Індія	табл., в/о	100 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
ТОПІРОЛ 25	Сан Фармасьютікал Індастріз Лтд., Індія	табл., в/о	25 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
ТОПІРОЛ 50	Сан Фармасьютікал Індастріз Лтд., Індія	табл., в/о	50 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ

5.1.8. Нормотиміки (стабілізатори настрою)

- **Лімії (Lithium)** *^[7]

Фармакотерапевтична група: N05AN01 - антипсихотичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: належить до нормотимічних засобів, має антидепресивну, антиманіакальну та седативну дію, специфічні біохімічні механізми дії невідомі; вважається, що літій змінює транспорт іонів натрію в нейронах, впливає на зміну внутрішньоклітинного складу катехоломінів, нормалізує психічний стан, не призводить до загальної загальмованості. Антидепресивна дія може бути пов'язана з посиленням серотонінергічної активності і зниженням регуляції функції бета-рецепторів.

Показання для застосування ЛЗ: маніакальні стани різного генезу^{вооз БНФ}, профілактика і лікування афективних психозів^{вооз}, афективних порушень у пацієнтів з хронічним алкоголізмом. лікування мігрені, с-му Мен'єра - у разі неефективності іншої терапії

Спосіб застосування та дози ЛЗ: При маніакальних станах призначають у середній дозі по 400 мг 3 рази на добу. Терапевтична концентрація літію в плазмі крові повинна досягати ^{вооз}0,6 - 1 ммоль/л^{вооз}. МДД при внутрішньому застосуванні для дорослих дорівнює 2 400 мг.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: тремор, поліурія, полідипсія, нудота, відчуття загального дискомфорту, діарея, блювання, сонливість, слабкість, запаморочення, тремор, атаксія, нечіткість зорового сприйняття, шум в вухах, нецукровий діабет; аритмії, артеріальна гіпотонія, колапс; анорексія, нудота, сухість у роті; альбумінурія, поліурія, глюкозурія; алопеція, фолікуліт, загострення псоріазу; гіпотиреоз

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до компонентів препарату, порушення функції щитоподібної залози, видільної функції нирок, хр. СН, порушення серцевого ритму та провідності, вагітність і лактація (годування груддю припиняють), дит. вік.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ГЛЮТАЛІТ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м. Київ, Україна	капс.	300 мг	№ 10x2, № 10x5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	ЛІТОСАН СР	Сан Фармасьютікал Індастріз Лтд., Індія	табл.	400 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	

5.1.9. Інші засоби

- **Налоксон (Naloxone)** *^[7] (див. п. 5.2.7. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Налтрексон (Naltrexon)** ^[7] (див. п. 5.2.3.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Ондансетрон (Ondansetron)** ^[7] (див. п. 3.6. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 5.2.3.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 19.5. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")
- **Дисульфірам (Disulfiram)** ^[7] (див. п. 5.2.3.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.1.10. Препарати для лікування гіперкінетичного розладу у дітей

- **Метилфенідат (Methylphenidate)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: N06BA04 - психостимулюючі та ноотропні засоби. Симпатоміметики центральної дії.

Основна фармакотерапевтична дія: м'який стимулятор ЦНС, механізм його дії при лікуванні с-му дефіциту уваги з проявами гіперактивності (СДУГ) до кінця не відомий, блокує зворотне захоплення норадреналіну та допаміну в пресинаптичній ділянці нейрону, збільшує вивільнення цих моноамінів до екстранейронального середовища, є рацемічною сумішшю d- та l-ізомерів, d-ізомер має більшу фармацевтичну активність, ніж l-ізомер.

Показання для застосування ЛЗ: с-м дефіциту уваги з проявами гіперактивності (СДУГ)^{БНФ}; застосовують як основний ЛЗ для лікування дітей, віком від 6 років, та підлітків згідно з комплексними лікувальними програмами, що включають інші оздоровчі заходи

Спосіб застосування та дози ЛЗ: діти, старше 6 років, та підлітки: призначається в середину 1 р/д, вранці, незалежно від прийому їжі 18 - 54 мг, корекція дози проводиться з інтервалом приблизно в 1тижд.; рекомендована початкова доза препарату, які не застосовували метилфенідат раніше або які застосовують інші стимулятори - 18 мг 1 р/д; рекомендована доза препарату для пацієнтів, які застосовують метилфенідат 3 р/д в дозах 15 - 45 мг/д, при переході від інших препаратів метилфенідату: попередня ДД 5 мг 3 р/д - рекомендована доза 18 мг 1 р/д; 10 мг 3 р/добу - рекомендована доза 36 мг 1 р/день; 15 мг 3 р/д - рекомендована доза 54 мг 1 р/д; застосування дози вище 54 мг не рекомендується; якщо покращання стану пацієнта не спостерігається протягом одного місяця після відповідного підбору дози, лікування препаратом має бути припинено; проводити періодичний перегляд доцільності тривалого застосування

препарату для пацієнта індивідуально і з періодами відміни для оцінки стану без застосуванням фармакотерапії; тривале покращання стану може бути досягнуто при тимчасовій або повній відміні препарату.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: головний біль; біль у шлунку; астенія; біль у грудях, гарячка, випадкові травми, нездужання; АГ; мігрень, тахікардія; втрата апетиту; нудота, блювання; диспепсія; підвищення апетиту, діарея, нетримання калу; зниження ваги; судоми м'язів ніг; запаморочення, сонливість, посмикування м'язів (тик); гіперкінезія, розлади мовлення, вертіго; безсоння; тривога; депресія, емоційна лабільність, ворожість та знервованість; ненормальні сновидіння, апатія, сплутаність свідомості, галюцинації, розлади сну, порушення мислення, суїцидальні спроби; поява кашлю, носові кровотечі; висипи; алопеція, свербіж, кропив'янка; диплопія; часте сечовипускання, гематурія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до метилфенілату або до компонентів препарату, ознаки тривоги та напруженого стану, глаукома, с-м Жилля де ла Туретта; в комбінації з неселективними незворотними інгібіторами МАО, раніше ніж через 14 днів після відміни неселективних незворотних інгібіторів МАО, гіпертиреоз, стенокардія, аритмія, гіпертензія, ознаки г. депресії, нервово-психічної анорексії, психотичних симптомів, суїцидальних тенденцій, наркотична залежність, алкоголізм, вагітність.

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.	КОНЦЕРТА®	Янссен Фармацевтика Н.В. на заводі Алза Корпорейшн, Бельгія/США	табл.прол. дії	18 мг	№ 30	44.29	5,57\$
	КОНЦЕРТА®	Янссен Фармацевтика Н.В. на заводі Алза Корпорейшн, Бельгія/США	табл.прол. дії	36 мг	№ 30	26.42	3,32\$
	КОНЦЕРТА®	Янссен Фармацевтика Н.В. на заводі Алза Корпорейшн, Бельгія/США	табл.прол. дії	54 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Кортексин (Cortexin)** ^[7] (див. п. 6.5.6. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2. Засоби, що застосовуються в наркології

5.2.1. Психолептичні засоби

5.2.1.1. Антипсихотичні засоби

- **Левомепромазин (Levomepromazine)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: N05AA02 - антипсихотичні засоби

Основна фармакотерапевтична дія: нейролептик фенотіазинового ряду, має антипсихотичну, анагетичну та помірну протиблювотну дію; купірує психомоторне збудження, виявляє седативний ефект, має антидепресивну, аденоблокуючу, помірну холіноблокуючу та антигістамінну активність, чинить протиблювотну, антигістамінну, антиадренергічну та антихолінергічну дію, збільшує больовий поріг (аналгетична активність подібна до морфіну) і виявляє амнестичні ефекти, можна застосовувати як ад'ювантний засіб при інтенсивному хронічному і гострому болю.

Показання для застосування ЛЗ: г. психотичні стани, що супроводжуються психомоторним збудженням та сильною тривогою: г. напади шизофренії ^{БНФ}, інші тяжкі психічні стани., ад'ювантна терапія при хр. психозах: хр. шизофренія ^{БНФ}, хр. галюцинаторні психози

Спосіб застосування та дози ЛЗ: парентеральне введення препарату показане у випадках, коли пероральне застосування неможливе; хворому, який знаходиться у ліжку, вводять 1 - 2 р/дозу 75 - 100 мг/доба (3 - 4 ампули) під контролем АТ та ЧСС; ін'єкції необхідно робити глибоко в/м; при в/в застосуванні р-н необхідно розвести та вводити тільки у вигляді краплинної інфузії (50 - 100 мг в 250 мл ізотонічного р-ну натрію хлориду або р-ну глюкози). Початкова доза препарату становить 25-50 мг (по 1 табл. 1-2 р/добу). У разі необхідності, початкову дозу можна збільшувати до 150-250 мг (6 - 10 табл.) за 2-3 прийоми на добу, максимальну частину ДД приймають перед сном, потім, після поліпшення стану, дозу можна зменшити до підтримуючої. МДД становить 250 мг.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: постуральна гіпотензія, непритомність, запаморочення, сонливість або стомленість; сухість у роті, тахікардія, констипація та/або труднощі сечовипускання; випадки імпотенції, фригідності, припинення менструальних кровотеч; зміни складу крові; дезорієнтація, сплутаність свідомості, зорові галюцинації, нерозбірлива мова, екстрапірамідні симптоми (дистонія, паркінсонізм, опістотонус, гіперрефлексія), епілептичні напади, підвищення внутрішньочерепного тиску, реактивація психотичних симптомів, кататонія; АР та реакції фотосенсибілізації, панцитопенія, агранулоцитоз, лейкопенія, еозинофілія, тромбоцитопенія, галакторея, порушення менструального циклу, втрата маси тіла, помутніння кришталіка та рогівки, пігментна ретинопатія, набряк гортані, периферичний набряк, гіпертермія, авітаміноз.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату; одночасне лікування препаратами для зниження артеріального тиску; передозування депресантами ЦНС (алкоголь, засоби загальної анестезії, снодійні засоби); вузькокутова глаукома; затримка сечі; хвороба Паркінсона, розсіяний склероз; астеничний бульбарний параліч (myasthenia gravis), геміплегія; тяжка кардіоміопатія (циркуляторна недостатність); тяжка ниркова або печінкова недостатність; випадки раптового падіння АТ; захворювання органів кровоотворення; порфірія; вагітність та період годування груддю; дитячий вік до 12 р.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
--	---------------	-----------------	---------------	-----------	----------------------	----------------	----------------

II.	ТИЗЕРЦИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	табл., в/о	25 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ТИЗЕРЦИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	р-н д/ін'єкц. в амп.	25 мг/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ

- **Хлорпромазин (Chlorpromazine)** *^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Трифлуоперазин (Trifluoperazine)** ^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Тіоридазин (Thioridazine)** ^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Галоперидол (Haloperidol)** * ^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Зуклопентиксол (Zuclopenthixol)** ^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Флюпентиксол (Flupenthixol)** ^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Літій (Lithium)** *^[7] (див. п. 5.1.8. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Клозапін (Clozapine)** (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Оланзапін (Olanzapine)** ^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кветіапін (Quetiapine)** ^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Рисперидон (Risperidone)** ^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Сулпірид (Sulpiride)** ^[7] (див. п. 5.1.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.1.2. Анксіолітики

- **Діазепам (Diazepam)** *^[7] (див. п. 5.1.1. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Хлордіазепоксид (Chlordiazepoxide)** ^[7] (див. п. 5.1.1. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Оксазепам (Oxazepam)** ^[7] (див. п. 5.1.1. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Альпразолам (Alprazolam)** ^[7] (див. п. 5.1.1. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Гідазепам (Hydazepam)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: N05BA24 - транквілізатори

Основна фармакотерапевтична дія: анксіолітична, активуюча дія, слабо вираженою міорелаксантаю дією; належить до групи похідних бенздіазепінів, виявляє дію "денного" транквілізатора та селективного анксіолітика; відрізняється від інших бенздіазепінів наявністю вираженого активуючого ефекту, слабо вираженою міорелаксантаю дією; має оригінальний спектр фармакологічної активності, сполучаючи анксіолітичну дію з активуючою і антидепресивними компонентами при малій виразності побічних проявів та низькій токсичності; не проявляє снодійну дію, не прискорює стомлювання у процесі оперантної діяльності.

Показання для застосування ЛЗ: як "денний" транквілізатор, для лікування дорослих та хворих літнього віку при невротичних, психопатичних астеніях, при стані, який супроводжується тривогою, страхом, підвищеною роздратованістю, порушенням сну, а також при емоційній лабільності, для купірування абстинентного с-му при алкоголізмі та підтримувачій терапії під час ремісії при хр. алкоголізмі, при логоневрозах, мігрені.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають внутрішньо, приймають не розжовуючи, по 20-50мг, 3 р/добу, при необхідності посту по в підвищує дозу від 50 до 200 мг на добу до отримання терапевтичного ефекту; середня добова доза при лікуванні хворих на невротичний, неврозоподібний, психопатичний, психопатоподібний стани становить 60-200 мг; при мігрені - 40-60мг; для купірування алкогольної абстиненції початкова доза становить 50мг, середня добова доза - 150мг; вища добова доза при цих станах становить 500мг; тривалість курсу терапії - від декількох днів до 1-4 місяців - визначається лікарем.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: при застосуванні великих доз і при передозуванні - сонливість, млявість, м'язова слабкість, зниження швидкості реакцій.

Протипоказання до застосування ЛЗ: виражена тяжка міастенія, порушення функцій печінки та нирок, вагітність, лактація, дитячий вік до 18 років.

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.
I.	ГІДАЗЕПАМ ІС	ВАТ "Сумісне українсько-бельгійське хімічне підприємство "ІнтерХім", м.Одеса, Україна	табл. у бл.	0,02 г	№ 10x2	3.56	
	ГІДАЗЕПАМ ІС	ВАТ "Сумісне українсько-бельгійське хімічне підприємство "ІнтерХім", м.Одеса, Україна	табл. у бл.	0,05 г	№ 10x2	3.35	

• **Гідроксизин (Hydroxyzine)** ^[П]

Фармакотерапевтична група: N05BB01 - ансіолітики. Похідні дифенілметану.

Основна фармакотерапевтична дія: є похідним дифенілметану, хімічно не пов'язаним з фенотіазинами, резерпіном, мепробаматом або бензодіазепінами, його дія може бути пов'язана з пригніченням активності в деяких ключових зонах субкортикальної області центральної нервової системи; має спазмолітичний і симпатолітичний ефекти, має слабкий афінитет до мускаринових рецепторів, демонструє м'яку анагетичну дію, ансіолітичний ефект був підтверджений у хворих при використанні різноманітних класичних психометричних тестів, зменшення тону м'язів було продемонстровано у пацієнтів у стані тривоги.

Показання для застосування ЛЗ: симптоматичне лікування тривожних станів у дорослих; як седативний засіб у період премедикації; симптоматична терапія свербежу ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: Для симптоматичного лікування тривожних станів: 50 мг/добу окремими дозами (12,5 мг вранці, 12,5 мг вдень, 25 мг на ніч). У тяжких випадках дозу можна збільшити до 300 мг/добу. Для премедикації у хірургічній практиці: 50-200 мг за один або два прийоми за 1 год до операції, а додатково може передувати застосування один раз на ніч перед анестезією. Для симптоматичного лікування свербежу: початкова доза 25 мг, у разі необхідності дозу можна збільшити (по 25 мг 3-4 рази на день) ^{БНФ}. Разова максимальна доза не має перевищувати 200 мг, МДД становить не більше 300 мг. *Діти.* Для симптоматичного лікування свербежу: від 3 до 6 р. (діти з масою тіла понад 15 кг): 1 мг/кг до 2,5 мг/кг на день у роздільному дозуванні. Від 6 р. і старше: 1 мг/кг до 2,0 мг/кг на день у роздільному дозуванні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: тахікардія, артеріальна гіпотензія; порушення акомодатії, нечіткий зір; сухість у роті; нудота; запор, блювання; втома; загальна слабкість, пропасниця; гіперчутливість; анафілактичний шок; зміни функціональних проб печінки; сонливість; головний біль, седація; запаморочення, безсоння, тремор; судоми, дискінезія; збудження, сплутана свідомість; дезорієнтація, галюцинації; затримка сечовиділення; свербіж; еритематозний висип, плямисто-папульозний висип, кропив'янка, дерматит; ангіоневротичний набряк, підвищена пітливість, фіксована медикаментозна еритема, г. генералізований екзантематозний пустульоз, ексудативна мультиформна еритема, с-м Стівенса-Джонсона.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, цетиризину, амінофіліну чи етилендіаміну; порфірія; вагітність, у період пологів і годування дитини груддю, спадкова непереносимість галактози, дефіцит лактази Лаппа або мальабсорбція глюкози-галактози

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АТАРАКС®	ЮСБ Фарма С.А., Бельгія	табл., в/о	25 мг	№ 25	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Тофізолам (Tofisopam)**

Фармакотерапевтична група: N05BA23 - ансіолітики. Похідні бензодіазепінів.

Основна фармакотерапевтична дія: не викликає міорелаксації та седативного ефекту, транквілізатор - ансіолітик; регулює психоегетативні реакції, а також має помірну психостимулюючу активність.

Показання для застосування ЛЗ: Лікування слабких психопатичних розладів, які супроводжуються напруженням, відчуттям тривоги, вегетативними порушеннями, зниженням активності та мотивації, апатією, втомлюваністю, пригніченим настроєм, симптоматичне лікування псевдоангінозного болю, с-м алкогольної абстиненції, для зменшення вегетативних симптомів і стану збудження передлірію та делірію, при лікуванні зазначених вище розладів у хворих на міастенію gravis, міопатії та нейрогенні м'язові атрофії.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: Для дорослих звичайна добова доза становить 1-2 Табл. 1 раз на добу, середня добова доза - 50-300 мг на добу. Якщо препарат добре переноситься та відсутні розлади засинання, немає необхідності в титруванні дози, пацієнт може застосовувати необхідну дозу на початку лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: зниження апетиту, запор, нудота, метеоризм, блювання, сухість у роті; в окремих випадках: холестатична жовтяниця; головний біль, напруження, порушення сну, дратівливість, ажитація, занепокоєння; в окремих випадках: сплутаність свідомості, може провокувати напади у хворих на епілепсію; екзантема, скларіатиноподібна екзантема, свербіж; напруження м'язів, біль у м'язах; пригнічення дихання.

Протипоказання до застосування ЛЗ: Гіперчутливість до будь-якого компонента препарату або до інших бензодіазепінів, декомпенсована ДН, синдром апное під час сну або кома в анамнезі, агресивно-імпульсивна психопатія, вагітність, період годування груддю.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ГРАНДАКСИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	табл. у бл.	50мг	№20, №60	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Феназепам (Phenazepam)** ^[П]

Фармакотерапевтична група: N05BA25 - ансіолітики.

Основна фармакотерапевтична дія: транквілізатор з групи похідних бенздіазепіну, що має ансіолітичну, протисудомну, міорелаксуючу та снодійну дію.

Показання для застосування ЛЗ: підвищена роздратованість, відчуття тривоги, страху, психомоторне збудження, емоційна лабільність, розлади сну та інші прояви невротичних, невротоподібних, психопатичних, психопатоподібних станів, іпохондрично-синестопатичного синдрому, вегетативних дисфункцій; у якості ансіолітичного засобу в складі комплексної терапії при абстинентному синдромі, тиках, гіперкінезах.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують внутрішньо. Приймають не розжовуючи. Для лікування невротичних, психопатичних, невротоподібних та психопатоподібних станів, іпохондрично-синестопатичного синдрому, вегетативних дисфункцій, які супроводжуються відчуттям тривоги, страху, психомоторного збудження, емоційною лабільністю середня

доза препарату звичайно становить 0,5 - 1 мг 2 - 3 р/добу. Через 2 - 4 дні з урахуванням ефективності та переносимості препарату за необхідності доза може бути збільшена до 4 - 6 мг/добу, ранкова та денна доза становить 0,5 - 1 мг, на ніч - 2,5 мг. При значно вираженій ажитації, страхіві, тривозі лікування починають з дози 3 мг/добу, швидко збільшуючи дозу до 4 - 6 мг/добу до отримання терапевтичного ефекту. У складі комплексної терапії при тиках, гіперкінезах разова доза становить 0,5 - 3 мг (1-2 р/добу); при абстинентному синдромі - 2,5 - 5 мг/добу. МДД препарату становить 10 мг та може застосовуватись виключно в умовах стаціонарного лікування. При порушеннях сну доза становить 0,5 мг за 20 - 30 хвилин до сну. Тривалість курсу лікування - до 2 міс. - визначається лікарем індивідуально.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: сонливість, м'язова слабкість, можливі запаморочення, нудота, атаксія, порушення координації руху, порушення менструального циклу та зниження статевих потягу.

Протипоказання до застосування ЛЗ: міастенія, значні порушення функцій печінки і нирок, вагітність, лактація, дитячий вік до 18 років, отруєння іншими транквілізаторами, нейролептиками, снодійними, наркотичними засобами, етиловим спиртом.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ФЕНАЗЕПАМ	БАТ "Сумісне українсько-бельгійське хімічне підприємство "ІнтерХім", м.Одеса, Україна	табл. у бл.	0,0005 г	№10х5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФЕНАЗЕПАМ	БАТ "Сумісне українсько-бельгійське хімічне підприємство "ІнтерХім", м.Одеса, Україна	табл. у бл.	0,001 г	№10х5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФЕНАЗЕПАМ® IC	БАТ "Сумісне українсько-бельгійське хімічне підприємство "ІнтерХім", м.Одеса, Україна	табл. у бл.	0,0005 г	№10х5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФЕНАЗЕПАМ® IC	БАТ "Сумісне українсько-бельгійське хімічне підприємство "ІнтерХім", м.Одеса, Україна	табл. у бл.	0,001 г	№10х2, №10х5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФЕНАЗЕПАМ® IC	БАТ "Сумісне українсько-бельгійське хімічне підприємство "ІнтерХім", м.Одеса, Україна	табл. у бл.	0,0025 г	№10х2	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Мєбікар (Mebicar) ** [7]**

Фармакотерапевтична група: N05BX05 - ансіолітики

Основна фармакотерапевтична дія: має помірну ансіолітичну дію; має помірну транквілізуючу (ансіолітичну) активність, усуває або послаблює відчуття неспокою, тривоги, страху, внутрішнього емоційного напруження та дратування; транквілізуючий ефект препарату не супроводжується міорелаксацією та порушенням координації рухів; на цій підставі мєбікар називають денним транквілізатором; снодійного ефекту не має, але посилює дію снодійних засобів і поліпшує перебіг сну, якщо він порушений, полегшує або купірує нікотиніву абстиненцію.

Показання для застосування ЛЗ: неврози і неврозоподібні стани, що супроводжуються явищами дратування, емоційної нестійкості, тривоги та страху; для поліпшення переносимості нейролептиків і транквілізаторів з метою усунення спричинених ними соматовегетативних і неврологічних побічних ефектів; кардіалгії різного генезу (не пов'язані з ІХС); для полегшення перебігу соматовегетативних проявів при передменструальному с-мі та менопаузі, у складі комплексної терапії як засіб, що зменшує потяг до паління, як церебропротектор та адаптоген при емоційному та оксидантному стресі різного генезу.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують внутрішньо, незалежно від прийому їжі, по 300 - 600 мг 2 - 3 р/добу; максимальна разова доза - 3 г, МДД - 10 г; тривалість курсу лікування - від декількох днів до 2-3 місяців; як засіб, що зменшує потяг до паління, препарат призначають по 600 - 900 мг 3 р/добу щоденно, протягом 5 - 6 тижнів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР та диспептичні розлади після застосування великих доз; зниження АТ і t°, які нормалізуються самостійно; бронхоспазм.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до мєбікару або до будь-якої з допоміжних речовин препарату. Вагітність. Період годування груддю.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 1,2 г (СтДД),

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	МЕБІКАР IC	БАТ "Сумісне українсько-бельгійське хімічне підприємство "ІнтерХім", м.Одеса, Україна	табл.	0,3 г	№ 20	6.38	
	ТРАНКВІЛАР® IC	БАТ "Сумісне українсько-бельгійське хімічне підприємство "ІнтерХім", м.Одеса, Україна	табл.	0,3 г	№ 20	4.70	
II.	АДАПТОЛ®	АТ "Олайнфарм", Латвія	табл.	500 мг	№ 20 (10х2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	

АДАПТОЛ®	АТ "Олайн фарм", Латвія	табл.	300 мг	№ 20 (10x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ
----------	-------------------------	-------	--------	-------------	------------------------

5.2.1.3. Снодійні та седативні засоби

- **Мідазолам (Midazolam)** ^[1] (див. п. 10.1.2.3. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Нітразепам (Nitrazepam)** ^[1] (див. п. 5.1.5. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Залеплон (Zaleplon)** ^[1] (див. п. 5.1.5. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Золпідем (Zolpidem)** ^[1] (див. п. 5.1.5. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Зопіклон (Zopiclone)** ^[1] (див. п. 5.1.5. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Валеріана, комбінації (Valeriana, combinations)** ^{**[1]}

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДОРМІПЛАНТ	Др. Вільмар Швабе ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Табл. в/о			відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Пасифлора (Pasiflora incarnata)** ^{**}

Фармакотерапевтична група: N05CM50 - інші снодійні та седативні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: покращує настрій при депресивних станах, зменшує тривожність і психічне напруження, має легкий снодійний ефект без симптому пригніченості під час пробудження; має протисудомні властивості.

Показання для застосування ЛЗ: як заспокійливий засіб хворим з неврастенічними і депресивними станами, при стресах, тривожному стані, знервованості, порушеннях сну, в клімактеричному і преклімактеричному періодах; ефективний при вегетативних симптомах захворювань нервової системи (нейроциркуляторна дистонія, ГХ, церебральні судинні кризи, підвищена пітливість, серцебиття), а також при с-мі післяінфекційної астеної.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для дорослих - для досягнення седативного ефекту слід приймати по 5 - 10 мл сиропу (1 - 2 ч.л.) 3 р/добу перед прийомом їжі; при порушеннях сну - по 10 мл (2 ч.л.) перед сном; для дітей (старше 3 років): по 2,5 мл (0,5 ч.л.) сиропу 2 - 3 р/добу; тривалість курсу лікування встановлюється індивідуально залежно від показань і клінічної ефективності препарату.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: виникнення побічних ефектів мало ймовірно; іноді - АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату, дитячий вік до 3 років.

Визначена добова доза (DDD): 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.
II.	АЛОРА	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	Табл., в/о	100 мг	№ 4	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АЛОРА	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	Табл., в/о	100 мг	№ 20	30.51	
	АЛОРА®	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	сироп у фл.	100 мл	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

Комбіновані препарати

- **Гвайфенезин + Валеріана лікарська + Меліса лікарська + Звіробій + Глід звичайний + Пасифлора + Хміль звичайний + Бузина чорна (Guaifenesin + Valeriana officinalis + Melissa officinalis + Hypericum + Crataegus + Pasiflora incarnata + Humulus + Sambucus nigra)** ^{**[1]}

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	НОВО-ПАСИТ	ТЕВА Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка	табл., в/о у бл., у фл.		№ 10, № 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НОВО-ПАСИТ	АІВЕКС Фармасьютік с.р.о., Чеська Республіка	р-н оральний у фл, у саше	100 мл, 5 мл	№30	відсутня у реєстрі ОВЦ	

5.2.2. Засоби для загальної анестезії

- **Тіопентал натрію (Thiopental sodium)** * ^[1] (див. п. 10.1.2.1. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Натрію оксибутірат (Natrii oxybutyras)** (див. п. 10.1.2.2. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.3. Засоби, що застосовуються при аддиктивних розладах

5.2.3.1. При відмові від паління

- **Нікотин (Nicotine)** ^{**}

Фармакотерапевтична група: N07BA01 - препарат для лікування нікотинної залежності.

Основна фармакотерапевтична дія: дає змогу уникнути розвитку с-му відміни в осіб, які кинули палити; допомагає уникнути відновлення паління, при цьому концентрація нікотину в крові підвищується повільніше, ніж під час паління, і має нижчі значення; при застосуванні препарату забезпечується надходження в організм нікотину; при цьому такі інгредієнти тютюнового диму, як смола, окис вуглецю в організм не потрапляють; зменшує фармакологічну залежність від нікотину.

Показання для застосування ЛЗ: лікування тютюнової залежності шляхом пом'якшення явищ звикання до нікотину і симптомів відміни; полегшення процесу відмови ^{БНФ} від паління за наявності мотивації; полегшення стану курців при тимчасовому утриманні від паління; допомога курцям, які не можуть повністю відмовитись від нікотинної залежності, зменшити кількість випалених цигарок ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: у дорослих пацієнтів, включаючи пацієнтів похилого віку, залежно від вираженості пристрасті до паління може застосовуватися жувальна гумка з різною концентрацією активної речовини; зазвичай достатньо застосовувати 8-12 жувальних гумок на добу; для завзятих курців (тест на нікотинну залежність $Fagerstr\ddot{o}m \geq$ балів або тих, хто палить понад 20 цигарок/день) або пацієнтів, які не можуть відмовитись від паління за допомогою жувальної гумки з вмістом, рекомендується починати з лікарської форми 4 мг, інші пацієнти повинні починати лікування з лікарської форми 2 мг; МДД - 24 жувальних гумки/добу; у разі повної відмови від паління гумки застосовують щонайменше протягом 3 місяців, потім слід поступово знижувати кількість жувальної гумки; застосування препарату слід припинити тоді, коли добове споживання гумки знизиться до 1 - 2 подушечок; якщо відмова від паління здійснюється поступово шляхом зменшення кількості випалених цигарок, то гумку слід жувати між епізодами паління, тільки-но з'являється непереборне бажання палити, щоб якомога більше збільшити інтервали між епізодами паління і у такий спосіб знизити добове споживання цигарок; якщо зменшення кількості випалених сигарет не досягається протягом 6 тижнів, слід переглянути терапевтичні заходи; спробу відмовитись від паління слід здійснити тоді, коли пацієнт буде відчувати себе готовим до цього, але не пізніше, ніж через 6 місяців після початку лікування; якщо суттєва відмова від паління не досягається протягом 9 місяців після початку лікування, слід переглянути схему лікування; не рекомендується застосовувати гумки з вмістом нікотину понад 12 місяців; однак деяким пацієнтам може знадобитися триваліше лікування, щоб запобігти поверненню до паління або попереднього рівня споживання тютюну; якщо раптом виникає бажання запалити знову, слід застосувати кілька гумок; у більшості курців після припинення паління може збільшитися вага тіла; гумка з вмістом нікотину може допомогти контролювати цей процес, який є дозозалежним; застосування 8-12 гумок у відповідній дозовій формі може допомогти контролювати збільшення ваги тіла після припинення паління; щоб уникнути проявів тимчасової абстиненції, рекомендовано застосовувати гумку з нікотинном протягом періоду, коли пацієнт не палить, у зонах, де паління заборонено або в інших ситуаціях, коли пацієнт змушений не палити і з'являється раптове бажання запалити.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: небажані реакції, які подібні до реакцій на нікотин, що надходить з інших джерел. Імовірність розвитку та тяжкість небажаних реакцій залежать від дози; деякі із симптомів, такі як запаморочення, головний біль і розлади сну можуть бути проявами с-му відміни, спричиненого відмовою від паління; у такому разі може також збільшитися частота виникнення афтозного стоматиту; головний біль, запаморочення; пальпітація, оборотна фібриляція передсердь; явища дискомфорту, гикання, нудота, блювання; еритема, кропив'янка; загальні розлади і зміни в місці введення - виразки на слизовій ротової порожнини і горла, вугри в ділянці жувальних м'язів, АР, у тому числі ангіоневротичний набряк.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	НІКОРЕТТЕ®	ЛТС Ломанн Терапіе - Систем АГ, Німеччина	пласт. трансдерм. у пак.	10 мг/16 год	№ 7	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ®	ЛТС Ломанн Терапіе - Систем АГ, Німеччина	пласт. трансдерм. у пакетах	15 мг/16 год	№ 7	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ®	ЛТС Ломанн Терапіе - Систем АГ, Німеччина	пласт. трансдерм. у пакетах	25 мг/16 год	№ 7	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ® 3 М'ЯТНИМ СМАКОМ	Фармація і Апджон АБ, Швеція	гумка жувальна	2 мг, 4 мг	№ 15x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ® зимово м'ята	МакНіл АБ, Швеція	гумка жувальна	2 мг	№ 30 (15x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ® зимово м'ята	МакНіл АБ, Швеція	гумка жувальна	4 мг	№ 30 (15x2)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ® зі смаком м'яти	Пфайзер Хелс АБ, Швеція	гумка жувальна	2 мг	№ 15x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ® зі смаком м'яти	Пфайзер Хелс АБ, Швеція	гумка жувальна	4 мг	№ 15x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ® зі смаком м'яти	МакНіл АБ, Швеція	гумка жувальна	2 мг	№ 15x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ® зі смаком м'яти	МакНіл АБ, Швеція	гумка жувальна	4 мг	№ 15x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІКОРЕТТЕ® 3І СМАКОМ СВИЖИХ ФРУКТІВ	МакНіл АБ, Швеція	гумка жувальна	2 мг	№ 15x2, № 15x7	відсутня у реєстрі ОВЦ	

НІКОРЕТТЕ® ЗІ СМАКОМ СВИЖИХ ФРУКТІВ	МакНіл АБ, Швеція	гумка жувальна	4 мг	№ 15x2, № 15x7	відсутня у реєстрі ОБЦ
НІКОРЕТТЕ® ЗІ СМАКОМ СВИЖОЇ М'ЯТИ	МакНіл АБ, Швеція	гумка жувальна	4 мг	№ 15x2, № 15x7	відсутня у реєстрі ОБЦ
НІКОРЕТТЕ® ЗІ СМАКОМ СВИЖОЇ М'ЯТИ	МакНіл АБ, Швеція	гумка жувальна	2 мг	№ 15x2, № 15x7	відсутня у реєстрі ОБЦ
НІКОТИНЕЛЛ	ЛТС Ломанн Терапевтичні Системи ГмбХ/Фамар Франція, Німеччина/Франція	пласт. трансдерм.	7 мг/24 год	№ 14, № 28	відсутня у реєстрі ОБЦ
НІКОТИНЕЛЛ	ЛТС Ломанн Терапевтичні Системи ГмбХ/Фамар Франція, Німеччина/Франція	пласт. трансдерм.	14 мг/24 год	№ 7, № 14, № 28	відсутня у реєстрі ОБЦ
НІКОТИНЕЛЛ	ЛТС Ломанн Терапевтичні Системи ГмбХ/Фамар Франція, Німеччина/Франція	пласт. трансдерм.	21 мг/24 год	№ 7, № 14, № 28	відсутня у реєстрі ОБЦ
НІКОТИНЕЛЛ зі смаком м'яти	Новартіс Консьюмер Хелс UK Ltd/Фертін А/С, Великобританія/Данія	гумка жувальна	2 мг	№ 12, № 24, № 96, № 204	відсутня у реєстрі ОБЦ
НІКОТИНЕЛЛ зі смаком м'яти	Новартіс Консьюмер Хелс UK Ltd/Фертін А/С, Великобританія/Данія	гумка жувальна	4 мг	№ 12, № 24, № 96, № 204	відсутня у реєстрі ОБЦ

• **Бупропіону гідрохлорид (Bupropion hydrochloride)**

Фармакотерапевтична група: N06AX12 - антидепресанти.

Основна фармакотерапевтична дія: селективний інгібітор нейронального захоплення катехоламінів (норадреналіну та дофаміну) з мінімальним впливом на захоплення індоламінів (серотоніну) і відсутністю пригнічення моноаміноксидаз.

Показання для застосування ЛЗ: лікування депресивних станів^{БНФ}, у випадку позитивної реакції на лікування продовжують терапію для попередження рецидивів та запобігання повторенню депресивних епізодів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: починає діяти не раніше, ніж через 14 дн. після початку терапії, повний ефект препарату спостерігається лише через кілька тижнів лікування. Максимальна одноразова доза не має перевищувати 150 мг^{БНФ}, застосовувати за 2 прийоми з інтервалом не менш ніж 8 год. Початкова доза становить 150 мг 1 р/добу^{БНФ}. Хворі, для яких доза 150 мг/добу є недостатньою, можуть віднути покращання при збільшенні дози до максимальної - 300 мг/добу (150 мг 2 р/добу)^{БНФ}. Г. епізоди депресії потребують лікування антидепресантами протягом щонайменше 6 міс. Встановлено, що у дозі 300 мг/добу ефективний протягом тривалого (до 1 р.) періоду лікування. Оскільки не можна виключити підвищену чутливість у деяких хворих літнього віку до препарату, може знадобитись зменшення частоти прийому або дози препарату.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: реакції гіперчутливості, такі як кропив'янка; анорексія; порушення рівня глюкози крові; безсоння; збудження, тривожність; депресія, дезорієнтованість; головний біль; тремор, запаморочення, порушення смаку; розлад зору; дзвін у вухах; тахікардія; підвищення АТ (у деяких випадках значне), почервоніння; вазодилатація, постуральна гіпотензія; сухість у роті, шлунково-кишкові розлади, що включають нудоту і блювання; біль у животі, запори; підвищення рівня печінкових ферментів, жовтяниця, гепатит; висипання, свербіж, пітливість; поліморфна еритема та с-м Стівенса-Джонсона; посмикування м'язів; збільшення частоти сечовиділення та/або його затримка; гарячка, біль у грудях, астенія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до бупропіону або будь-якого з компонентів препарату, судомними розладами, пацієнтам, які на даний час раптово припинили прийом алкоголю або седативних препаратів; хворі, які отримують інший препарат, що містить бупропіон, оскільки частота розвитку судом є дозо залежною; хворі з існуючою в даний час або в анамнезі нервовою булімією або анорексією, оскільки в цій групі хворих спостерігалася більша частота розвитку судом при призначенні форми бупропіону швидкого вивільнення; одночасний прийом бупропіону та інгібіторів моноаміноксидаз - між відміною інгібіторів MAO та початком лікування бупропіоном повинно пройти не менше 14 днів.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ВЕЛБУТРИН™SR	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А./ГлаксоСмітКляйн LLC, Польща/США	табл., в/о, пролонг. дії	150 мг	№ 60 (10x6)	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Цитизин (Cytisine) ****

Фармакотерапевтична група: N07BA - засоби, що застосовуються при ніотиновій залежності

Основна фармакотерапевтична дія: Н-холіноміметична дія; алкалоїд цитизин є активним компонентом препарату; ефект препарату полягає у збудженні гангліїв вегетативної нервової системи, збудженні дихання рефлекторним шляхом, виділенні адреналіну з медулярної частини надниркових залоз, підвищенні АТ; механізм дії цитизину близький до механізму дії нікотину, конкурентно пригнічує взаємодію нікотину з відповідними рецепторами, що призводить до поступового зменшення і зникнення ніотинової залежності

Показання для застосування ЛЗ: при хронічному нікотинізмі - для відвикання від паління

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують внутрішньо перші три дні 6 р/добу (кожні 2 год) по 1 табл. при одночасному зменшенні кількості випалених сигарет; якщо результат є незадовільним, лікування припиняється і може бути відновлене через 2-3 місяці; при позитивному ефекті лікування продовжують - з 4 по 12 день - по 1 табл. кожні 2,5 год (5 табл./добу); з 13 по 16 день - по 1 табл. кожні 3 год (4 табл./добу); з 17 по 20 день - по 1 табл. кожні 5 год (3 табл./добу); з 21 по 25 день - по 1-2 табл./добу; остаточне припинення паління має відбутися до п'ятого дня від початку лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: зміна смакових відчуттів і апетиту, сухість у роті, головний біль, запаморочення, тремтіння, безсоння, сонливість, підвищена роздратованість, міалгія, біль в грудній клітці, диспное, біль в животі, нудота, запор, пронос, тахікардія, незначне підвищення АТ, пальпітації; зниження ваги, пітливість

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату, г. ІМ, нестабільна стенокардія, серцева аритмія, недавно перенесене судинно-мозкове захворювання, атеросклероз, вагітність і годування груддю; відносно протипоказаний - деякі форми шизофренії, хромафінні пухлини надниркової залози, симптоми гастроєзофагеального рефлюксу, дитячий вік.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ТАБЕКС®	АТ "Софарма", Болгарія	табл., в/о	1,5 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	

5.2.3.2. При алкогольній залежності

- **Дисульфірам (Disulfiram)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: N07BB01 - засоби, що застосовуються при алкогольній залежності

Основна фармакотерапевтична дія: інгібує дію багатьох ферментів; інгібування ацетальдегід-дегідрогенази призводить до підвищення концентрації ацетальдегіду, метаболіту етилового спирту, який спричиняє виникнення неприємних симптомів: інтенсивне почервоніння обличчя, нудота, блювання, відчуття дискомфорту, тахікардія та гіпотензія.

Показання для застосування ЛЗ: ад'ювантна терапія для попередження рецидиву алкогольної залежності ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначений для перорального застосування, приймати дорослим 1 табл./добу, запити водою (половина склянки), приймати вранці під час сніданку, після утримання від вживання алкоголю протягом принаймні 24 год; тривалість курсу лікування встановлює лікар індивідуально.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, біль у шлунку, діарея, залишковий металічний присмак у роті, неприємний запах із ротової порожнини (галітом), неприємний запах у пацієнтів з колостомією; підвищення рівня трансаміназ, гепатит; поліневрит нижніх кінцівок, неврит зорового нерва, психоневрологічні розлади (втрата пам'яті, сплутаність свідомості), сонливість, втомлюваність на початку лікування, головний біль; АР на шкірі; побічні ефекти, пов'язані з поєднанням дисульфіраму та алкоголю - інтенсивний рум'янець на обличчі, еритема, нудота, блювання, відчуття нездужання, тахікардія, гіпотензія, порушення серцевого ритму, напади стенокардії, СН, ІМ, раптова смерть, пригнічення дихання, сплутаність свідомості, енцефалопатія, епілептичні напади, судоми.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до дисульфіраму або компонента препарату, тяжка печінкова недостатність, епілепсія, ниркова недостатність, тяжка ДН, ЦД, психоневрологічні розлади, СС-розлади, вживання алкогольних напоїв або ЛЗ, що містять спирт, протягом останніх 24 год, вагітність, лактація.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 0,2 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ТЕТЛОНГ®-250	ДП "Львівдіалік" ДАК "Укрмедпром", м. Львів, Україна	р-н д/ін'єкцій в амп.	0,25 г/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТЕТУРАМ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ, Україна	табл. у бл., у контурних безчар/уп.	150 мг	№10x5	0.48	
	ТЕТУРАМ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ, Україна	табл. у бл., у контурних безчар/уп.	150 мг	№10	0.83	
II.	ДИСУЛЬФІРАМ	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща	табл. для імплантації	100 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕСПЕРАЛЬ	Софарімекс, Португалія	табл.	500 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕСПЕРАЛЬ	Софарімекс, Португалія	табл.у фп.	500 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕСПЕРАЛЬ	Софарімекс, Португалія	табл.	500 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Метронідазол (Metronidasole)** * ^[7] (див. п. 17.2.9., п. 17.6.3., п. 17.6.5., п. 17.7.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

- **Налтрексон (Naltrexon)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: N07BB04 - засоби для лікування алкогольної залежності.

Основна фармакотерапевтична дія: являє собою опіоїдний антагоніст з найбільшим спорідненням до опіоїдних мю-рецепторів; не володіє або володіє в дуже незначній мірі внутрішньою активністю. У пацієнтів з фізичною опіоїдною залежністю введення препарату викликає симптом відміни; блокує дію опіоїдів, конкурентно зв'язуючись з опіоїдними

рецепторами ГМ; механізм дії стосується ендогенної опіоїдної системи; блокаду можна подолати підвищенням доз опіоїдів, що проявляється такими симптомами, як підвищення секреції гістаміну; не є засобом авersiveної терапії і не викликає дисульфамподібно реакції при прийомі опіатів або алкоголю.

Показання для застосування ЛЗ: Лікування алкогольної залежності^{БНФ} у пацієнтів, здатних утриматися від прийому алкоголю перед початком лікування.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: Рекомендована доза 380 мг в/м 1р/4 тижн. або 1 р/міс. Препарат слід вводити у сідничний м'яз, чергуючи сідниці, не вводити в/в. Якщо хворий пропустив чергову дозу, то наступну дозу слід ввести якомога швидше. Перед застосуванням слід суспендувати тільки в розчиннику, що входить у комплект препарату, і вводити за допомогою голки, що знаходиться у комплекті. У комплекті також є запасна голка із захисним ковпачком, призначена для введення препарату. Не можна замінювати компоненти комплекту на будь-які інші. Для забезпечення точного дозування необхідно чітко дотримуватись вказівок щодо приготування препарату.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, часті дефекації, шлунково-кишкові розлади, рідкі випорожнення, біль в животі, дискомфорт у шлунку, сухість у роті, анорексія, зниження апетиту, порушення апетиту; інфекції верхніх дихальних шляхів, ларингіт, синусит, фарингіт, назофарингіт; в місці введення: біль, болючість, ущільнення, припухлість, свербіж, крововилив, астенія, тривога, летаргія, в'ялість; артрит, біль у суглобах, скутість в суглобах, біль у спині, біль у кінцівках, спазм м'язів, посмикування м'язів, скутість в м'язах; висипання, папульозні висипання, пітиріа; головний біль, мігрень, запаморочення, знепритомнення, сонливість, седативний стан.

Протипоказання до застосування ЛЗ: хворим, які приймають наркотичні (опіоїдні) анальгетики; хворим з існуючою фізіологічною опіатною залежністю; хворим у стані гострої відміни опіатів; хворим, які не пройшли провокаційну пробу налуксоном, або тим які мають позитивний результат тесту на наявність опіатів у сечі; хворим із гіперчутливістю до налуксону або до будь-якого компонента препарату.

Визначена добова доза (DDD): 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.
II.	АНТАКСОН	Замбон Груп С.п.А., Італія	капс.	по 50 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АНТАКСОН	Замбон С.П.А., Італія	капс.	50 мг	№ 10, № 14	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ВІВІТРОЛ	Алкermес Контроллед Терапевтікс ІІ/Бакстер Фармасьютикалз Солюшнз Ел.Ел.Сі. (вироб. розчинника)/Сілаг АГ (вироб. контроль)/Люїтполд Фармасьютикалз, Інк (вироб. розчинника), США/США/Швейцарія/США	Порошок д/пригот. сусп. для в/м введ. прол. дії у фл.	380 мг	№ 1	6060.97	
	НАЛТРЕКС®	Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія	табл.	50 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Ондансетрон (Ondansetron)**^[7] (див. п. 3.6. розділу "ГASTРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 19.5. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯЧАСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")

Показання для застосування ЛЗ: нудота, блювання^{БНФ}, що спричинені цитотоксичною хіміотерапією та променевою терапією; профілактика та лікування післяопераційних нудоти і блювання^{БНФ}

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для профілактики післяопераційних нудоти і блювання рекомендована доза - 4 мг^{БНФ} у вигляді одноразової в/м або повільної в/в ін'єкції під час введення в наркоз; для лікування післяопераційних нудоти і блювання рекомендована разова доза - 4 мг у вигляді в/м або повільної в/в ін'єкції^{БНФ}; діти та підлітки (віком від 1 міс. до 17 р.): для профілактики і лікування післяопераційних нудоти і блювання у дітей, які оперуються під загальною анестезією, можна вводити у дозі 0,1 мг/кг маси тіла (максимально - до 4 мг)^{БНФ} шляхом повільної в/в ін'єкції до, під час, після введення в наркоз або після операції.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: реакції гіперчутливості негайного типу, аж до анафілаксії; головний біль, судороги, рухові порушення, включаючи екстрапірамідні реакції, запаморочення під час швидкого в/в введення препарату; скороминущі помутніння в очах, під час в/в введення, мимовільна сліпота, під час в/в застосування (вона минає протягом 20 хв); аритмії, біль у ділянці серця, брадикардія; відчуття тепла, припливу крові, гіпотензія, дихальна система та органи грудної порожнини - гикавка; запор; безсимптомне підвищення показників функції печінки.

- **Ціанамід (Cianamid)**^[7]

Фармакотерапевтична група: N07BB - засіб, що застосовується при алкогольній залежності.

Основна фармакотерапевтична дія: Дія ціанаміду заснована на блокаді ферментної біотрансформації етилового спирту, призводить до підвищення концентрації метаболіту етилового спирту - ацетальдегіду, який спричинює негативні відчуття (приплив крові до обличчя, нудоту, тахікардію, задишку та ін.), які роблять надзвичайно неприємним вживання алкоголю після прийому препарату. Це зумовлює умовнорефлекторну відразу до смаку та запаху алкоголю. Сенсibilізаційна дія ціанаміду на алкоголь виявляється раніше (приблизно через 45-60 хвилин) та продовжується менше (близько 12 годин), ніж дія дисульфіраму. На відміну від дисульфіраму ціанамід не має гіпотонічного ефекту.

Показання для застосування ЛЗ: для лікування хворих на хр. алкоголізм та для профілактики рецидивів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують внутрішньо, по 36-75 мг (по 12-25 крап. 2 р/добу з інтервалом 12 год) за індивідуальною схемою.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: втома, сонливість, шкірний висип, шум у вухах, транзиторний лейкоцитоз.

Протипоказання до застосування ЛЗ: тяжкі серц. захворювання, ДН, печінкова або ниркова недостатність, вагітність, лактація, гіперчутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	КОЛМЕ	Фаес Фарма, С.А., Іспанія вироблено на Лабораторія Віторія, С.А. (Фаес Груп), Португалія, Іспанія/ Португалія	Крап. д/внутр. застосування в ампл.	60 мг/мл	№4	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Гліцин (Glycine)** **^[7]

Фармакотерапевтична група: N07X X10 - засоби, що діють на нервову систему.

Основна фармакотерапевтична дія: нейромедіатор гальмівного типу дії, регулятор метаболічних процесів у ЦНС; являє собою заміну амінокислоту (природний метаболіт), зменшує психоемоційне напруження, підвищує розумову працездатність; виявляє нейропротекторну, антистресову, седативну дію, поліпшує метаболізм мозку, нормалізує сон; сприяє знешкодженню токсичних продуктів окислення етилового спирту, зменшує абстинентний с-м, знижує патологічний потяг до алкоголю; не спричинює звикання; легко проникає у більшість біологічних рідин і тканин організму, у тому числі у головний мозок швидко руйнується у печінці гліцинооксидазою до води та вуглекислого газу. Накопичення гліцину в тканинах не відбувається.

Показання для застосування ЛЗ: зниження розумової працездатності; при стресових ситуаціях і психоемоційному напруженні; девіантні форми поведінки дітей та дорослих; функціональні та органічні захворювання нервової системи, які супроводжуються підвищеною збудливістю, емоційною нестабільністю, зниженням розумової працездатності і порушенням сну: неврози, невротоподібні стани та нейроциркуляторні дистонії внаслідок нейроінфекцій та ЧМТ, перинатальні та інші форми енцефалопатій, у тому числі алкогольного генезу.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: При лікуванні алкоголізму препарат призначають як допоміжний засіб по 1 табл. 2 - 3 р./добу протягом 14 - 30 дн.. За необхідності курс лікування повторюють 4 - 6 р/рік. При лікуванні алкоголізму препарат призначають як допоміжний засіб по 1 табл. 2 - 3 р./добу протягом 14 - 30 дн.. За необхідності курс лікування повторюють 4 - 6 р/рік. При ішемічному мозковому інсульті та порушеннях мозкового кровообігу призначають 1 г препарату ретробукально або під'язиково (за необхідності табл. розтерти) протягом перших 3 - 6 год. від розвитку інсульту, далі - протягом 1 - 5 діб по 1 г /добу, потім протягом 6 - 30 діб - по 1 - 2 таб. 3 р/добу. *Дітям віком старше 3 р., підліткам, дорослим при зниженні розумової працездатності* призначають по 1 табл. (100 мг) 2 - 3 р./добу протягом 14 - 30 дн. МДД - 300 мг. *Дітям віком від 1 до 3 р. з підвищеною збудливістю, емоційною лабільністю та порушенням сну:* ½ табл. (50 мг) подрібнюють без розтирання і дають із зволоженою поверхні (ч. ложки) у рот. порожнину 2 р/добу протягом 7 - 10 днів; далі - 1 р/добу протягом 7 - 10 дн. МДД - 100 мг. Після консультації лікаря курс лікування повторюють. При порушеннях сну призначають по 50 - 100 мг за 20 хв до сну або безпосередньо перед сном.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР; нудота, погіршення концентрації уваги, головного болю, напруження, дратівливості.

Протипоказання до застосування ЛЗ: непереносимість препарату, артеріальна гіпотензія.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 200 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ГЛІЦИСЕД®	БАТ "Київ медпрепарат", м. Київ, Україна	табл.	100 мг	№ 50	0.48	
II.	ГЛІЦИН	БАТ "Мосхімфармпрепарати" ім. М.О. Семашко", м. Москва, Російська Федерація	табл.	0,1 г	№ 50	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ГЛІЦИН	ТОВ "МНВК "Біотики", Російська Федерація	табл. під'яз.	100 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОБЦ	

Комбіновані препарати

- **Глюкоза + Кислота амінооцтова + Натрію формиат (Glucose + Aminoacetic acid + Sodium formiate)** **

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	МЕДИХРОНАЛ®-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Гран.у пак.	17,8 г та 10,7 г	№ 1, № 7, № 21	відсутня у реєстрі ОБЦ	

5.2.3.3. При опіоїдній залежності

- **Клонідин (Clonidine)** ^[7] (див. п. 2.6.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Налтрексон (Naltrexon)** ^[7] (див. п. 5.2.3.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.3.3.1. Препарати для замісної підтримувальної терапії

- **Бупренорфін (Buprenorphine)** *^[7] (див. п. 10.3.3. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: лікування опіоїдної залежності^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають тільки в спеціальних центрах та клініках для лікування хворих під наглядом лікаря; препарат застосовується сублінгвально і утримується в ротовій порожнині до повного розчинення табл.; початкова доза для лікування опіатної залежності становить від 0,8 до 2 мг/добу; попередню дозу метадону необхідно зменшити до максимум 30 мг /добу, інакше може розвинути синдром відміни, спричинений бу пренорфіном, середня підтримуюча доза 8 мг/добу; МДД 16 мг/добу, дозування 0,4 мг і 2 мг дозволяють проводити поступове зниження дози аж до повного припинення замісної терапії за сприятливих обставин.

• **Метадон (Methadone)** ^{БНФ}

Фармакотерапевтична група: N07BC02 - засоби, що застосовуються при адитивних розладах.

Основна фармакотерапевтична дія: діє, головним чином, на ЦНС та органи із гладкими м'язами; основне терапевтичне застосування метадону - аналгезія, детоксикація або підтримуюча терапія при опіатній залежності; мю-агоніст, синтетичний опіатний аналгетик зі складною дією, подібною до дії морфіну; абстинентний с-м у випадку застосування метадону, хоча і є якісно подібним такому для морфіну, проте відрізняється повільнішим розвитком, більш тривалим перебігом і менш тяжкими симптомами; деякі дані також вказують на те, що метадон діє як антагоніст на рецептор N-метил-D-аспартату (NMDA), однак участь NMDA-рецепторів у терапевтичній ефективності метадону не відома.

Показання для застосування ЛЗ: детоксикація при лікуванні опіатної залежності^{ВООЗ, БНФ} (героїн або інші морфіноподібні наркотики); підтримуюче лікування опіатної залежності^{ВООЗ, БНФ} (героїн та інші морфіноподібні наркотики) в комбінації з відповідними соціальними та медичними заходами; р-н для ін'єкцій застосовується як наркотичний аналгетик при вираженому больовому с-мі^{БНФ} (як правило, в якості аналгетика, метадон не призначають хворим, які не приймали опіатних препаратів).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: внутрішньо у вигляді суспензії, попередньо р-нивши призначену дозу приблизно в 120 мл води або в апельсиновому соку, або іншому кислому фруктовому напої; детоксикація та підтримуюче лікування при опіатній залежності: індукція/початкове дозування - у результаті розламування табл. навпіл отримують дві дози по 20 мг, на чотири частини - чотири дози по 10 мг, потрібно контролювати приймання початкової дози для того, щоб виявити можливу седативну дію, інтоксикацію чи симптоми відміни у пацієнта; для послаблення симптомів відміни достатньою буде разова доза 20 - 30 мг метадону; початкова доза не повинна перевищувати 30 мг; якщо у той же день необхідно провести корекцію дози, пацієнт повинен зачекати 2 - 4 год до наступного підвищення, коли буде досягнутий піковий рівень; якщо симптоми відміни не пригнічені або з'явилися знову, можна прийняти додатково 5 - 10 мг метадону; оскільки табл. препарату можна розділити лише на чотири частини по 10 мг, то пацієнтам за такого стану потрібно застосовувати інший препарат з відповідним дозуванням; МДД у перший день лікування - 40 мг; корекцію дози у перший тиждень лікування слід проводити з огляду на результати контролю симптомів відміни у піку активності засобу (тобто на 2 - 4 год після приймання); корекцію дози слід проводити з обережністю; на початку лікування може статись летальний випадок через ефекти кумуляції у перші декілька днів лікування; початкові дози слід знизити для пацієнтів із очікувано зниженою толерантністю на початку лікування; зниження толерантності можна очікувати у будь-якого пацієнта, який не приймав опіоїди більше ніж 5 днів; для пацієнтів, які віддають перевагу короткому курсу стабілізації, після якого триває період відміни під медичним наглядом, як правило, рекомендується титрувати дозу до загальної добової близько 40 мг для досягнення адекватного рівня стабілізації; через 2 - 3 дні дозу метадону необхідно поступово знизити; швидкість зниження дози метадону слід визначати для кожного пацієнта окремо; дозу метадону можна зменшувати, виходячи із добової, з інтервалом у 2 дні; але нова доза повинна бути достатньою для запобігання розвитку симптомів відміни; госпіталізовані пацієнти нормально переносять зниження загальної добової дози на 20%; у хворих, які лікуються амбулаторно, доза може знижуватися повільніше; при проведенні підтримуючого лікування препарат слід титрувати до дози, при якій опіоїдні симптоми не проявляються протягом 24 год, знижується потреба у наркотиків, блокуються або послаблюються ейфоричні ефекти опіоїдів за умови самовведення, а також, коли пацієнт не чує тливий до седативної дії метадону. Частіше клінічна стабільність досягається при дозах від 80 до 120 мг/добу; для відміни під медичним наглядом після періоду підтримуючого лікування існують суттєві відмінності у схемі зменшення дози метадону у пацієнтів, які обрали відміну лікування метадоном під медичним наглядом; знижувати дозу слід менше ніж на 10 % від встановленої переносимої або підтримуючої дози, і, що знижувати дозу потрібно через 10 - 14 днів; р-н метадону застосовують перорально; детоксикацію із застосуванням метадону проводять з поступовим зменшенням дози не більше 180 дні; звичайна доза, що складає для дорослих 15-40 мг перорально 1 р/добу^{ВООЗ, БНФ}, є достатньою для купірування симптомів відміни; залежно від реакції хворого, доза знижується з інтервалом в один або два дні; при застосуванні метадону з метою купірування виражених ознак с-му відміни, рекомендовані схеми прийому можуть варіювати залежно від клінічного стану хворого; початкова доза становить 15-20 мг для дорослих, що досить для пригнічення с-му відміни; якщо ж цього недостатньо для пригнічення с-му відміни, доза може бути збільшена; якщо в хворого є фізична залежність від високих доз, може знадобитися перевищення цього рівня; для дорослих доза в 40 мг/добу (в один прийом або розділена на кілька прийомів), як правило, є адекватною стабілізуючою дозою; стабілізація може тривати 2-3 дні, після чого дозу поступово знижують; величина, на яку зменшується доза, підбирається індивідуально для кожного хворого; залежно від реакції хворого доза знижується з інтервалом в один чи два дні аналогічно до таблетованих форм; якщо метадон застосовується для лікування героїнової залежності більш 180 днів, таке лікування зветься підтримуючою терапією, не зважаючи на те, що кінцевою метою лікування є повне вилікування від наркотичної залежності; підтримуюча терапія спрямована на зняття пригнічення дихання або інших ефектів г. інтоксикації; початкова доза підбирається індивідуально, залежно від ступеня толерантності хворого до опіатів; якщо дорослий хворий приймав значні дози героїну аж до дня потрапляння у лікувальний заклад, початкова доза йому /їй може становити 20 мг та через 4 або 8 год ще 20 мг або 40 мг одноразово; якщо ж до початку лікування ступінь толерантності до опіатів невелика, початкова доза може бути в половину менша; при виникненні будь-яких сумнівів початкову дозу краще зменшити; хворий повинний знаходитися під спостереженням, і з появою симптомів абстиненції хворому можна дати ще 10 мг препарату; згодом доза повинна підбиратися індивідуально в межах до 80мг/добу з урахуванням переносимості та потреби; у більшості випадків для дорослих достатньою є доза нижче 80 мг/добу; МДД для дорослих - 120 мг/добу^{ВООЗ, БНФ}; для вагітних жінок з опіатною залежністю підтримуючі дози метадону повинні бути щонайнижчими, котрі запобігають розвитку с-му відміни (як правило, нижче 80 мг/добу); на пізніших термінах може знадобитись підвищення дози на 10-20 мг або дозу поділяють на два прийоми; в якості аналгетика, метадон не призначають хворим, які не приймали інших опіатних препаратів; дозу необхідно ретельно підбирати залежно від вираженості больових відчуттів та реакції хворого на препара; протягом перших 3-5 днів роблять добір ефективної

знеболюючої дози (2,5-10 мг через кожні 4 год перорально), яку підтримують далі; при цьому підібрану ефективну добову дозу поділяють на 2-3 прийоми на добу; хворим літнього віку підібрану ефективну знеболюючу дозу зазвичай застосовують раз на добу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: відміна героїну - типові симптоми відміни, які слід відрізнити від побічних ефектів, спричинених метадонем, при різкій відмові від героїну або інших опіоїдів - сльозотеча, ринорея, чхання, позікання, надмірне потіння, шанкроподібні прояви, гарячка, що супроводжується припливами, втомлюваність, збудження, слабкість, депресія, поширені папули, тремор, тахікардія, абдомінальні коліки, тупий біль у тілі, мимовільні судомні рухи і тремтіння, анорексія, нудота, блювання, діарея, кишкові спазми і зниження маси тіла; при швидкому титруванні - пригнічення дихання, артеріальна гіпотензія, зупинка дихання, шок, зупинка серця і смерть, слабкість, запаморочення, нудота, блювання, потіння (більш виражені в пацієнтів, які знаходяться на амбулаторному лікуванні і у тих, хто не переносить г. біль); астенія (слабкість), набряки, головний біль; аритмія, бігемія, брадикардія, кардіоміопатія, аномалії ЕКГ, екстрасистолія, СН, артеріальна гіпотензія, прискорене серцебиття, флебіт, пролонгація інтервалу QT, синкопе, інверсія зубця Т, тахікардія, двоспрямована пірует-тахікардія, фібриляція шлуночків, шлуночкова тахікардія; біль у животі, анорексія, спазми жовчних шляхів, запор, сухість у роті, глосит; у наркоманів з хр. гепатитом описана оборотна тромбоцитопенія; гіпокаліємія, гіпомангнієземія, збільшення ваги тіла; збудженість, дезорієнтація у просторі, дисфорія, ейфорія, безсоння, епілептичні напади, галюцинації, зорові порушення; набряк легень, пригнічення дихання; кропив'янка, висипи на шкірі, геморагічна кропив'янка; аменорея, зниження лібідо та/або потенції, затримка сечовиділення; побічні ефекти зазвичай поступово зникають за декілька тижнів, однак запор і посилене потіння спостерігатися довше.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до метадону гідрохлориду або до будь-якого іншого інгредієнта препарату; ДН (за відсутності устаткування для реанімації), г. БА; гіперкапнія; наявність або підозра на кишкову непрохідність.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МЕТАДИКТ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Гексал АГ, Німеччина	табл.	10 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДИКТ®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Гексал АГ, Німеччина	табл.	40 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОЗ	Маллінкродт Інк., США	табл.	5 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОЗ	Маллінкродт Інк., США	табл.	10 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОЗ	Маллінкродт Інк., США	табл., що дисперг.	40 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОЛ	Фармасайнс Інк, Канада	табл.	1 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОЛ	Фармасайнс Інк, Канада	табл.	5 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОЛ	Фармасайнс Інк, Канада	табл.	10 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОЛ	Фармасайнс Інк, Канада	табл.	25 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОЛ	Фармасайнс Інк, Канада	р-н д/перор. застосування	1 мг/мл		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОНУ ГІДРОХЛОРИД	Маллінкродт Інк., США	табл., що дисперг.	40 мг	№ 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТАДОНУ ГІДРОХЛОРИД МОЛТЕНІ	Л. Молтені і К. деї Фрателлі Алітті Сосієта ді Езерчіціо С.п.А., Італія	р-н д/перор. застосування	1 мг/мл	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• Гідроморфон (Hydromorphone) [17]

Фармакотерапевтична група: N02AA03 - засоби, що діють на нервову систему. Аналгетики. Опіоїди.

Основна фармакотерапевтична дія: знеболення; напівсинтетичне похідне морфіну, що спричиняє фармакологічні ефекти, головним чином, у ЦНС та гладких м'язях, включаючи ШКТ; ці ефекти спричиняються та опосередковуються через зв'язування зі специфічними опіоїдними рецепторами; проявляє, в основному, властивості агоніста μ -рецепторів і незначну подібність до κ -рецепторів; знеболювання забезпечується зв'язуванням препарату з μ -рецепторами у ЦНС; при внутрішньому прийманні значно активніший, ніж морфін; пригнічення дихання є наслідком прямої дії препарату на дихальний центр; опіоїди можуть спричиняти нудоту і блювання шляхом прямої стимуляції хеморецепторів у задньому відділі довгастого мозку.

Показання для застосування ЛЗ: больовий с-м сильної інтенсивності ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендуються починати застосування препарату з мінімальної дози і потім підвищувати до досягнення адекватного рівня знеболення; для пацієнтів, які нерегулярно застосовують опіоїди, початкова доза не повинна перевищувати 8 мг кожні 24 год ^{БНФ}; слід спочатку призначити рекомендовану початкову дозу препарату, а потім коригувати її. Початкова доза для пацієнтів, які регулярно застосовують опіоїди, розраховується, виходячи з попередньої добової дози і коефіцієнта перерахунку; для інших опіоїдів спочатку розраховують еквівалентну добову дозу морфіну, а потім еквівалентну добову дозу препарату; дозу препарату слід закруглювати до найближчої, кратної 8 мг

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: запор, нудота і блювання; метаболізм і порушення травлення - анорексія, посилення апетиту; безсоння, сплутаність свідомості, нічні жахи, депресія, емоційні розлади, нервозність, зниження лібідо, параноя, агресивність, плаксивість, млявість, толерантність до опіоїдів, дисфорія, ейфорія, галюцинації, залежність, неспокій, збудження; порушення пам'яті, дизартрія, запаморочення, сонливість, тремор або мимовільне скорочення м'язів/міоклонус, порушення рухів, парестезії, гіперестезія, дискінезія, синкопе, головний біль, судоми; помутніння зору, диплопія, сухість очей, звуження зіниць; вертиго, шум у вухах; артеріальна гіпотензія, припливи крові, тахікардія, брадикардія, серцебиття; задишка, респіраторний дистрес, пригнічення дихання, бронхоспазм; сухість у роті, діарея, запор, нудота, блювання, порушення моторики ШКТ, біль у животі, диспепсія, метеоризм, здуття живота, геморої, підвищення печінкових ферментів, паралітична непрохідність кишечника, жовчні колики; підвищена пітливість, свербіж, висипи, екзема, еритема, кропив'янка, почервоніння обличчя; м'язові спазми, артралгія, біль у кінцівках, міальгія; затримка сечі, нетримання сечі, дизурія, патологічне забарвлення сечі, полакунія, специфічний запах сечі, утруднене сечовипускання; порушення ерекції, імпотенція; астения, набряк, гарячка, с-м відміни опіатів, озноб, нездужання, гіпертермія, відчуття дискомфорту у грудній клітці, ускладнення при ходьбі, гриппоподібний с-м, зниження температури тіла; зниження маси тіла, збільшення ЧСС, АГ, ДН, делірій, аменорея та зниження рівня тестостерону.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до будь-якого з компонентів препарату; хірургічні втручання та/або захворювання, що можуть спричинити звуження ШКТ; «сліпі петлі» або кишкова непрохідність; г. абдомінальний біль нез'ясованої етіології; БА; зниження функції печінки, ДН, одночасне лікування інгібіторами MAO протягом 14 днів, одночасне лікування з бупренорфіном, налбуфіном або пентазоцином, кома; період вагітності, знеболення переймів і пологів, годування груддю; дитячий вік.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЖУРНІСТА	Алза Корпорейшн/Орто-Макніл Фармасьютікал Інк, США/США	табл.прол.дії	8 мг	№ 7, № 7x4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЖУРНІСТА	Алза Корпорейшн/Орто-Макніл Фармасьютікал Інк, США/США	табл.прол.дії	16 мг	№ 7, № 7x4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЖУРНІСТА	Алза Корпорейшн/Орто-Макніл Фармасьютікал Інк, США/США	табл.прол.дії	32 мг	№ 7, № 7x4	відсутня у реєстрі ОБЦ	

5.2.4. Психоаналептики

5.2.4.1. Антидепресанти

- **Агомелатин (Agomelatine)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Амітриптилін (Amitriptyline)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Венлафаксин (Venlafaxine)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Есциталопрам (Escitalopram)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кломіпрамін (Clomipramine)** * ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Мапротилін (Maprotiline)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Міансерин (Mianserin)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Міртазапін (Mirtazapine)** (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Пароксетин (Paroxetine)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Сертралін (Sertraline)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Тіанептін (Tianeptine)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Циталопрам (Citalopram)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Флуоксетин (Fluoxetine)** * ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.4.2. Психостимулятори та ноотропні засоби

- **Кислота гамма-аміномасляна (Aminobutyric acid)** ** ^[1]

Фармакотерапевтична група: N06BX20 - психостимулюючі та ноотропні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: основним медіатором, що бере участь у процесах гальмування в центральній нервовій системі, взаємодіє з ГАМК-ергічними рецепторами А і Б типів; під впливом ГАМК підвищуються енергетичні процеси мозку, покращується утилізація останнім глюкози, підвищується дихальна активність тканин, покращується кровопостачання; покращує динаміку нервових процесів у головному мозку, мислення, пам'ять, увагу, сприяє відновленню рухів і мови після порушення мозкового кровообігу, виявляє м'яку психостимулюючу дію; має помірну гіпотензивну дію, уповільнює ЧСС; у хворих на ЦД знижує рівень глюкози в крові, при нормальній глікемії може викликати гіперглікемію, зумовлену глікогенолізом, можлива незначна протисудомна активність.

Показання для застосування ЛЗ: судинні захворювання головного мозку (атеросклероз, ураження церебральних судин при АГ); дисциркуляторна енцефалопатія з порушенням пам'яті, уваги, мови, запамороченнями та головним болем; стани після інсульту і травм головного мозку; алкогольна енцефалопатія і поліневрит; відставання розумового розвитку у дітей; дитячий церебральний параліч; попередження та лікування симптомокомплексу захитування (морська і повітряна хвороби).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: добова доза для дорослих залежно від характеру і тяжкості захворювання становить 3-3,75 г; дітям віком 5-6 років призначають по 2-3 г/добу; старше 7 років - 3 г/добу; добову дозу для дітей та дорослих ділять на 3 прийоми і приймають препарат до їди; курс лікування триває від 2-3 тижнів до 2-6 місяців, при необхідності проводять повторні курси; для лікування симптомокомплексу захитування призначають по 0,5 г 3 р/добу, дітям - по 250 мг 3 р/добу протягом 3-х діб (для профілактики захитування дорослим призначають по 0,5 г 3 р/добу на протягом 3-х діб, що передують можливому захитуванню).

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, порушення сну, відчуття жару, підвищення температури тіла, коливання АТ в перші дні прийому.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; у капс. не рекомендується призначати дітям до 5 років, табл. - дітям до 1 року.

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.	АМІНАЛОН	БАТ "Монфарм", м.Монастирище, Черкаська обл, Україна	Табл., в/оу бл., у контейн.	0,25 г	№ 50, № 100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	АМІНАЛОН	БАТ "Вітаміни", м.Умань, Черкаська обл, Україна	Табл., в/о	0,25 г	№ 10, № 50	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	АМІНАЛОН®-КВ	ПАТ "Київський вітамінний завод", м.Київ, Україна	Капсули тверді	0,25 г	№ 10	0.88	
	АМІНАЛОН®-КВ	ПАТ "Київський вітамінний завод", м.Київ, Україна	Капсули тверді	0,25 г	№ 10x5	0.92	

- **Вінпоцетин (Vinpocetin)** ^[П] (див. п. 6.7.3.2. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Пірацетам (Piracetam)** ^{**[тільки для табл., капс.] [П]} (див. п. 6.3.4. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Піритинол (Pyrithinol)** (див. п. 5.1.4. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Гінкго білоба (Ginkgo biloba)** ^{**}

Фармакотерапевтична група: N06DX02 - засоби, що застосовуються при деменції.

Основна фармакотерапевтична дія: препарат рослинного походження, нормалізує обмін речовин у клітинах, реологічні властивості крові і мікроциркуляцію; покращує мозковий кровообіг і забезпечення мозку киснем і глюкозою, запобігає агрегації еритроцитів, гальмує фактор активації тромбоцитів; виявляє дозозалежний регулюючий вплив на судинну систему, стимулює вироблення ендотеліозалежного послаблювального фактора, розширює дрібні артерії, підвищує тонус вен, тим самим регулює кровообіг судин; зменшує проникність судинної стінки (проти набряковий ефект - як на рівні головного мозку, так і на периферії), має антитромботичну дію (за рахунок стабілізації мембран тромбоцитів і еритроцитів, впливу на синтез простагландинів, зниження дії біологічно активних речовин і тромбоцитоактивного фактора); запобігає утворенню вільних радикалів і перекисному окисленню ліпідів клітинних мембран, нормалізує вивільнення, повторне поглинання і катаболізм нейромедіаторів (норепінефрину, дофаміну, ацетилхоліну) та їх здатність сполучатися з рецепторами; має антигіпоксичну дію, покращує обмін речовин в органах і тканинах, сприяє накопиченню в клітинах макроергів, підвищенню утилізації кисню і глюкози, нормалізації медіаторних процесів у ЦНС.

Показання для застосування ЛЗ: дисциркуляторна енцефалопатія різного генезу (наслідки інсульту, ЧМТ, у старечому віці), що виявляється розладами уваги та/або пам'яті, зниженням інтелектуальних властивостей, відчуттям страху, порушенням сну; порушення периферичного кровообігу і мікроциркуляції, у тому числі артеріопатії нижніх кінцівок, с-м Рейно; нейросенсорні порушення (запаморочення, дзвін у вухах, гіпоакузія, стареча дегенерація жовтої плями, діабетична ретинопатія).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають по 1 табл. 3 р/добу під час їди або по 1 дозі (1 мл) р-ну 3 р/добу під час їди; середня тривалість курсу лікування - 3 місяці.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: розлади травлення, головний біль, АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 0,12 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ГІНГГО БІЛОБА-АСТРАФАРМ	ТОВ "АСТРАФАРМ", м.Вишневе, Києво-Святошинський р-н, Україна	капс.	40 мг	№ 10x3, № 10x6	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ГІНГГО БІЛОБА-АСТРАФАРМ	ТОВ "АСТРАФАРМ", м.Вишневе, Києво-Святошинський р-н, Україна	капс.	80 мг	№ 10x3, № 10x6	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ГІНГГОКАПС-М	БАТ "Монфарм", м.Монастирище, Черкаська обл, Україна	капс.	0,04 г	№ 10x2	1.35	

	МЕМОРИН	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	р-н оральн.	40 мг/мл		відсутня у реєстрі ОВЦ
II.	БІЛОБІЛ®	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	капс.	40 мг	№ 20, № 60	відсутня у реєстрі ОВЦ
	БІЛОБІЛ® ІНТЕНС 120 мг	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	капс.	120 мг	№ 20, № 60	відсутня у реєстрі ОВЦ
	БІЛОБІЛ® ФОРТЕ	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	капс.	80 мг	№ 20, № 60	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ГІЛОБА	Мега Лайфсайенсиз Лтд, Таїланд	капс.	40 мг	№ 20, № 60	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ГІЛОБА	Мега Лайфсайенсиз Лтд, Таїланд	капс.	40 мг	№ 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ГІНКОФАР	Біофарм Лтд, Польща	табл., в/о	40 мг	№ 20, № 60	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ГІНКОФАР® ФОРТЕ	Біофарм Лтд, Польща	табл., в/о	80 мг	№ 10, № 20, № 60, № 90	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ГІНОС	БАТ "Верофарм", м.Москва, Російська Федерація	табл., в/о	40 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
	МЕМОПЛАНТ	Др. Вільмар Швабе ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	табл., в/о	40 мг	№ 20	відсутня у реєстрі ОВЦ
	МЕМОПЛАНТ ФОРТЕ	Др. Вільмар Швабе ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	табл., в/о	80 мг	№ 20 (10x2), № 30 (10x3)	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ТАНАКАН®	Бофур Іпсен Індустрі, Франція	табл., в/о	40 мг	№ 90 (15x6)	5.94 0,54€
	ТАНАКАН®	Бофур Іпсен Індустрі, Франція	табл., в/о	40 мг	№ 30 (15x2)	6.57 0,60€
	ТАНАКАН®	Бофур Іпсен Індустрі, Франція	р-н д/перор. зас-ня	40 мг/мл		6.57 0,60€

Комбіновані препарати

- **Пірацетам + Цинаризин (Piracetam + Cinnarizine) ** [1]**

Визначена добова доза (DDD): перорально - 1 капс. або табл., що містить 400 мг пірацетаму та 25 мг цинаризину

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕВРИЗАМ	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	капс.	400 мг/25 мг	№ 10x6	0.28	
	ЕВРИЗАМ	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	капс.	400 мг/25 мг	№ 10x2	0.33	
	МЕМОЗАМ	БАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	капс.у конт. чар/уп.	400 мг/ 25 мг	№ 10x6	0.50	
	МЕМОЗАМ	БАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	капс.у конт.чар/уп.	400 мг/ 25 мг	№ 10x3	0.67	
	НЕИРО-НОРМ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	капс.у конт.чар/уп.	0,4 г/ 0,025 г	№ 60	0.30	
	НЕИРО-НОРМ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	капс.у конт.чар/уп.	0,4 г/ 0,025 г	№ 20	0.33	
	ЦИНАТРОПИЛ®-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	капс.	400 мг/25 мг	№ 30 № 60	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	ОМАРОН®	БАТ "Нижфарм", м.Нижній Новгород, Російська Федерація	табл.	400 мг/25 мг	№ 30, № 60, № 90	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФЕЗАМ®	Балканфарма-Дупница АТ, Болгарія	капс.у бл.	400 мг/25 мг	№ 10x2, № 10x6	відсутня у реєстрі ОВЦ	

5.2.5. Протиепілептичні засоби

- **Бензобарбітал (Benzobarbital) [1]**

Фармакотерапевтична група: N03AA - протисудомні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: справляє протисудомну дію, практично не виявляє снодійної дії; за хімічним складом і фармакологічними властивостями подібний до фенобарбіталу, але на відміну від останнього виявляє меншу гіпноседативну дію на ЦНС і не спричиняє вираженої сонливості; підвищує активність монооксигеназної ферментної системи печінки, посилює процеси ацетилювання та глюкуронізації, прискорює біотрансформацію екзо- та ендogenous сполук, включаючи білірубін; за цією активністю бензобарбітал не поступається фенобарбіталу; швидко та майже повністю всмоктується після перорального застосування.

Показання для застосування ЛЗ: різні форми епілепсії, у тому числі з фокальними та джексоновськими нападами; безсудомні та поліморфні напади (у поєднанні з гексамідином, карбамазепіном, дифеніном та іншими протиепілептичними препаратами).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: доза препарату залежить від віку пацієнта, характеру і частоти нападів; для дорослих разова доза становить 0,1 - 0,2 г, МДД - 0,8 г; зазвичай препарат застосовують по 0,1 г 3 р/добу; лікування

починають з одноразового застосування разової дози; через 2 - 3 доби дозу підвищують до досягнення клінічного ефекту (зниження частоти або повна відсутність нападів); лікування продовжують тривалий термін, не менше 1 - 3 років (навіть за відсутності нападів), застосовуючи по одній разовій дозі на добу; у випадку поновлення нападів слід повернутися до попередньої добової дози; максимальна разова доза для дорослих - 0,3 г; для дітей віком 3 - 6 років разова доза становить 0,05 г, МДД - 0,15 г; віком 7 - 10 років - разова доза 0,05 - 0,1 г, МДД - 0,15 - 0,3 г; віком 11 - 14 років - разова доза 0,1 г, МДД 0,3 - 0,4 г; максимальні дози для дітей старшого віку разова - 0,15 г, МДД - 0,45 г; якщо хворий раніше застосовував інші протисудомні засоби, перехід до застосування бензобарбіталу повинен бути поступовим - препаратом спочатку замінюють одну дозу, а потім (через 3 - 5 діб) другу і третю дози препарату.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: сонливість, в'ялість, утруднення мови, атаксія, ністагм, діарея, запор, висипання на шкірі, зниження апетиту, головний біль, загальмованість.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату, вагітність, період годування груддю, тяжкі захворювання печінки та/або нирок з порушенням їх функції, хр. СН у фазі декомпенсації, хр. алкоголізм, наркоманія, тяжка міастенія; діти до 3 років.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 200 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	БЕНЗОНАЛ IC®	БАТ "Сумісне укр.-бельг. хімічне п-во "ІнтерХім"(БАТ "ІнтерХім"), м.Одеса, Україна	Табл. у бл.	100 мг	№ 50 (10x5)	0.86	
	БЕНЗОНАЛ IC®	БАТ "Сумісне укр.-бельг. хімічне п-во "ІнтерХім"(БАТ "ІнтерХім"), м.Одеса, Україна	Табл. у бл.	0,05 г	№ 30 (10x3)	1.40	
II.	БЕНЗОНАЛ	БАТ "Татхімфармпрепарати", м. Казань, Російська Федерація	Табл. у бл.	100 мг	№ 50 (10x5)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	БЕНЗОНАЛ-АРПІ	СП АТЗТ "Арпімед", Республіка Вірменія	Табл. у бл.	100 мг	№ 48	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Кислота вальпроєва (Valproic acid)** * ^[1] (див. п. 5.1.7. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Карбамазепін (Carbamazepine)** * ^[1] (див. п. 5.1.7. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Клоназепам (Clonazepam)** ^[1] (див. п. 5.1.7. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Ламотриджин (Lamotrigine)** ^[1] (див. п. 5.1.7. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Топірамат (Topiramate)** ^[1] (див. п. 5.1.7. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Фенобарбітал (Phenobarbital)** * ^[1] (див. п. 5.1.7. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.6. Антипаркінсонічні засоби

- **Тригексифенідил (Trihexyphenidyl)** ^[1] (див. п. 6.3.3. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.7. Антидоти

- **Калію перманганат (Potassium permanganate)** *.^{**}^[1] (див. п. 9.1.4.1. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: V03AB18 - антидоти

Основна фармакотерапевтична дія: антидотна при отруєннях фосфором, опіоїдами, алкалоїдами, синільною кислотою, хініном; сильний окислювач; у присутності органічних речовин, що легко окислюються (компоненти тканин, гнійні відділення), легко відщеплює кисень і перетворюється у діоксид марганцю, який в залежності від концентрації р-ну виявляє в'язучу, подразливу, припікальну дію; кисень, що вивільнився, зумовлює протимікробний і дезодораційний вплив.

Показання для застосування ЛЗ: отруєння опіоїдами, алкалоїдами, ніотином, синільною кислотою, хініном.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для промивання шлунку, полоскання застосовують 0,01%-0,02%-0,1% р-ни; при отруєннях - промивання шлунку 0,01-0,1% р-ном.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: у р-нах високої концентрації може спричинити подразнення тканин, при підвищеній чутливості тканини - опік при потраплянні внутрішньо у людей зі зниженою кислотністю шлункового соку спричиняє гемотоксичну дію (метгемоглобінемія).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): 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.	КАЛІЮ ПЕРМАНГНАТ	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м.Запоріжжя, Україна	порошок у банках	3 г; 5 г		відсутня у реєстрі ОВЦ	

КАЛІЮ ПЕРМАНГАНАТ	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	порошок у фл.	3 г		відсутня у реєстрі ОВЦ
КАЛІЮ ПЕРМАНГАНАТ	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	порошок у фл.	5 г		2.10
КАЛІЮ ПЕРМАНГАНАТ	ТОВ "Істок-Плюс", м. Запоріжжя, Україна	порошок д/пригот. р-ну д/зовні. застос. у фл.	3 г, 5 г		відсутня у реєстрі ОВЦ

• **Налоксон (Naloxone) *** [1]

Фармакотерапевтична група: V03AB15 - антидоти.

Основна фармакотерапевтична дія: є конкурентним антагоністом опіатних рецепторів; блокує переважно μ -рецептори і витісняє наркотичні анальгетики з місць зв'язування, ліквідуючи симптоми передозування опіоїдів та усуває дію ендогенних опіатних пептидів і екзогенних опіоїдних анальгетиків; запобігає, усуває ефекти опіоїдних анальгетиків, відновлює дихання, зменшує седативну дію та ейфорію, усуває дію широкої групи наркотичних засобів як агоністів, так і агоністів-антагоністів опіатних рецепторів; усуває центральні і периферичні токсичні симптоми; ефективний при розладах функції дихання при змішаних отруєннях; проokuє с-м «відміни» у хворих з опіоїдною залежністю.

Показання для застосування ЛЗ: передозування опіоїдів ^{BOO3, БНФ}; для усунення пригнічення дихального центру ^{BOO3}; в икликаноного опіоїдами; для відновлення дихання у новонароджених після введення породіллі опіоїдних анальгетиків ^{БНФ}; як діагностичний засіб у хворих з підозрою на опіоїдну залежність.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують в/в струминно у г. випадках; в/в краплинно, в/м; дозу встановлює лікар індивідуально для кожного пацієнта; для усунення пригнічення дихального центру, спричиненого опіатами дорослим: в/в ін'єкція в дозі 0,1 - 0,2 мг (1,5 - 3 мг/кг маси тіла) зазвичай є достатньою. За необхідності додатково можна вводити 0,1 мг з інтервалом 2 хв до повного відновлення дихання і свідомості. Дітям початкова доза налоксону становить 0,01 ^{BOO3} - 0,02 мг/кг маси тіла в/в протягом 2 - 3 хв до повного відновлення дихання і свідомості; додаткові дози можна ^{BOO3} призначати з інтервалом 1 - 2 год. Гостре передозування опіатів: дорослим початкова доза становить 0,4 - 2 мг в/в ^{БНФ}, якщо не настає відновлення дихання, введення слід повторити ч/з 2 - 3 хв; препарат можна також вводити в/м (початкова доза - 0,4 - 2 мг), якщо в/в введення неможливе; діти: рекомендована початкова доза - 0,1 мг/кг маси тіла в/в; якщо бажаного ефекту не досягнуто, додатково у вигляді ін'єкції вводять 0,1 мг/кг маси тіла. Якщо в/в введення неможливе, препарат вводять в/м в початковій дозі 0,01 мг/кг маси тіла ^{БНФ}, розділений на кілька введення.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, підвищена пітливість, тахікардія, підвищення АТ, психомоторне збудження, м'язове тремтіння, судоми і навіть зупинка серця; ці симптоми є найчастішими ознаками с-му г. абстиненції і наслідком дуже швидкого антагонізування впливу похідних морфїну.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до налоксону.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	НАЛОКСОН-М	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", м. Харків, Україна	р-н д/ін'єкцій в амп.	0,4 мг/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Натрію тіосульфат (Sodium thiosulfate) *** [1]

Фармакотерапевтична група: V03AB06 - антидоти.

Основна фармакотерапевтична дія: виявляє протитоксичну, протизапальну та десенсибілізуючу дію; при взаємодії з екзогенними сполуками арсену, ртуті, свинцю утворює їх неотруйні сульфїти; з синильною кислотою та її солями утворює менш токсичні роданисті сполуки; знешкоджує препарати галоїдів (йоду, бром); застосування препарату для лікування паразитарних захворювань шкіри базується на його здатності розпадатися в кислому середовищі з виділенням сірки та сірчистого ангїдриду, які мають протипаразитарну дію.

Показання для застосування ЛЗ: отруєння сполуками арсену, ртуті, свинцю, синильною кислотою та її солями, йодом, бромом та їх солями; артрити, невралгії, алергічні захворювання, червоний вовчак, діабетична нейропатія

Спосіб застосування та дози ЛЗ: вводять в/в ^{BOO3, БНФ} по 5-10 мл 30% р-ну струминно; при отруєннях сполуками арсену, ртуті, свинцю, йодом, бромом та їх солями, а також при артритах, невралгіях, алергічних захворюваннях препарат призначають в/в у дозі 1,5 - 3 г (5 - 10 мл 30% р-ну); при ураженнях синильною кислотою та її солями препарат вводять у дозі 15 г (50 мл 30% р-ну); натрію тіосульфат при перелічених отруєннях та захворюваннях може призначатися внутрішньо у разовій дозі 2 - 3 г у вигляді 10% р-ну, який готують з 30% р-ну шляхом розведення водою або фізіологічним р-ном 1:2.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: не описана.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): парентерально - 1,5 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
--	---------------	-----------------	---------------	-----------	----------------------	----------------	----------------

I.	НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ	Харківське підприємство по вироб. імунобіологічних та лікар. препаратів ЗАТ "Біолік", м.Харків, Україна	р-н д/ін'єкц.в ампл. по 10 мл	30%	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ	Харківське підприємство по вироб. імунобіологічних та лікар. препаратів ЗАТ "Біолік", м.Харків, Україна	р-н д/ін'єкц.в ампл. по 5 мл	30%	№ 5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ	Харківське підприємство по вироб. імунобіологічних та лікар. препаратів ЗАТ "Біолік", м.Харків, Україна	р-н д/ін'єкц.в ампл. по 10 мл	30%	№ 10	1.15	
	НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ-БІОЛІК	Харківське підприємство по вироб. імунобіологічних та лікар. препаратів ЗАТ "Біолік", м.Харків, Україна	р-н д/ін'єкц.в ампл.	30%	№ 5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ-БІОЛІК	Харківське підприємство по вироб. імунобіологічних та лікар. препаратів ЗАТ "Біолік", м.Харків, Україна	р-н д/ін'єкц.в ампл. по 10 мл	30%	№ 10	1.03	
	НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ-БІОЛІК	Харківське підприємство по вироб. імунобіологічних та лікар. препаратів ЗАТ "Біолік", м.Харків, Україна	р-н д/ін'єкц.в ампл. по 5 мл	30%	№ 10	1.15	
	НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	р-н д/ін'єкц.в ампл.	300 мг/мл	№ 5, № 5x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	р-н д/ін'єкц.в ампл. по 5 мл	300 мг/мл	№ 5x2	1.25	

Комбіновані препарати

- **Унітіол + кальцію пантотенат (Unithiol + calcium pantothenate) **^[7]**

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЗОРЕКС®	ВАТ "Щолківський ітамінний завод", м. Щолково-1, Російська Федерація	капс.	250мг/10мг	№ 2, № 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЗОРЕКС®	ВАТ "Валента Фармацевтика", м. Щолково, Російська Федерація	капс.	250мг/10мг	№ 2, № 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	

5.2.8. Ентеросорбенти

- **Вугілля медичне активоване (Medicinal charcoal) *, **^[7]** (див. п. 10.8.1. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Гідрогель метилкремніевої кислоти (Methylsiliconic acid hydrogel) **^[7]** (див. п. 3.12.2.2. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.9. Нестероїдні протизапальні засоби

- **Декскетопрофен (Dexketoprofen)^[7]**

Фармакотерапевтична група: M01AE17 - Протизапальні та протиревматичні засоби. Похідні пропіонової кислоти.

Основна фармакотерапевтична дія: чинить аналгетичну, протизапальну та жарознижувальну дію і належить до класу НПЗЗ. Механізм її дії базується на зменшенні синтезу простагландинів за рахунок пригнічення циклооксигенази; зокрема гальмується перетворення арахідонової кислоти в циклічні ендопероксида PGG₂ та PGH₂, з яких утворюються простагландини PGE₁, PGE₂, PGF_{2α}, PGD₂, а також простагландин PGI₂ та тромбосани TxA₂ і TxB₂; пригнічення синтезу простагландинів може впливати на інші медіатори запалення, такі як кініни, що може також опосередковано впливати на основну дію препарату; виявлена пригнічувальна дія препарату на ізоензими циклогенези COX-1 та COX-2; чинить ефективну знеболювальну дію, яка розвивається ч/з 30 хв після застосування препарату і триває 4 - 6 год.

Показання для застосування ЛЗ: Симптоматична терапія болю^{БНФ}, як післяопераційний біль, нирков а коліка або біль у спині; лікування болю легкої та середньої інтенсивності в ділянці опорно-рухового апарату, менструального болю^{БНФ}, зубного болю.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: може вводиться глибоко в/м, в/в струминно, повільно (тривалістю не менше 15 сек) або в/в краплинно тривалістю 10 - 30 хв; дорослим рекомендоване дозування: 50 мг кожні 8 - 12 год; за необхідності повторна доза може бути введена з 6 - годинним інтервалом; МДД - 150 мг; р-н для ін'єкцій призначений для короткотривалого застосування, і лікування ним має обмежуватись періодом г. симптомів (не більше 2 діб).; по можливості пацієнти повинні переводитись на пероральну форму препарату; Перорально залежно від виду та інтенсивності болю рекомендована доза становить 12,5 мг кожні 4 - 6 год. або 25 мг кожні 8 год^{БНФ}.; добова доза не повинна перевищувати 75 мг^{БНФ}. Пацієнти літнього віку. Добова доза становить 50 мг^{БНФ}.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, болі в животі, пронос, диспепсія; порушення сну, стан тривоги, страху, головний біль, запаморочення, серцебиття, гастрит, запори, сухість у роті, здуття кишечника, шкірний висип, втомлюваність, припливи, слабкість, стан напруження, дискомфорт; парестезії, підвищення АТ, периферичні набряки, уповільнення дихання, пептичні виразки, кровотечі, перфорація виразки, анорексія, підвищення рівня ферментів печінки, кропив'янка, підвищена пітливість, поліурія, біль у спині, непритомність, у жінок - порушення менструального циклу, у чоловіків - порушення з боку простати; нейтропенія, тромбоцитопенія, нечіткість зору, шум у вухах, тахікардія, гіпотонія, бронхоспазм, задишка, ураження підшлункової залози, ураження печінки, тяжкі реакції з боку шкіри та слизових оболонок (с-м Стівенса-Джонсона; Лайєла), судинний набряк, шкірні реакції фотосенсибілізації, свербіж, ураження нирок (нефрит або нефротичний с-м), анафілактичні реакції, набряк обличчя.

Протипоказання до застосування ЛЗ: відома гіперчутливість до декскетопрофену триметамолу, до інших НПЗЗ; пацієнтам, у яких речовини, що мають подібну дію (ацетилсаліцилова кислота або інші НПЗЗ), спричиняють астматичні напади, бронхоспазм, г.риніт або призводять до розвитку носових поліпів, кропив'янки або ангіоневротичного набряку; пацієнтам з активною або підозрюваною (або в анамнезі) виразкою шлунка чи ДПК; пацієнтам з шлунково-кишковими кровотечами, іншими кровотечами або геморагічними порушеннями; пацієнтам з наявністю хвороби Крона або неспецифічного виразкового коліту; хворим з БА в анамнезі; пацієнтам з тяжкою неконтрольованою СН; пацієнтам з порушенням функції нирок від середнього до тяжкого ступеня; пацієнтам з тяжкими порушеннями функції печінки; хворим на геморагічний діатез або з іншими порушеннями коагуляції, а також пацієнтам, які отримують антикоагулянти, під час вагітності і лактації.

Визначена добова доза (DDD): орально – 75 мг, парентерально – 75 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДЕКСАЛПН®	А. Менаріні Мануфактурінг, Логістис енд Сервісес С.р.Л. (виробництво in bulk)/Лабораторіос Менаріні С.А. (виробництво in bulk) УБЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРИНІ ГРУП) (кінцеве пакування), Італія/Іспанія/Німеччина	табл., вкриті оболонкою №1х10	25 мг	7,79	
	ДЕКСАЛПН® ІН'ЄКТ	А. Менаріні Мануфактурінг, Логістис енд Сервісес С.р.Л., Італія	р-н д/ін. в ампл. по 2 мл №5	50 мг/2 мл	14,38	

- **Диклофенак (Diclofenac)** ** [гель та пластир м'яг] [П] (див. п. 8.7.1.1. розділу "РЕВМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Ібупрофен (Ibuprofen)** * ** [П] (див. п. 8.7.1.2. розділу "РЕВМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кеторолак (Ketorolac)** [П] (див. п. 8.7.1.1. розділу "РЕВМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кетопрофен (Ketoprofen)** ** [крем, гель, стрій на шкірний]

Фармакотерапевтична група: M01AE03 - нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: анальгезуюча, протизапальна та жарознижуюча дія; при запаленні кетопрофен інгібує синтез простагландинів і лейкотрієнів, гальмуючи активність циклооксигенази та частково - ліпооксигенази, також він інгібує синтез брадікініну і стабілізує лізосомальні мембрани; чинить знеболювальний ефект та усуває прояви симптомів запально-дегенеративних захворювань опорно-рухового апарату.

Показання для застосування ЛЗ: РА; серологічно негативний спондилоартрит (анкілозуючий спондиліт, псоріатичний артрит, реактивний артрит); подагра, псевдоподагра; остеоартрит; позасуглобовий ревматизм (тендиніт, бурсит, капсуліт плеча); больовий с-м (посттравматичні болі; післяопераційні болі; болі при метастазах пухлин); первинна дисменорея.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дози підбираються індивідуально, залежно від стану пацієнта та його реакції на лікування; звичайна добова доза кетопрофену становить 100^{БНФ} - 300 мг, залежно від стану та характеру захворювання; МДД - 300 мг; капс. приймають по 1 капс. 3 р/добу; при РА та остеоартриті приймають по 1 капс. кожні 6 год; при болях під час менструації рекомендована доза - по 1 капс. кожні 6 - 8 год; капс. кетопрофену можна приймати з супозиторіями - по 1 капс. вранці і вдень та по 1 супозиторію ввечері; го тракту можна одночасно приймати антацидні засоби; доза, що рекомендується для в/м введення, - 1 ампл. (100 мг) 1 - 2 р/добу; МДД кетопрофену для в/м введення становить 300 мг; за необхідності в/м введення можна доповнити призначенням пероральних, ректальних або трансдермальних форм; добова доза може бути збільшена до 300 мг або знижена до 100 мг, залежно від тяжкості захворювання та стану хворого; в/в інфузію слід проводити протягом 0,5 - 1 год, курс лікування при в/в введенні - не більше 48 год; МДД для в/в введення становить 300 мг; переривчаста в/в інфузія - 100 - 200 мг кетопрофену розводять у 100 мл натрію хлориду (0,9%) р-ні для ін'єкцій і вводять протягом 0,5 - 1 год; через 8 год інфузію можна повторити; безперервна в/в інфузія - 100 - 200 мг кетопрофену розводять у 500 мл інфузійного р-ну (натрію хлориду 0,9% р-н для ін'єкцій, р-н Рінгера з лактатом, р-н глюкози) і вводять протягом 8 год; через 8 год інфузію можна повторити; кетопрофен можна комбінувати з наркотичними анальгетиками; його можна змішувати з морфіном в одній ємкості: 10 - 20 мг морфіну та 100 - 200 мг кетопрофену розводять у 500 мл інфузійного р-ну (натрію хлориду 0,9% р-н для ін'єкцій, р-н Рінгера з лактатом); через 8 год інфузію можна повторити.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: диспептичні явища, нудота, метеоризм, біль у черевній порожнині, діарея, запор, розлади травлення, зниження апетиту, блювання, стоматит; головний біль, запаморочення, сонливість, депресія, безсоння, нервозність; порушення функції печінки і нирок, розлади зору і шум у вухах; гастрит, випорожнення чорного кольору, кровотеча з прямої кишки, прихована кров у калі, перфорація виразки шлунка, шлунково-кишкові прориви, криваве блювання; погіршення перебігу гіпертензії і збільшення ризику розвитку периферичних набряків; агранулоцитоз, тромбоцитопенія та анемія; висипання на шкірі та інші реакції гіперчутливості (анафілактичний шок, бронхоспазм, напад БА).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до кетопрофену або допоміжних речовин, саліцилатів та інших НПЗЗ; ерозивно-виразкові ураження ШКТ в стадії загострення; хр. диспепсія в анамнезі; тяжкі порушення функції печінки

та/або нирок; схильність до кровотеч; астматичні напади та риніт в анамнезі після застосування НПЗП; вагітність (III триместр) і грудне вигодовування; діти до 14 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	КЕТОНАЛ	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія	су поз.	100 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОНАЛ®	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	капс.	50 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОНАЛ®	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	су позиторії	100 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОНАЛ®	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	р-н д/ін.в амп.	100 мг/2 мл	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОНАЛ® ДУО	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	капс. тверді	150 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОНАЛ® РЕТАРД	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія	табл. пролонг. дії	150 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОНАЛ® РЕТАРД	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	табл. пролонг. дії	150 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОНАЛ® ФОРТЕ	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	табл., вкриті плівк. обол.	100 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Піроксикам (Piroxicam)** ** [для гелю] [П]

Фармакотерапевтична група: M01AC01 - нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби групи оксикамів.

Основна фармакотерапевтична дія: виявляє протизапальну, анальгетичну та жарознижувальну дію.

Показання для застосування ЛЗ: остеоартроз, анкілозуючий спондилоартрит^{БНФ}, ревматизм, РА^{БНФ}, г. больовий с-м радикулярного походження, ішіас, подагра, запалення сухожилів, дисфункція скелетних м'язів, дисменорея, для зниження післяопераційного болю.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають дорослим перорально в дозі 10-40 мг 1 р/добу під час або після їжі з достатньою кількістю рідини; при ревматоїдному поліартриті, дегенеративній артропатії, анкілозуючому спондилоартриті підтримуюча і початкова доза становить 20 мг 1 р/добу (залежно від стану хворого підтримуюча доза може бути знижена до 10 мг або підвищена до 30 мг/добу); при захворюванні м'яких тканин, травмах в перші 2 дні призначають по 40 мг/добу в один або декілька прийомів, потім по 20 мг/добу протягом 7 - 14 днів; при первинній дисменореї призначають по 20-40 мг/добу протягом перших 2 днів, при необхідності у наступні 1-3 дні призначають по 20 мг/добу; при г. подагрі - 40 мг/добу одноразово протягом 4 - 7 днів; для дорослих - 2 табл. (10 мг) одночасно, при особливо сильних і г. запальних больових с-мах - 4 табл. (10 мг)/добу за 2 прийоми; курс лікування - 2-3 тижні; МДД - 40 мг.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: при тривалому застосуванні - нудота, анорексія, біль і неприємні відчуття в епігастральній ділянці, метеоризм, діарея, набряки гомілок і стоп, зміни складу периферичної крові.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, вагітність і період лактації, виразкова хвороба шлунка і ДПК, БА, алергічні захворювання, дітям в віком до 14 років.

Визначена добова доза (DDD): орально - 20 мг; ректально - 20 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ПІРОКСИКАМ	ВАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м. Харків, Україна	Табл. у блістерах	0,01 г	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПІРОКСИКАМ-В	ВАТ "Монфарм", м. Монастирище, Черкаська обл, Україна	Капс. №10	0,01 г	0,41	
	ПІРОКСИКАМ-ЛХ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м. Харків, Україна	Су позиторії рект. №10	0,02 г	0,55	
II.	ПІРОКСИКАМ СОФАРМА	АТ "Софарма"/АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія/Болгарія	Капс. у блістерах	10 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПІРОКСИКАМ СОФАРМА	АТ "Софарма"/АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія/Болгарія	Капс. у блістерах	20 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЕДИН-20	Сінмедик Лабораторіз, Індія	Капс.	20 мг	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Німесулід (Nimesulid)** ** [П] [тільки гелю] (див. п. 8.7.1.8. розділу "РЕВМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.10. Анальгетики

5.2.10.1. Опіоїдні анальгетики

- **Буторфанол (Butorphanol)** ^[П] (див. п. 10.3.4. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Трамадол (Tramadol)** ^[П] (див. п. 10.3.1.2. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Морфін (Morphine)** *^[П] (див. п. 2.22.1.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.10.2. Неопіоїдні анальгетики

- **Кислота ацетилсаліцилова (Acetylsalicylic acid)** *, **^[П] (див. п. 2.15.3.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Метамізол натрію (Metamizole sodium)** **^[П] [тільки Табл.] (див. п. 10.3.5. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Нефопам (Neforam)** ^[П]

Фармакотерапевтична група: N02BG06 - анальгетики та антипіретики.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, обезболююча; ненаркотичний анальгетик, структурно несхожий на інші анальгетики; експериментальні дослідження вказують на центральну дію, що полягає в інгібуванні зворотнього захоплення дофаміну, норадреналіну та серотоніну на рівні синапсів; у клінічних дослідженнях виявив позитивний ефект щодо післяопераційного тремтіння; не пригнічує дихання та не впливає на перистальтику кишечника; має незначний антихолінергічний ефект.

Показання для застосування ЛЗ: больовий с-м ^{БНФ} різної етіології та інтенсивності (травми, біль після хірургічних операцій, знеболювання пологів, зубний біль, міалгія, ниркова та печінкова коліки); премедикація перед болісними медичними процедурами.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: терапія повинна відповідати інтенсивності больового с-му та реакції пацієнта; в/м рекомендується доза - 20 мг, при необхідності введення повторюють кожні 6 год; МДД - 120 мг; вводять у вигляді тривалої в/в інфузії протягом не менш ніж 15 хв, пацієнт повинен бути в лежачому положенні; одноразова доза на одну ін'єкцію - 20 мг; при необхідності введення повторюють кожні 4 год; МДД - 120 мг; препарат можна вводити у звичайному р-ні для інфузій (ізотонічний р-н натрію хлориду або 5% р-н глюкози); оптимальне співвідношення при розведенні - 1 амп. препарату в 50 мл р-ну для інфузії; курс лікування - не більше 8 - 10 днів; внутрішньо початкова рекомендована доза 1-2 табл. 3 р/добу ^{БНФ}; доза може коливатися від 1 до 3 табл. 3 р/добу ^{БНФ} залежно від реакції хворого; не виявлено ефекту звикання до препарату; можна приймати тривалий час.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: пітливість, сонливість, нудота, блювання, атропіноподібні реакції (сухість у роті, запаморочення, затримка сечі, дратівливість, збудженість); тахікардія та підвищення АТ, гіперчутливість, кропив'янка, набряк Квінке, анафілактичний шок, судоми, галюцинації, медикаментозна залежність.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до нефопаму або інших компонентів препарату; діти віком до 12 років; судоми або їх наявність в анамнезі, епілепсія; ризик затримки сечі, пов'язаної з уретропростатичними порушеннями; ризик г. глаукоматозного нападу; в агітність, період годування груддю.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АКУПАН	БІОКОДЕКС/ДЕЛЬФАРМ ТУР, Франція/Франція	р-н д/ін'єкцв амп.	20 мг/2 мл	№ 5	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	НЕФОПАМ	Єгипетська міжнародна фармацевтична промислова компанія "ЕІПІКО", Єгипет	р-н д/ін'єкцв амп.	20 мг/2 мл	№ 3	відсутня у реєстрі ОБЦ	

Комбіновані препарати

- **Метамізол натрію + Кофеїн-бензоат натрію (Metamizole sodium + Caffeine and sodium benzoate)** **^[П] (див. п. 10.3.5. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Метамізол натрію + Парацетамол + Кофеїн-бензоат натрію + Фенобарбітал + Кодеїн (Metamizole sodium + Paracetamol + Caffeine and sodium benzoate + Phenobarbital + Codeine)** **^[П] (див. п. 10.3.5. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

5.2.11. Вітаміни

- **Кислота аскорбінова (Ascorbic acid)** *, ** [для пероральних форм] ^[П] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- **Піридоксин (Pyridoxine)** *^[П] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- **Тіамін (Thiamine)** *^[П] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- **Ціанокобаламін (Cyanocobalamin)** ^[П] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")

5.2.12. Інші засоби, що застосовуються в наркології

- **Адеметіонін (Ademetionine)** ^[П] (див. п. 3.19.1. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Амброксол (Ambroxol)** ** [для оральних форм] ^[П] (див. п. 4.6.2.3. розділу "ПУЛЬМОНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ, ЩО ЗАСТОСОВУЮТЬСЯ ПРИ ОБСТРУКТИВНИХ ЗАХВОРЮВАННЯХ ДИХАЛЬНИХ ШЛЯХІВ")

• **Аміак (Ammonia) ****

Фармакотерапевтична група: R07AX - засоби, що впливають на респіраторну систему

Основна фармакотерапевтична дія: належить до ЛЗ, які подразнюють нервові закінчення; при нанесенні на шкіру чинить подразнювальну та антимікробну дію, добре очищає шкіру.

Показання для застосування ЛЗ: непритомний стан.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: використовують інгаляційно, зовнішньо - при інгаляційному застосуванні, як засіб швидкої допомоги, невеликий шматочок марлі або вати, змочений р-ном аміаку, обережно підносять до носових отворів на 0,5-1 сек при укусах комах р-н аміаку застосовують зовнішньо у вигляді примочок; для миття рук хірурга - 25 мл аміаку р-ну додають до 5 л. теплої кип'яченої води, р-н діє антимікробно і очищає шкіру.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: при тривалій експозиції (інгаляційне застосування) аміаку р-н може викликати рефлекторну зупинку дихання.

Протипоказання до застосування ЛЗ: місцеве застосування протипоказане при дерматитах, екземах, інших шкірних захворюваннях, при відкритих травматичних ушкодженнях шкірних покривів.

Визначена добова доза (DDD): 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.	АМІАК	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	р-н д/зовн. застосування у ф.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АМІАК	ЗАТ "Фармнатур", м. Одеса, Україна	р-н д/зовн. застосування у фп.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АМІАКУ РОЗЧИН	БАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н у фп.	10%		1.70	
	АМІАКУ РОЗЧИН	БАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н у фп.	10%		3.10	
	АМІАКУ РОЗЧИН	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян", с. Немиринці, Ружинський р-н, Житомирська обл., Україна	р-н д/зовн. застосування у фп.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АМІАКУ РОЗЧИН	ЗАТ "Ліки Кіровоградщини", м. Кіровоград, Україна	р-н д/зовн. застосування у фп.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АМІАКУ РОЗЧИН	ДП "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України", м. Київ, Україна	р-н д/зовн. застосування у фп.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АМІАКУ РОЗЧИН 10%	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	р-н д/зовн. застосування у фп.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АМІАКУ РОЗЧИН 10%	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	р-н д/зовн. застосування у фп.	10%		1.80	

• **Аміодарон (Amiodarone) ^[7]** (див. п. 2.14.3. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Комбіновані препарати

- **Амоксицилін + Кислота клавуланова (Amoxicillin + Clavulanic acid) * ^[7]** (див. п. 17.2.1.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Ампіцилін + Оксацилін (Ampicillin + Oxacillin) ^[7]** (див. п. 17.2.1.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Атропін (Atropine) * ^[7]** (див. п. 3.3.4. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 15.4.1. розділу "ОФТАЛЬМОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Актовегін (Actovegin)** (див. п. 2.18.6. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Алюмінію гідроксид + Магнію гідроксид (Aluminii hydroxid + Magnesii hydroxid) ^[7]** (див. п. 3.1.1.2. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Амінокислоти, комбінації**
- **Антраль (Antral) ** ^[7]**

Фармакотерапевтична група: A05BA50 - гепатотропні препарати.

Основна фармакотерапевтична дія: властива пролонгована протизапальна, знеболювальна, жарознижувальна дія, а також імуномодуючі властивості, протівірусна активність відносно вірусів гепатиту А, Е та В; в умовах г., підгострого та хр. ушкодження печінки різними ксенобіотиками та їх комбінаціями сприяє послабленню наслідків дії гепатотоксинів, активізації репаративних процесів у гепатоцитах і практичній нормалізації показників структурно-функціонального стану печінки, інгібує процеси перекисного окиснення ліпідів у крові і тканинах, підтримує активність антиоксидантних систем організму, зумовлює стабілізацію структури печінки та мембран гепатоцитів.

Показання для застосування ЛЗ: дорослим і дітям для лікування: г. і хр. гепатитів різного ґенезу; жирової дистрофії та цирозів печінки; запальних захворювань жовчного міхура, підшлункової залози. Для профілактики захворювань печінки внаслідок негативної дії токсинів різноманітної етіології.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають внутрішньо після їди, 3 р/добу: дорослим та дітям віком старше 10 років - по 200 мг на прийом, дітям віком 4-10 років - по 100 мг на прийом; тривалість лікування залежить від тяжкості хвороби; середній курс лікування становить 3-4 тижні, який слід повторити після 3-4-тижневої перерви.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: диспептичні явища, що проходять після відміни препарату.

Протипоказання до застосування ЛЗ: порушення видільної функції нирок, гіперчутливість до компонентів препарату, дитячий вік до 4 років.

Визначена добова доза (DDD): перорально – 200 мг (СтДД)

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	АНТРАЛЬ®	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	табл., в/о у блістерах	0,1 г	№ 30	2.82	
	АНТРАЛЬ®	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	табл., в/о у блістерах	0,2 г	№ 30	0.81	

- **Ацикловір (Aciclovir)** **^[крем, мазь] ^[Г] (див. п. 15.1.3. розділу "ОФТАЛЬМОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 17.5.2.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Бендазол (Bendazol)** **^[Г] (див. п. 2.7.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Вазелін (Vaseline)** ** (див. п. 9.6.2. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Вінкамін (Vincamine)** ^[Г]

Фармакотерапевтична група: C04AX07 - засоби, які поліпшують мозковий кровообіг

Основна фармакотерапевтична дія: має селективну вазорегулюючу дію на мозковий кровообіг; сприяє адаптації мозкового кровообігу відповідно до метаболічних потреб мозку, поліпшує метаболізм мозку за рахунок підсилення окислення глюкози, збільшуючи тим самим вироблення енергії та сприяючи підвищенню загальної активності організму. має селективну вазорегулюючу дію на мозковий кровообіг, збільшує постачання киснем нейронів, що знаходяться у стані гіпоксії; знижує та стабілізує периферичний опір судин головного мозку; препарат має унікальну здатність до нормалізації мозкового кровообігу та покращання постачання киснем нейронів; доведено, що препарат дуже добре переноситься пацієнтами, не маючи біологічної, гематологічної токсичності та побічної дії на нирки та печінку; маючи різнобічний вплив, що покращує діяльність мозку, є перспективним препаратом для застосування як стимулятора інтелектуальних здібностей.

Показання для застосування ЛЗ: для нормалізації і адаптації церебрального кровообігу відповідно до метаболічних потреб мозку: для покращання, регуляції і підтримання функцій головного мозку - погіршення пам'яті; порушення концентрації уваги; діабетичній ангіопатії; атеросклеротичне ураження судин головного мозку; ЧМТ; після ГПМК; гіпертонічна енцефалопатія; порушення слуху та зору судинного ґенезу; порушення орієнтації у просторі і часі, емоційні порушення, що є наслідками різних психічних порушень; для поліпшення інтелектуальних здібностей.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим - 1 капс. 2р/добу, термін лікування визначається лікарем

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до будь-якого компонента препарату; пухлини мозку; вагітність і годування груддю.

Визначена добова доза (DDD): перорально – 30 мг (СтДД)

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ВІНОКСИН МВ	ТОВ "Фарма Старт", м. Київ, Україна	табл. прол. дії у бл.	30 мг	№ 20, № 60	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	ОКСИБРАЛ™	ГлаксоСмітКляйн С.А.Е., Єгипет	капс. прол. дії у бл.	30 мг	№ 20	0.89	0,11\$

- **Вода для ін'єкцій (Aqua pro injectioni)** *, **^[Г]

Фармакотерапевтична група: V07AB - розчинники та засоби розведення

Основна фармакотерапевтична дія: вода для ін'єкцій апірогенна, хімічно не активна, не має фармакологічної дії.

Показання для застосування ЛЗ: застосовується для приготування стерильних р-нів лікарських і діагностичних засобів, призначених для п/ш, в/м або в/в введення.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: приготування р-нів лікарських та діагностичних засобів з використанням води для ін'єкцій здійснюється в стерильних умовах (відкриття ампул, наповнення водою шприца та ємностей з лікарськими засобами); кількість води для ін'єкцій з метою приготування р-ну ЛЗ визначається інструкцією для медичного застосування останнього.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: не описана.

Протипоказання до застосування ЛЗ: як розчинник лікарських і діагностичних препаратів не застосовується, якщо в інструкції для медичного застосування препарату зазначений інший розчинник.

Визначена добова доза (DDD): не визначено, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
--	---------------	-----------------	---------------	-----------	----------------------	----------------	----------------

I.	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	Дочірнє підприємство "Львівдіалік" ДАК "Укрмедпром", м. Львів, Україна	розчинник д/парат. застос в амп.	2 мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ТОВ "Ніко", м. Макіївка, Донецька обл., Україна	р-н д/ін'єкц.в амп.	2 мл або 5 мл	№ 5	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ТОВ "Ніко", м. Макіївка, Донецька обл., Україна	р-н д/ін'єкц.в амп.	2 мл	№ 10	7.66
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ТОВ "Ніко", м. Макіївка, Донецька обл., Україна	р-н д/ін'єкц.в амп.	5 мл	№ 10	9.71
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	АТ "Галичфарм", м.Львів, Україна	розчинник д/парат. застос в амп.	по 2 мл	№ 10	6.60
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	АТ "Галичфарм", м.Львів, Україна	розчинник д/парат. застос в амп.	по 5 мл	№ 10	8.25
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ТОВ "Юрія-Фарм", м.Київ, Україна	розчинник д/парат. застос у пляшках із скла	100 мл, 200 мл	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ТОВ "Юрія-Фарм", м.Київ, Україна	розчинник д/парат. застос у контейнерах	100мл, 200мл, 250мл, 400мл, 500мл, 2000мл, 5000мл	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ТОВ "Юрія-Фарм", м.Київ, Україна	розчинник д/парат. застос у пляшках із скла	400 мл	№1	6.70
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ТОВ "Юрія-Фарм", м.Київ, Україна	розчинник д/парат. застос у контейнерах	1000 мл	№1	19.92
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ТОВ "Юрія-Фарм", м.Київ, Україна	розчинник д/парат. застос у контейнерах	3000 мл	№1	26.38
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	розчинник д/парат. застос в амп.	5 мл	№ 10	4.95
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	розчинник д/парат. застос в амп.	2 мл	№ 10	6.05
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	вода д/ін'єкц.в амп.	10 мл	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	вода д/ін'єкц.в амп.	2 мл	№ 10	5.60
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	вода д/ін'єкц.в амп.	5 мл	№ 10	7.00
	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	розчинник д/приг. р-ну д/ін'єкц.в амп.	2 мл, 5 мл	№ 10, № 5x2	відсутня у реєстрі ОБЦ

- **Гепарин (Heparin)** * **^[для місцевих форм] [П] (див. п. 13.8.1.2. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Гідрокортизон (Hydrocortisone)** *** ^[тільки мазь] [П] (див. п. 7.4.1. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Гідроксиетилкрохмаль (Hydroxyethylstarch)**
- **Гліцин (Glycine)** ** ^[табл., капс.] [П] (див. п. 5.2.3.2. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Дексаметазон (Dexamethasone)** * ^[П] (див. п. 7.4.1. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Декстран-40 (Dextran-40)** * ^[П] (див. п. 10.5.2. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Глюкоза (Glucose)** **^[табл., порошок] (див. п. 7.2. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Дигоксин (Digoxin)** * ^[П] (див. п. 2.12. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Дифенгідрамін (Diphenhydramine)** **^[мазь, гель] (див. п. 9.3.1. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Домперідон (Domperidone)** ** ^[П] (див. п. 3.5. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

- **Допамін (Dopamine)** *^[П] (див. п. 2.13.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Дротаверин (Drotaverine)** **^[П] [Табл., супозиторії] (див. п. 3.3.2. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Екстракт рутки лікарської + Екстракт плодів розторопші плямистої (Fumaria officinalis + Silybum marianum)** **^[П] (див. п. 3.7.4. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Епінефрин (Epinephrine)** *^[П] (див. п. 2.13.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Фосфоліпіди (Phospholipide)** **^[П] [окрім розчину] (див. п. 3.7.5. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Ізолейцин + Лейцин + Лізин + Орнітин + Гліцин + Метіонін + Фенілаланін + Треонін + Триптофан + Валін + Аргінін + Гістидин + Аланін + Пролін + Сорбітол + Нікотинамід + Рибофлавін + Пантенол + Піридоксин + Натрію гідрокарбонат + Натрію хлорид + Калію хлорид (Isoleucine + Leucine + Lysine + Ornithine + Glycine + Methionine + Phenylalanine + Treonine + Tryptophan + Valin + Arginin + Histidine + Alanin + Pprolin + Sorbitol + Nicotinamid + Riboflavin + Panthenol + Pyridoxine + Sodium hydrocarbonate + Sodium chloride + Potassium chloride)**
- **Інозин (Inosine)** ^[П] (див. п. 2.13.3.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Інсулін (Insulin)** *^[П]
- **Калію і магнею аспарагінат (Potassium and magnesium aspartate)** ** (див. п. 2.14.4.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кальцію глюконат (Calcii gluconate)** *, **^[П] [тільки Табл.] (див. п. 7.7.1.6. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кальцію хлорид (Calcii chloride)** *^[П] (див. п. 10.5.6. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Камфора (Camphora)** **^[П]

Фармакотерапевтична група: M02AX10 - засоби, що застосовуються місцев о при суглобов ому та м'язов ому болю.

Основна фармакотерапевтична дія: має антимікробні, протизапальні, знеболювальні та відтяжні властивості; має протисвербіжний ефект.

Показання для застосування ЛЗ: артрити, ревматизм, артралгії, міозит, міалгії, ішіас.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: зовнішньо для розтирань та компресів; кількість аплікацій та їх тривалість зумовлені характером захворювання, ступенем його проявів, рівнем і особливостями супутньої терапії; зазвичай розтирають шкіру 2-3 р/добу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: алергічні прояви, кропив'янка.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; захворювання шкіри різного характеру у ділянці застосування препарату; виразков о-некротичні захворювання шкіри.

Визначена добова доза (DDD): 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.
І.	КАМФОРНА ОЛІЯ	Кому нальне підприємств о Київської обласної ради "Фармацев тична фабрика", м. Київ, Україна	олія у фл.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАМФОРНА ОЛІЯ	ВАТ "Фіто фарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н д/зов н. застос., олійний у фл.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАМФОРНА ОЛІЯ	ЗАТ Фармацев тична фабрика "Віола", м.Запоріжжя, Україна	олія д/зов н. застос у фл.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАМФОРНА ОЛІЯ	ДП "Експериментальний з-д медичних препаратів Ін-ту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України", м.Київ, Україна	олія д/зов н. застос у фл.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СПИРТ КАМФОРНИЙ	Дочірнє підприємств о "Агро фірма "Ян" приватного підприємств а "Ян", с. Немиринці, Ружинський р-н, Житомирська обл., Україна	р-н д/зов н. застос., спиртовий у фл.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СПИРТ КАМФОРНИЙ	Кому нальне підприємств о "Луганська обласна "Фармація", Фармацев тична ф-ка, м. Луганськ, Україна	р-н д/зов н. застос., спиртовий у фл.	10%	№ 1	2.80	
	СПИРТ КАМФОРНИЙ	ТОВ "Фармацев тична ф-ка", м. Івано-Франківськ, Україна	р-н д/зов н. застос., спиртовий у фл.	10%		відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СПИРТ КАМФОРНИЙ	ВАТ "Фіто фарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н д/зов н. застос., спиртовий у фл.	10%	№ 1	3.10	

СПИРТ КАМФОРНИЙ	ЗАТ Фармацевтична ф-ка "Віола", м. Запоріжжя, Україна	р-н д/зовн. застос., спиртовий у фл.	10%		відсутня у реєстрі ОБЦ
СПИРТ КАМФОРНИЙ	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	р-н наскірний у фл.	10%		відсутня у реєстрі ОБЦ
СПИРТ КАМФОРНИЙ	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	р-н д/зовн. застос., спиртовий у фл.	10%		відсутня у реєстрі ОБЦ
СПИРТ КАМФОРНИЙ 2 %	ЗАТ "Ліки Кіровоградщини", м. Кіровоград, Україна	р-н д/зовн. застос., спиртовий у фл.	2 %	№ 1	2.45

- **Каптоприл (Captopril)** ^[П] (див. п. 2.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кислота аденозинтрифосфорна (Adenosin triphosphoric acid)** ^{**[П]} (див. п. 2.13.3.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кислота амінокапронова (Aminocaproic acid)** ^{** [для пероральних форм] [П]} (див. п. 13.7.5.1. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Клемастин (Clemastine)** ^{** [П] [окрім р-ну]} (див. п. 18.3.1.1. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")
- **Кофеїн-бензоат натрію (Caffeine and sodium benzoate)** ^[П]

Фармакотерапевтична група: N06BC01 - психостимулюючі і ноотропні засоби. Похідні ксантину.

Основна фармакотерапевтична дія: має психостимулюючу та аналептичну активність; важливим у механізмі стимулюючого ефекту препарату є зв'язування з пуриновими рецепторами мозку; механізм дії препарату обумовлений пригніченням кофеїном ферменту фосфодіестерази, що призводить до накопичення всередині клітин циклічного аденозинмонофосфату та стимуляції гліколізу; кофеїн посилює та регулює процеси збудження в корі головного мозку, посилює позитивні рефлекси, підвищує розумову та фізичну працездатність; дія препарату значною мірою залежить від типу вищої нервової діяльності; кофеїн підвищує рефлекторну збудливість спинного мозку, збуджує дихальний та судино-руховий центри; діурез під впливом препарату посилюється (зменшується реабсорбція натрію), підвищується ЧСС, АТ (при гіпотензії), скоротливість міокарда; зменшує агрегацію тромбоцитів.

Показання для застосування ЛЗ: інфекційні та інші захворювання, що супроводжуються пригніченням ЦНС і СС системи (г. СН), пригнічення дихання, асфіксія, отруєння наркотиками, іншими отрутами, що пригнічують ЦНС, астеничний с-м, спазми судин головного мозку.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим вводять п/ш дозі 1 мл 10% або 20% р-ну, дітям - по 0,25 - 1 мл 10% р-ну; табл. кофеїн-бензоату натрію призначають всередину 2 - 3 р/добу; дози препарату підбирають індивідуально; разова доза для дорослих і дітей старше 14 років становить 100 - 200 мг; вища разова доза - 500 мг, МДД - 1000 мг; дітям від 5 до 14 років призначають у дозі 50 - 100 мг 2 - 3 р/добу; МДД для дітей - 500 мг; курс лікування встановлює лікар залежно від тяжкості захворювання та ефективності терапії.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: безсоння, занепокоєння, нудота, блювання, тахікардія (особливо при тривалому застосуванні), аритмії, підвищення АТ.

Протипоказання до застосування ЛЗ: збудження, безсоння, виражена АГ та атеросклероз, органічні захворювання СС системи, глаукома, старечий вік (можливо занепокоєння, безсоння, судоми); кофеїн-бензоат натрію у вигляді табл. не рекомендується застосовувати дітям до 5 років.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 0,4 г, парентерально - 0,4 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	КОФЕІН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", м. Харків, Україна	р-н д/ін'єкц в амп.			відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КОФЕІН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", м. Харків, Україна	р-н д/ін'єкц в амп.	200 мг/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КОФЕІН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ/ТОВ "Агрофарм", м. Ірпінь, Київська обл., Україна/Україна	табл. у бл. у контурних безчар/у п.	200 м	№ 10	1.10	
	КОФЕІН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	р-н д/ін'єкц в амп. по 2 мл	100 мг/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КОФЕІН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	р-н д/ін'єкц в амп. по 1 мл	100 мг/мл	№ 10	2.26	

КОФЕІН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	р-н д/ін'єкц в амп. по 2 мл	200 мг/мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КОФЕІН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	р-н д/ін'єкц в амп. по 1 мл	200 мг/мл	№ 10	0.98	

- **Ксантинолу нікотинам (Xantinol nicotinate)** ^[П] (див. п. 2.19.1.6. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Лактулоза (Lactulose)** ^{**[П]} (див. п. 3.11.2. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Лідокаїн (Lidocaine)** * ^[П] (див. п. 10.2.2. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Лоперамід (Loperamide)** ^{**[П]} (див. п. 3.12.3. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Лоратадин (Loratadine)** ^{**[П]} (див. п. 16.2.1.1.4. розділу "ОТОРИНОЛАРИНГОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Магнію сульфат (Magnesium sulfate)** *, ^{**[П]} [тільки порошок] (див. п. 3.11.2. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 10.5.6. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Метоклопрамід (Metoclopramide)** ^[П] (див. п. 3.5. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Натрію хлорид (Sodium chloride)** *, ^{**[для назальних форм]} ^[П] (див. п. 10.5.6. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Нафазолін (Naphazoline)** ^{**[П]} (див. п. 16.2.1.1.3.1. розділу "ОТОРИНОЛАРИНГОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Неостигмін (Neostigmine)** * ^[П] (див. п. 6.6.1. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Нікетамід (Nikethamide)** ^[П] (див. п. 4.5.1. розділу "ПУЛЬМОНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ, ЩО ЗАСТОСОВУЮТЬСЯ ПРИ ОБСТРУКТИВНИХ ЗАХВОРЮВАННЯХ ДИХАЛЬНИХ ШЛЯХІВ")
- **Кислота нікотинова (Nicotinic acid)** *, ^{**[П]} [тільки Табл.] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- **Нітрофурал (Nitrofurazone)** ^{**[р-н д/зовнішнього застосування]} ^[П] (див. п. 9.1.4.1. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Ніфедипін (Nifedipine)** ^[П] (див. п. 2.3.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Ніцерголін (Nicergoline)** ^[П] (див. п. 2.18.4.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Норфлуксацин (Norfloxacin)** ^[П] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Оксиметазолін (Oxymetazoline)** ^{**[П]} (див. п. 16.2.1.1.3.1. розділу "ОТОРИНОЛАРИНГОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Омепразол (Omeprazole)** ^[П] (див. п. 3.1.3. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Панкреатин (Pancreatin)** ^{**} (див. п. 3.17.1. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ") []]
- **Папаверин (Papaverine)** ^{**[П]} [тільки супозиторії] (див. п. 2.7.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Пентоксифілін (Pentoxifylline)** ^[П] (див. п. 2.19.1.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Натрію пікосульфат (Sodium picosulfate)** ^{**[П]} (див. п. 3.11.1. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Преднізолон (Prednisolone)** * ^[П] (див. п. 7.4.1. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Прокаїн (Procaine)** ^[П] (див. п. 10.2.1. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Прокаїнамід (Procainamide)** * ^[П] (див. п. 2.14.1.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Пропранолол (Propranolol)** * ^[П] (див. п. 2.1.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Сорбітол + Натрію лактат + Натрію хлорид + Кальцію хлорид + Калію хлорид + Магнію хлорид (Sorbitol + Sodium lactate + Sodium chloride + Calcium chloride + Potassium chloride + Magnesium chloride)** ^[П] (див. п. 10.5.7. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Натрію хлорид + Калію хлорид + Натрію гідрокарбонат (Sodium chloride + Potassium chloride + Sodium hydrocarbonate)** ^[П] (див. п. 10.5.6. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Силімарин (Silymarin)** ^{**[П]} (див. п. 3.7.2. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Солізім (Solizym)** ^{**[П]} (див. п. 3.17.1. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Сорбітол + Натрію лактат + Натрію хлорид + Кальцію хлорид + Калію хлорид + Магнію хлорид (Sorbitol + Sodium lactate + Sodium chloride + Calcium chloride + Potassium chloride + Magnesium chloride)** ^[П] (див. п. 10.5.7. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

- **Сульфациетамід (Sulfacetamide)** **^[для крап. очних] ^[1] (див. п. 15.1.1.2. розділу "ОФТАЛЬМОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Сульфокамфокаїн (Sulfocamphocain)** ^[1]

Фармакотерапевтична група: C01EB02 - кардіологічні препарати.

Основна фармакотерапевтична дія: механізм дії препарату обумовлений збудженням ЦНС, в першу чергу центрів довгастого мозку як безпосередньо, так і через сонний синус; тонізує дихальний і судиноруховий центри; належить до групи аналептичних ЛЗ; підсилює обмінні процеси в серцевому м'язі, підвищуючи його чутливість до впливу симпатичних нервів; впливає на судини; у результаті відбувається перерозподіл крові, звужуються судини органів черевної порожнини, підвищується тонус венозних судин, збільшується приплив крові до серця, поліпшується коронарний кровотік, кровопостачання мозку та легень; кардіотонічний ефект пов'язаний з адреносенсибілізуючою дією, посиленням процесів дихання, пов'язаних із процесом фосфорилізації макроергічних з'єднань.

Показання для застосування ЛЗ: г. та хр. ДН, пригнічення дихання при пневмонії та інших інфекційних захворюваннях; кардіогенний та анафілактичний шок; г. СН в геріатрії; отруєння алкоголем, легкі форми отруєння снодійними засобами.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: вводять п/ш, в/м або в/в (повільно, струминно або краплинно) дорослим у разовій дозі 2 мл; для розведення слід застосовувати ізотонічний р-н натрію хлориду з рН не нижче 5,5; при необхідності препарат вводять 2-3 р/добу; в/в вводять у г. випадках; при хр. дихальній та СН препарат застосовують в/м або п/ш, курс лікування може становити 20-30 днів; МДД - 12 мл; об'єктивний досвід застосування у дітей відсутній у зв'язку з тим, що в ранньому дитячому віці застосування препарату неможливе через наявність новокаїну - основи, а в більш пізньому дитячому віці - через можливість камфори підвищувати судомну готовність у дітей.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: зниження АТ (особливо у пацієнтів із артеріальною гіпотензією), шкірні АР (висипи, свербіж, почервоніння шкіри).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до камфори, новокаїну, епілепсія, схильність до судом.

Визначена добова доза (DDD): перорально – 200 мг (СтДД)

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	СУЛЬФОКАМФОК АІН-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	р-н д/ін'єкц.в амп.	100 мг/мл	№ 10	1.42	

- **Теофілін (Theophylline)** ^[1] (див. п. 2.7.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 4.1.3.1. розділу "ПУЛЬМОНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ, ЩО ЗАСТОСОВУЮТЬСЯ ПРИ ОБСТРУКТИВНИХ ЗАХВОРЮВАННЯХ ДИХАЛЬНИХ ШЛЯХІВ")
- **Кислота тіоктова (Tiocitic acid)** ^[1] (див. п. 3.19.2. розділу "ГASTРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Триметазидин (Trimetazidine)** ^[1] (див. п. 2.13.3.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Фенілефрин (Phenylephrine)** ** ^[1] ^[тільки вушні краплі] (див. п. 15.4.2. розділу "ОФТАЛЬМОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Фталілсульфаміазол (Phthalylsulfathiazole)** ** ^[1] (див. п. 3.12.1. розділу "ГASTРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Фуросемід (Furosemide)** * ^[1] (див. п. 2.9.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Цетиризин (Cetirizine)** ** ^[1] (див. п. 18.3.1.2. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")
- **Цефазолін (Cefazolin)** * ^[1] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Цефтриаксон (Ceftriaxone)** * ^[1] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Цефуроксим (Cefuroxime)** ^[1] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Цинаризин (Cinnarizine)** ** ^[1] (див. п. 6.7.3.3. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Ципрофлоксацин (Ciprofloxacin)** * ^[1] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Кислота янтарна + Нікотинамід + Інозин + Рибофлавін (Succinic acid + Nicotinamid + Inosine + Riboflavin)** ^[1] (див. п. 6.1.1., п. 6.7.5. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")