

8. РЕВМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ

- 8.1. Лікарські засоби для лікування м'язево-скелетних захворювань суглобів**
- 8.2. Імуносупресанти**
- 8.3. Структурні аналоги фолієвої кислоти**
- 8.4. Алкілуючі сполуки**
- 8.5. Протималарійні препарати**
- 8.6. Біологічні агенти**
 - 8.6.1. Інгібітори фактору некрозу пухлин α (ФНП- α)
 - 8.6.2. Анти-CD-20-агенти
 - 8.6.3. Імуносупресори на основі моноклональних антитіл
- 8.7. Засоби, що впливають на опорно-руховий апарат**
 - 8.7.1. Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби
 - 8.7.1.1. Похідні оцтової кислоти та споріднені сполуки
 - 8.7.1.2. Похідні пропіонової кислоти
 - 8.7.1.3. Оксиками
 - 8.7.1.4. Фенамати (препарати мефенамінової кислоти)
 - 8.7.1.5. Коксиби
 - 8.7.1.6. Інші нестероїдні протизапальні/протиревматичні засоби
 - 8.7.1.7. Специфічні протиревматичні засоби
 - 8.7.1.8. Інші протизапальні засоби
 - 8.7.2. Засоби, що застосовуються для лікування подагри
 - 8.7.3. Засоби, що впливають на структуру та мінералізацію кісток
 - 8.7.3.1. Бісфосфонати
 - 8.7.3.2. Стронцію ранелат
 - 8.7.3.3. Препарати вітаміну Д
 - 8.7.3.4. Препарати кальцію
 - 8.7.3.5. Препарати кальцитоніну
 - 8.7.3.6. Препарати, які нормалізують функцію хрящової тканини
 - 8.7.4. Селективні модулятори естрогенових рецепторів
 - 8.7.5. Інші засоби, які застосовуються для лікування опорно-рухового апарату
- 8.8. Анальгетики**
 - 8.8.1. Опіоїди
 - 8.8.2. Інші анальгетики та антипіретики
 - 8.8.3. Аніліди
- 8.9. Глюкокортикостероїди для системного застосування**
- 8.10. Міорелаксанти**
 - 8.10.1. Міорелаксанти з центральним механізмом дії
 - 8.10.2. Інші міорелаксанти центральної дії
- 8.11. Ферменти. Трипсин, комбінації**
- 8.12. Інші засоби, що застосовуються при патології опорно-рухового апарата**

8.1. Лікарські засоби для лікування м'язево-скелетних захворювань суглобів

- **Сульфасалазин (Sulfasalazine) ***^[1] (див. п. 3.14.1. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: системне лікування РА у дорослих, ювенільного полі- або олігоартритного РА.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дозу підбирається індивідуально, залежно від чутливості пацієнта до препарату і відповіді на лікування; пацієнтам, які раніше не приймали препарат, рекомендується підвищувати дозу поступово протягом перших 9 днів; системне лікування РА у дорослих і ювенільного РА (при поліартриті чи олігоартриті) - початкова доза становить 500 мг/добу, її збільшують щотижня на 500 мг, до досягнення дози 2 г/добу (добову дозу слід розділити на 2-4 прийоми); у деяких пацієнтів клінічний ефект може бути досягнутий через 12 тижнів застосування препарату; якщо клінічний ефект після 12 тижнів застосування недостатній, добова доза може бути збільшена до 3 г/добу; діти (2 роки і старше) ювенільний РА: 30-50 мг/кг/добу в 4 прийоми; МПД становить 2 г/добу; з метою зменшення ризику можливих шлунково-кишкових небажаних ефектів лікування слід розпочинати з 1/4-1/3 запланованої підтримуючої дози та підвищувати її щотижня з досягненням підтримуючої дози протягом місяця.

8.2. Імуносупресанти

- **Азатиоприн (Azathioprine) ***^[1] (див. п. 18.2.3. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: монотерапія або у комбінації з кортикостероїдами та/або іншими препаратами (що може включати зменшення дози або відміну кортикостероїдів) при тяжкому перебігу РА.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: початкова доза становить 1-3 мг/кг/добу і повинна уточнюватись у цих межах залежно від клінічної відповіді (яка проявляється через тижні або місяці лікування) та гематологічної толерантності; при появі терапевтичного ефекту підтримуюча доза зменшується до рівня, при якому цей терапевтичний ефект підтримується; при відсутності терапевтичного ефекту через 3 місяці лікування слід переглянути доцільність призначення азатиоприну; підтримуюча доза може бути у межах 1-3 мг/кг/добу, залежно від клінічного стану та індивідуальної відповіді пацієнта, включаючи гематологічну толерантність.

- **Лефлуномід (Leflunomide)**^[1] (див. п. 18.2.3. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: активна фаза РА у дорослих пацієнтів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначається в якості "хворобо-модифікуючого антиревматичного засобу" (ХМАРЗ); терапія лефлуномідом починається з дози насичення 100 мг 1 р/добу дорослим протягом 3 днів; надалі рекомендована підтримуюча доза становить 20 мг 1 р/добу при РА; якщо підтримуюча доза 20 мг погано переноситься пацієнтом, доза може бути зменшена до 10 мг 1 р/добу; лікувальний ефект починає виявлятися через 4-6 тижнів від початку лікування і може посилюватись протягом 4-6 місяців від початку лікування.

- **Циклоспорин (Cyclosporin) ***^[1] (див. п. 18.2.2. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: тяжкі форми активного РА.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: добову дозу завжди слід ділити на 2 разові дози; капс. слід ковтати цілком; протягом перших 6 тижнів лікування рекомендована доза становить 3 мг/кг/добу в 2 прийоми; у випадку недостатнього ефекту добова доза може бути поступово збільшена, якщо дозволяє переносимість, але вона не повинна перевищувати 5 мг/кг; для досягнення повної ефективності може знадобитися до 12 тижнів терапії; для підтримуючої терапії доза повинна добиратись індивідуально, залежно від переносимості препарату; циклоспорин можна також поєднувати з тижневим курсом метотрексату у низьких дозах у пацієнтів з незадовільною відповіддю на монотерапію метотрексатом; початкова доза дорівнює 2,5 мг/кг/добу в 2 прийоми, при цьому дозу можна підвищувати до рівня, який лімітується переносимістю.

8.3. Структурні аналоги фолієвої кислоти

- **Метотрексат (Methotrexate) ***^[1] (див. п. 19.1.2. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")

Показання для застосування ЛЗ: активний РА у дорослих.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: початкова доза - 7,5 мг 1 р/тиждень п/ш, в/м або в/в; при РА терапевтичний ефект звичайно відмічається вже через 4-6 тижнів, після чого стан пацієнтів продовжує поліпшуватися ще 12 і більше тижнів; якщо через 6-8 тижнів терапії ознак поліпшення та токсичних ефектів немає, дози можна поступово збільшувати на 2,5 мг на тиждень; оптимальна тижнева доза 7,5-15 мг, але вона не повинна перевищувати 20 мг, якщо ефекту немає після 8 тижнів лікування у МПД, препарат має бути відмінений; після досягнення терапевтичного ефекту дози препарату мають бути знижені до найнижчого можливого рівня; оптимальна тривалість терапії поки невизначена, однак попередні дані свідчать про збереження початкового ефекту щонайменше протягом 2 років у разі прийняття підтримуючих доз; після припинення лікування метотрексатом симптоми хвороби можуть повертатися через 3-6 тижнів.

8.4. Алкілюючі сполуки

- **Циклофосфамід (Cyclophosphamide) ***^[1] (див. п. 19.1.1. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")

Показання для застосування ЛЗ: РА, системний червоний вовчак, склеродермія, системний васкуліт

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для безперервного лікування дорослих і дітей - від 3 до 6 мг/кг маси тіла, щоденно (еквівалентне від 120 до 240 мг/м² площі поверхні тіла); для переривчастого лікування дорослих і дітей 10-15 мг/кг маси тіла (еквівалентне 400-600 мг/м² площі поверхні тіла), з інтервалами від 2 до 5 днів; для переривчастого лікування дорослих і дітей з високою дозою, наприклад 20-40 мг/кг маси тіла (еквівалентне від 800 до 1600 мг/м² площі поверхні тіла).

8.5. Протималярійні препарати

- **Хлорохін (Chloroquine)** * ^[7] (див. п. 17.6.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: додатковий ЛЗ при лікуванні РА, червоного вовчака, фотодерматозів та порфірії.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: при РА та червоному вовчаку дорослим рекомендовано приймати по 150 мг 4 рази на добу; терапевтичний ефект виявляється, як правило, на 4-му тижні лікування; після досягнення максимального ефекту дозу препарату можна зменшити. МДД для дітей 3 мг/кг маси тіла.

- **Гідроксихлорохін (Hydroxychloroquine)** ^[7] (див. п. 17.6.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: системний червоний вовчак; дискоїдний червоний вовчак; РА; ювенільний хр. артрит

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовувати перорально; ревматичні захворювання - для досягнення терапевтичного ефекту необхідно кілька тижнів (препарат має кумулятивну дію); якщо протягом 6 місяців стан хворого не поліпшується, застосування препарату слід припинити, так як незначні побічні ефекти можуть виявлятися відносно рано; РА - для дорослих початкова доза становить 400-600 мг/добу, підтримуюча доза - 200-400 мг/добу; ювенільний хр. артрит - доза не повинна перевищувати 6,5 мг/кг або 400 мг/добу, ^{БНФ} призначати необхідно найменшу дозу.

8.6. Біологічні агенти

8.6.1. Інгібітори фактору некрозу пухлин α (ФНП- α)

- **Інфліксимаб (Infliximab)** ^[7] (див. п. 18.2.4. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: РА в активній формі за відсутності достатнього ефекту від терапії метотрексатом або без попередньої терапії метотрексатом; анкілозуючий спондиліт в активній формі для зменшення ознак і симптомів захворювання, покращання функціонального стану.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: пацієнтам, які розпочинають лікування вперше, застосовують 3 мг/кг препарату як 2-годинну в/в інфузію, після чого додатково проводять інфузії у тій же дозі на 2 та 6 тижнів, надалі лікування проводять кожні 8 тижнів ^{БНФ}. Пацієнтам, які добре перенесли перші 2-годинні інфузії препарату, можна скоротити тривалість наступних інфузій до 1 години. Дослідження щодо скорочення інфузій у дозі > 6 мг/кг не проводилися. Застосовувати у комбінації з метотрексатом. Терапевтичний ефект досягається протягом 12 тижнів після початку лікування. У випадку виникнення неадекватної реакції або при відсутності терапевтичного ефекту після 12 тижнів можна розглянути питання щодо поетапного збільшення дози приблизно на 1,5 мг/кг до максимальної 7,5 мг/кг кожні 8 тижнів ^{БНФ}. В іншому випадку можна розглянути можливість прийому 3 мг/кг з частотою кожні 4 тижні. У пацієнтів, які не демонструють позитивний терапевтичний ефект протягом перших 12 тижнів лікування або після корекції дози, необхідно ретельно оцінити доцільність продовження терапії. ^{БНФ}

8.6.2. Анти-CD-20-агенти

- **Ритуксимаб (Rituximab)** ^[7] (див. п. 18.2.4. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ", п. 19.1.6. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")

Показання для застосування ЛЗ: активний РА у дорослих в комбінації з метотрексатом при неефективності лікування інгібіторами фактору некрозу пухлини.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: стандартний режим дозування РА - курс терапії складається з 2-х в/в введень препарату по 1000 мг; рекомендована доза - 1000 мг в/в; наступне введення препарату у дозі 1000 мг проводиться через 2 тижні; хворим на РА з метою зменшення частоти і вираженості інфузійних реакцій за 30 хв до застосування ритуксимабу необхідно ввести метилпреднізолон в дозі 100 мг в/в; перша інфузія - рекомендована початкова швидкість інфузії складає 50 мг/год, надалі її можна збільшувати на 50 мг/год кожні 30 хв, доводячи до максимальної швидкості 400 мг/год; наступні інфузії можна починати зі швидкості введення 100 мг/год і збільшувати на 100 мг/год кожні 30 хв до максимальної швидкості 400 мг/год.

8.6.3. Імуносупресори на основі моноклональних антитіл

- **Адалімумаб (Adalimumab)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: L04AB04 - селективний імунодепресант. Моноклональне антитіло.

Основна фармакотерапевтична дія: селективний імунодепресант, рекомбінантне моноклональне а/т, пептидна послідовність якого ідентична до IgG1 людини; у хворих РА викликає швидке зниження рівнів гостро фазових показників запалення сироваткових рівнів цитокінів

Показання для застосування ЛЗ: активний РА середнього та тяжкого ступенів тяжкості (в режимі монотерапії або в комбінації з метотрексатом або іншими базисними протизапальними засобами); активний псоріатичний артрит, активний анкілозуючий спондиліт.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим призначають п/к в дозі 40 мг 1 раз на 2 тижні; при призначенні адалімумабу терапія ГКС, НППЗ, анальгетиками, саліцилатами, метотрексатом та іншими базисними протизапальними засобами може бути продовжена. В окремих хворих, що не отримують метотрексат, може бути досягнутий додатковий ефект при збільшенні дози до 40 мг 1 раз на тиждень ^{БНФ}.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: інфекції, новоутворення (папілома шкіри); анемія, лімфопенія, лейкопенія, лейкоцитоз, лімфаденопатія, нейтропенія, тромбоцитопенія; АР, сезонна алергія, гіперхолестеринемія, гіперурикемія, анорексія, зниження апетиту, гіперглікемія, зміни маси тіла; головний біль, головокружіння, парестезії, депресія, тривожні розлади; кон'юнктивіт, блефарит, біль, закладання та дзвін у вухах; АГ, приливи, гематоми,

тахікардія; кашель, біль у горлі; нудота, біль у животі, діарея, диспепсія; висипання, свербіння шкіри; артралгія, біль у кінцівках, судоми, міальгія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: інфекційні хвороби, в т.ч. туберкульоз; вагітність; період годування грудьми; дитячий та підлітковий вік до 16 років; гіперчутливість до адалімабу; з обережністю приймати при демієлінізуючих захворюваннях.

Визначена добова доза (DDD): парентерально - 2,9 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ХУМІРА® (HUMIRA®)	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG, Німеччина; Abbott GmbH & Co. KG, Німеччина; Випуск серій: Abbott Biotechnology Deutschland GmbH, Німеччина	р-н д/ін'єкцій	40мг/0,8мл	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ХУМІРА® (HUMIRA®)	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG, Німеччина; Abbott GmbH & Co. KG, Німеччина; Випуск серій: Abbott Biotechnology Deutschland GmbH, Німеччина	р-н д/ін'єкцій	40мг/0,8мл	№2	461.74	58\$

8.7. Засоби, що впливають на опорно-руховий апарат

8.7.1. Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби

8.7.1.1. Похідні оцтової кислоти та споріднені сполуки

- **Диклофенак (Diclofenac)**** [гель, пластр м/д] [Г]

Фармакотерапевтична група: M01AB05 - нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби. M02AA15 - нестероїдні протизапальні засоби для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, аналгетична, жарознижувальна дія; основний механізм дії - гальмування біосинтезу простагландинів, які відіграють важливу роль у генезі запалення, болю і пропасниці; при ревматичних захворюваннях клінічний ефект характеризується значним зменшенням вираженості таких симптомів і скарг, як біль у спокої і при русі, ранкова скрутість, припухлість суглобів, а також поліпшенням функції суглобів; не пригнічує біосинтез протеогліканів хрящової тканини; виявляє значний аналгетичний ефект препарату при помірному і сильно вираженому больовому с-мі неревматичного генезу; здатний усувати больові відчуття і знижувати вираженість крововтрат при первинній дисменореї; виявляє лікувальний ефект при нападах мігрені;

Показання для застосування ЛЗ: запальні і дегенеративні форми ревматичних захворювань (РА, анкілозуючий спондиліт, остеоартроз, спондилоартрити); больові с-ми з боку хребта; ревматичні захворювання позасуглобових м'яких тканин^{БНФ}; лікарські форми місцевого лікування (гель, трансдермальний пластр) - з метою лікування запалення сухожилів, зв'язок, м'язів та суглобів травматичної етіології, наприклад, при розтягненні зв'язок та сухожилів, вивихах, забиттях; локалізованих форм ревматизму м'яких тканин та суглобів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують для лікування дорослих, починаючи з добової дози 100-150 мг, при нерізно виражених симптомах, а також при тривалій терапії достатньо дози 75-100 мг/добу (добову дозу частіше розподіляють на 2-3 рази); за необхідності впливати на нічний біль або на ранкову скрутість на доповнення до перорального вживання препарату в день диклофенак призначають у вигляді супозиторіїв перед сном; дорослим також рекомендовано в/м введення 75 мг (вміст 1 ампули) 1 р/добу не більше 2-х днів поспіль; при необхідності лікування може бути продовжено за допомогою таблеток або ректальних свічок^{БНФ} у тяжких випадках, як виняток, можуть бути проведені 2 ін'єкції по 75 мг, з проміжком у декілька год (друга ін'єкція повинна проводитися у протилежну сидничу ділянку); як альтернатива, одну ін'єкцію препарату на день (75 мг) можна комбінувати з прийомом інших лікарських форм диклофенаку (табл., ректальні свічки), при цьому максимальна добова доза становить 150 мг^{БНФ}. Зовнішньо дорослим та дітям від 12 років застосовують 3-4 р/добу, злегка втираючи в шкіру. Кількість препарату залежить від розміру ураженої зони (так, 2-4 г, що за розміром відповідає розміру вишні або волоського горіха достатньо для нанесення на ділянку площею 400-800 см²). Не застосовувати довше 14 днів поспіль - при ураженні м'якої тканини або ревматичних захворювань м'якої тканини, або довше 21 дня - у випадку болю, спричиненого артритом, якщо лікарем не призначено інше.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: біль в епігастральній ділянці, нудота, блювання, діарея, спазми в животі, диспепсія, здуття живота, анорексія, шлунково-кишкова кровотеча (криваві блювання, мелена, діарея з домішкою крові), виразки шлунка і кишечника, що супроводжуються або не супроводжуються кровотечею чи перфорацією, афтозний стоматит, глосит, зміни з боку стравоходу, виникнення діафрагмоподібних стриктур в кишечнику, неспецифічний геморагічний коліт, загострення неспецифічного виразкового коліту або хвороби Крона, запори, панкреатит; головний біль, запаморочення, виражене запаморочення, сонливість, порушення чутливості, включаючи парестезії, розлади пам'яті, дезорієнтація, безсоння, дратівливість, судоми, депресія, відчуття тривоги, нічні кошмари, тремор, психотичні реакції, асептичний менінгіт; порушення зору (помутніння зору, диплопія), порушення слуху, шум у вухах, порушення смакових відчуттів; шкірні висипання, кропив'янка, висипи у вигляді пухирів, екзема, мультиформна еритема, с-м Стівенса-Джонсона, с-м Лайєла (г. токсичний епідермоліз), еритродермія (ексфоліативний дерматит), випадання волосся, фоточутливі реакції; пурпура, у т.ч. алергічна; нирки - набряки, г. ниркова недостатність, гематурія і протеїнурія, інтерстиціальний нефрит; нефротичний с-м; папілярний некроз; підвищення рівня АЛТ/АСТ, гепатит, що супроводжується або не супроводжується жовтухом; тромбоцитопенія, лейкопенія, гемолітична анемія, апластична анемія, агранулоцитоз; АР, БА, системні анафілактичні/анафілактоїдні реакції, включаючи гіпотензію, васкуліт, пневмоніт, прискорене серцевиття, біль у грудях, АГ, застійна СН.

Протипоказання до застосування ЛЗ: виразка шлунка або кишечника; гіперчутливість до препарату, ацетилсаліцилової кислоти або інших НПЗП (наявність в анамнезі БА, кропив'янки або г. риніту).

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

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
І.	ДИКЛОФЕНАК	БАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м.Харків, Україна	табл.	0,05 г	10, 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК	БАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м.Харків, Україна	гель	10 мг/г	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК	БАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м.Харків, Україна	гель	50 мг/г	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК	ТОВ "Ніко", м.Майівка, Донецька обл., Україна	р-н р-н д/ін'акцій по 3мл	25 мг/мл	10	1.47	
	ДИКЛОФЕНАК	ТОВ "Ніко", м.Майівка, Донецька обл., Україна	р-н д/ін'акцій по 3мл	25 мг/мл	5	1.79	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", м.Харків, Україна	капс.	0,025 г	30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", м.Харків, Україна	табл.	25 мг	25	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	БАТ "Монфарм", м.Монастирище, Черкаська обл., Україна	супозиторії ректальні	0,05 г	10	1.46	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	ПРАТ "Біофарма", м.Київ, Україна	р-н д/ін'екцій	2,5 %	5, 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	БАТ "Лубнифарм", м.Лубни, Полтавська обл., Україна	р-н д/ін'акцій	2,5 %	10	1.24	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	БАТ "Лубнифарм", м.Лубни, Полтавська обл., Україна	р-н д/ін'екцій	2,5 %	5	1.41	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	БАТ "Фармак", м.Київ, Україна	гель	10 мг/г	1	4.29	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	р-н д/ін'акцій	25 мг/мл	100	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	р-н д/ін'акцій	25 мг/мл	5	1.61	
	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ ЛХ	Харківське підприємство по виробництву імунобіологічних та лікарських препаратів ЗАТ "Біолік", м.Харків, Україна	р-н д/ін'екцій	25 мг/мл	5	1.47	
	ДИКЛОФЕНАК-БІОЛІК	Харківське підприємство по виробництву імунобіологічних та лікарських препаратів ЗАТ "Біолік", м.Харків, Україна	р-н д/ін'екцій	25 мг/мл	5	3.79	
	ДИКЛОФЕНАК-ВІОЛА	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м.Запоріжжя, Україна	гель	1%	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	р-н д/ін'екцій по 3мл	25 мг/мл	10	1.27	
	ДИКЛОФЕНАК-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	р-н д/ін'екцій по 3мл	25 мг/мл	5	1.49	
	ДИКЛОФЕНАК-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	табл., в/о, кишковорозчинні	25 мг	30	0.36	
	ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	гель	1%	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	р-н д/ін'екцій	2,5 %	5	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я УЛЬТРА	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	гель д/зовнішнього застосування	5 %	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	гель д/зов нішнього застосування	3 %	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛОФЕНАК-ЛХ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	супозиторії ректальні	0,1 г	10	0.97	
	ДИКЛОФЕНАК-ФАРМЕКС	ТОВ "Фармекс Груп", Київська обл., м. Бориспіль, Україна	супозиторії ректальні	100 мг	10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	НАТРІУ ДИКЛОФЕНАК-КВ	ПАТ "Київський вітамінний завод", м.Київ, Україна	капс. тверді	25 мг	30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ОРТОФЕН	БАТ "Вітаміни", м.Умань, Черкаська обл., Україна	табл., в/о, кишковорозчинні	0,025 г	30	0.40	
	ОРТОФЕН	БАТ "Вітаміни", м.Умань, Черкаська обл., Україна	табл., в/о, кишковорозчинні	0,025 г	10	0.48	
	ОРТОФЕН-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл., в/о, кишковорозчинні	25 мг	30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ОРТОФЕН-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл., в/о	50 мг	10, 20, 30, 50	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	АЛМІРАЛ	Медокемі ЛТД, Кіпр	р-н д/ін'єкцій	75 мг/3 мл	10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН®	Новартис Фарма С.А.С, Франція	супозиторії	25 мг	10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН®	Новартис Фарма С.А.С, Франція	супозиторії	50 мг	10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН®	Новартис Фарма С.А.С, Франція	супозиторії	100 мг	5	5.58	
	ВОЛЬТАРЕН®	Новартис Фарма С.п.А., Італія	табл. гастрорезистентні	25 мг	30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН®	Новартис Фарма С.п.А., Італія	табл. гастрорезистентні	50 мг	20	5.98	0,75\$
	ВОЛЬТАРЕН®	Новартис Фарма Штейн АГ, Швейцарія	р-н д/ін'єкцій по 3мл	75 мг/3 мл	5	12.28	1,54\$
	ВОЛЬТАРЕН® АКП	Новартис Фармасьютика С. А., Іспанія	табл., в криті п/о	12,5 мг	10, 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН® ЕМУЛЬГЕЛЬ	Новартис Консьюмер Хелс С.А./Новартис Фарма Продакшнс ГмбХ, Швейцарія/Німеччина	емульгель д/зов нішнього застосування	1%	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН® РАПІД	Новартис Урунлері, Туреччина	табл., в криті ц/о	25 мг	30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН® РАПІД	Новартис Урунлері, Туреччина	табл., в криті ц/о	50 мг	10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН® РАПІД	Новартис Урунлері, Туреччина	табл., в криті ц/о	50 мг	10, 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН® РАПІД	Новартис Урунлері, Туреччина	табл., в криті ц/о	50 мг	20	4.78	
	ВОЛЬТАРЕН® РЕТАРД	Новартис Фарма С.п.А., Італія	табл., в/о, прол. дії	75 мг	20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОЛЬТАРЕН® СР	Новартис Фарма С.п.А., Італія	табл., в/о	75 мг	20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛАК®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Гексал АГ/Веймер Фарма ГмбХ/ІснаГексал Фарма ГмбХ, Німеччина/Німеччина/Німеччина	р-н д/ін'єкцій	75 мг/3 мл	5	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДИКЛАК®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз/Веймер Фарма ГмбХ/ІснаГексал Фарма ГмбХ, Німеччина/Німеччина/Німеччина	р-н д/ін'єкцій	75 мг/3 мл	5	відсутня у реєстрі ОБЦ	

ДИКЛАК®	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємств о компанії Сандоз/Сандоз до Бразил Фармацев тика Лтда, Німеччина/Бразилія	табл. кишков о-розчинні	50 мг	20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛАК® ID	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємств о компанії Сандоз, Німеччина	табл. з модифіков . вивільненням	75 мг	20, 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛАК® ID	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємств о компанії Сандоз/Лек С.А., Польща, підприємств о компанії Сандоз, Німеччина/Польща	табл. з модифіков . вивільненням	150 мг	20, 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛАК® ГЕЛЬ	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємств о компанії Гексал АГ, Німеччина	гель	5 %	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛАК® ГЕЛЬ	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємств о компанії Сандоз, Німеччина	гель	5 %	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛАК® ЛІПОГЕЛЬ	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємств о компанії Сандоз/Ц.П.М. КонтрактФарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина/Німеччина	гель д/зовнішнього застосування	10 мг/г	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОБЕНЕ	Меркле ГмбХ (виробник кінцевого продукту) УТека Фармасьютикал Ко.Лтд. (виробник in bulk і пакувальник), Німеччина/Японія	пластир лікувальний	140 мг	5	43.37	3,80€
ДИКЛОБЕНЕ	Меркле ГмбХ (виробник кінцевого продукту) УТека Фармасьютикал Ко.Лтд. (виробник in bulk і пакувальник), Німеччина/Японія	пластир лікувальний	140 мг	10	74.81	6,56€
ДИКЛОБЕРЛ® 100	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина	суполісорії	100 мг	5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОБЕРЛ® 100	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина	суполісорії	100 мг	10	2.95	
ДИКЛОБЕРЛ® 50	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина	суполісорії	50 мг	5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОБЕРЛ® 50	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина	суполісорії	50 мг	10	3.86	
ДИКЛОБЕРЛ® 50	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина	табл., в/о, кишков о-розчинні	50 мг	100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОБЕРЛ® 50	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина	табл., в/о, кишков о-розчинні	50 мг	50	0.99	
ДИКЛОБЕРЛ® N 75	А. Менаріні Мануфактурінг, Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія	р-н для ін'єкцій	75 мг/3 мл	5	7.57	
ДИКЛОБЕРЛ® РЕТАРД	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП) (кінцеве пакування; випуск серії)/Рімзер Спеціаліті Продакшн ГмбХ (виробництво капсул твердих in bulk; контроль серії)/Менаріні-Фон Хейден ГмбХ (кінцеве пакування), Німеччина/Німеччина	капс. тверді прол. дії	100 мг	10, 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	

ДИКЛОБЕРЛ® РЕТАРД	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП) (кінцеве пакування; випуск серії)/Рімзер Спеціаліті Продакшн ГмбХ (виробництво капсул твердих in bulk; контроль серії)/Менаріні-Фон Хейден ГмбХ (кінцеве пакування), Німеччина/Німеччина	капс. тверді прол. дії	100 мг	20	1.53	
ДИКЛОБРЮ	БРЮФАРМЕКСПОРТ с.п.р.л. (відповідальний за випуск серії)/ЛАБОРАТОРІЯ ВОЛЬФС Н.В., Бельгія/Бельгія	табл., вкриті кишковорозчинною оболонкою	50 мг	30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОБРЮ	БРЮФАРМЕКСПОРТ с.п.р.л., Бельгія	р-н д/ін'єкцій	75 мг/3 мл	5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОБРЮ 100 мг	БРЮФАРМЕКСПОРТ с.п.р.л./ЛАБОРАТОРІЯ ВОЛЬФС Н.В., Бельгія/Бельгія	табл., в/о, прол. дії	100 мг	20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОВІТ	ВАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	су позиторії ректальні	50 мг	10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОРАН® ГЕЛЬ	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд), Індія	гель	10 мг/г	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОРАН® СР	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд), Індія	табл., вкриті п/о	100 мг	10, 20, 100	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОРЕУМ	Альфа Вассерманн С.п.А., Італія	р-н д/ін'єкцій	75 мг/3 мл	6	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОФЕНАК	"Хемофарм" АД, Сербія	гель	1%	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОФЕНАК	ТОВ "Фармтехнологія", м. Мінськ, Республіка Білорусь	гель д/зовнішнього застосування	5 %	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОФЕНАК	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	су позиторії	50 мг	10	0.73	
ДИКЛОФЕНАК	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	су позиторії	100 мг	10	0.67	
ДИКЛОФЕНАК	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	су позиторії ректальні	50 мг	6	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОФЕНАК	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	су позиторії ректальні	100 мг	6, 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОФЕНАК-НОРТОН	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД/ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія/Індія	р-н д/ін'єкцій	25 мг/3 мл	5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДИКЛОФЕНАК-НОРТОН	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	р-н д/ін'єкцій	25 мг/3 мл	5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ДОЛОКСЕН	Аджіо Фармас'ютикалз Лтд., Індія	р-н д/ін'єкцій	1 %	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕВІНОПОН	Фармацевтична лабораторія "БРОС ЛТД", Греція	р-н д/ін'єкцій	25 мг/3 мл	5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КАТАФАСТ	Міфарм С.п.А., Італія	порошок д/орального р-ну	50 мг	3, 9	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КАТАФАСТ	Міфарм С.п.А., Італія	порошок д/орального р-ну	50 мг	21	11.96	
НАКЛОФЕН	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл. кишковорозчинні	50 мг	20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НАКЛОФЕН	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	р-н для ін'єкцій	75 мг/3 мл	5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НАКЛОФЕН	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	су позиторії	50 мг	10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НАКЛОФЕН	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	гель д/зовнішнього застосування	10 мг/г	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

НАКЛОФЕН ДУО	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	капс.	75 мг	20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
НАКЛОФЕН РЕТАРД	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	табл. прол. дії	100 мг	20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™ - 100 РЕКТОКАПС	Р.П. Шерер ГмбХ, Німеччина	капс. ректальні	100 мг	5	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™ - 100 РЕКТОКАПС	Р.П. Шерер ГмбХ/Мефа ЛЛС (виробник, який відповідає за контроль та випуск серії), Німеччина/Швейцарія	капс. ректальні	100 мг	5	5.05	0,44€
ОЛФЕН™ - 100 РЕКТОКАПС	Р.П. Шерер ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина	капс. ректальні	100 мг	5	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™ - 100 СР ДЕПОКАПС	Мефа Лтд., Швейцарія	капс. прол. дії	100 мг	10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™ - 100 СР ДЕПОКАПС	Мефа Лтд., Швейцарія	капс. прол. дії	100 мг	20	1.50	
ОЛФЕН™ - 50 ЛАКТАБ	Мефа Лтд., Швейцарія	табл., в/о	50 мг	20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™ 140 мг ТРАНСДЕРМАЛЬНИЙ ПЛАСТИР	Тейка Фармасьютікал Ко., Лтд., Японія	пластир трансдермальний	140 мг	2	35.17	3,09€
ОЛФЕН™ 140 мг ТРАНСДЕРМАЛЬНИЙ ПЛАСТИР	Тейка Фармасьютікал Ко., Лтд., Японія	пластир трансдерм.	140 мг	5	54.74	4,81€
ОЛФЕН™ 140 мг ТРАНСДЕРМАЛЬНИЙ ПЛАСТИР	Тейка Фармасьютікал Ко., Лтд., Японія	пластир трансдерм.	140 мг	10	93.90	8,25€
ОЛФЕН™ 140 мг ТРАНСДЕРМАЛЬНИЙ ПЛАСТИР	Тейка Фармасьютікал Ко., Лтд./Мефа ЛЛС (виробник, який відповідає за контроль та випуск серії), Японія/Швейцарія	пластир трансдерм.	140 мг	5	54.74	4,81€
ОЛФЕН™ ГЕЛЬ	Мефа ЛЛС (виробник, який відповідає за контроль та випуск серії)/Меркле ГмбХ, Швейцарія/Німеччина	гель	1%	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™ ГЕЛЬ	Мефа Лтд./Меркле ГмбХ, Швейцарія/Німеччина	гель	1%	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™ ГЕЛЬ	Мефа Лтд., Швейцарія	гель 20 г	10 мг/г	1	21.51	1,89€
ОЛФЕН™ ГЕЛЬ	Мефа Лтд., Швейцарія	гель 50 г	10 мг/г	1	29.14	2,56€
ОЛФЕН™ РОЛЛ-ОН	Мефа Лтд./Меркле ГмбХ, Швейцарія/Німеччина	гель	1%	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™-100 РЕКТОКАПС	Р.П. Шерер ГмбХ/Мефа ЛЛС (виробник, який відповідає за контроль та випуск серії), Німеччина/Швейцарія	капс. ректальні	100 мг	5	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™-100 СР ДЕПОКАПС	Мефа ЛЛС/Унтерзунгсінститут Хеппелер (додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості), Швейцарія/Німеччина	капс. прол. дії	100 мг	10, 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™-100 СР ДЕПОКАПС	Мефа ЛЛС/Унтерзунгсінститут Хеппелер (додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості), Швейцарія/Німеччина	капс. прол. дії	100 мг	20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™-100 СР ДЕПОКАПС	Мефа Лтд., Швейцарія	капс. прол. дії	100 мг	10, 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™-50 ЛАКТАБ	Мефа ЛЛС/Унтерзунгсінститут Хеппелер (додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості), Швейцарія/Німеччина	табл. кишковорозчинні	50 мг	20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ОЛФЕН™-50 ЛАКТАБ	Мефа ЛЛС/Унтерзунгсінститут Хеппелер (додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості), Швейцарія/Німеччина	табл., в/о	50 мг	20	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	ІНДОМЕТАЦИН-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл., в/о, кишковорозчинні	25 мг	10 або 30	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ІНДОМЕТАЦИН-РЕТАРД	ТОВ "Стиролбіофарм", м.Горлівка, Донецька обл., Україна	капс. прол. дії	75 мг	12 або 24	відсутня у реєстрі ОБЦ
II.	ІНДОМЕТАЦИН	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	супозиторії ректальні	50 мг	6 або 10	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ІНДОМЕТАЦИН	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	супозиторії ректальні	100 мг	6	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ІНДОМЕТАЦИН СОФАРМА	АТ "Софарма", Болгарія	супозиторії	50 мг	6	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ІНДОМЕТАЦИН СОФАРМА	АТ "Софарма", Болгарія	мазь	10 %	1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ІНДОМЕТАЦИН СОФАРМА	АТ "Софарма", Болгарія	табл., в/о, кишковорозчинні	25 мг	30	відсутня у реєстрі ОБЦ
	МЕТИНДОЛ РЕТАРД	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ, Польща	табл.	75 мг	25 або 50	відсутня у реєстрі ОБЦ

• Кеторолак (Ketorolac) [7]

Фармакотерапевтична група: M01AB15 – нестероїдні протизапальні препарати

Основна фармакотерапевтична дія: знеболювальна, протизапальна дії; діє на циклооксигеназний шлях обміну арахідонової кислоти, інгібуючи біосинтез простагландинів; має знеболювальну і протизапальну дії, проте його системна знеболювальна дія значно перевищує протизапальний ефект; пригнічує агрегацію тромбоцитів, спричинену арахідоновою кислотою і колагеном, і не впливає на АТФ-індуковану агрегацію тромбоцитів; подовжує середній час кровотечі, але не впливає на кількість тромбоцитів, протромбіновий час або частковий тромбопластиновий час; не має пригнічувальної дії на дихальний центр і не спричиняє підвищення кінцевого PCO₂.

Показання для застосування ЛЗ: купірування помірного і сильного болю^{БНФ}; г. травма м'язів, кісток та м'яких тканин, у тому числі розтягнення, вивихи, переломи; остеоартрит, остеоартроз, остеохондроз.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим та дітям старше 16 років призначають по 10 мг, потім за необхідності – по 10-30 мг через кожні 4 - 6 год; максимальна тривалість лікування не повинна перевищувати 7 днів^{БНФ}; хворим з масою тіла до 50 кг, хворим старше 65 років і хворим з порушеною функцією нирок рекомендується призначати 60 мг/добу; МДД – 120 мг; дорослим та дітям старше 16 років призначають в/м у початковій дозі 10 мг з наступними дозами 10 - 30 мг кожні 4 - 6 год за необхідності; МДД не повинна перевищувати 90 мг для дорослих і 60 мг для осіб похилого віку; максимальна тривалість застосування препарату становить 2 дні^{БНФ}; при переведенні хворих з парентерального лікування на пероральний прийом загальна добова доза не повинна перевищувати 90 мг для дорослих і 60 мг для осіб похилого віку.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, диспепсія, абдомінальний біль, сонливість, пітливість, набряки, порушення концентрації уваги, депресія, ейфорія, кропив'янка, еозинофілія, зміни смаку і зору, бронхоспазм, ерозивно-виразковий ураження ШКТ, кровотеча, перфорація виразки, нефротичний с-м, АР (кропив'янка, с-м Стивенса-Джонсона, пухирчатка), диспное, олігурія, дизурія, стоматит, діарея; головний біль, запаморочення, тривожність, сухість у роті, сильна спрага, астеничний с-м, міалгія, підвищення активності печінкових трансаміназ.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; с-м назального поліпозу; ангіоневротичний набряк, БА, дегідратація та гіповолемія, виразкова хвороба шлунка і ДПК, порушення згортальної системи крові, ниркова недостатність середнього або тяжкого ступеня; вагітність і лактація; діти до 16 років.

Визначена добова доза (DDD): перорально – 0,03 г, парентерально – 0,03 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	КЕТАЛЬГІН®	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	табл.	0,01 г	20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТАЛЬГІН®	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	табл.	0,01 г	10	1.60	
	КЕТАЛЬГІН® ЛОНГ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	р-н д/ін'єкцій	30 мг/мл	10	2.47	
	КЕТОЛАК	ПАТ "Київський вітамінний завод", м. Київ, Україна	табл.	10 мг	10	1.29	
	КЕТОЛОНГ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	р-н д/ін'єкцій по 1 мл	30 мг/мл	10	3.75	
	КЕТОЛОНГ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	табл.	10 мг	10	1.95	
	КЕТОРОЛАК - ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл.	10 мг	10 або 20	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОРОЛАК-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	р-н д/ін'єкцій	3 %	5 або 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	НОВАЛЬКЕТ-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	табл.	10 мг	10, 20 або 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	НОВАЛЬКЕТ-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м. Харків, Україна	р-н д/ін'єкцій	30 мг/мл	5 або 10	відсутня у реєстрі ОВЦ
II.	ЕМОДОЛ	Джейсон Фармас'ютикалс Лтд, Бангладеш	табл., в/о	10 мг	20 або 50	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ЕМОДОЛ	Джейсон Фармас'ютикалс Лтд, Бангладеш	р-н д/ін'єкцій	30 мг/мл	10	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТАНОВ	Ранбаксі Лабораторіс Лімітед, Індія	табл., в/о	10 мг	10, 20 або 100	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТАНОВ	Ранбаксі Лабораторіс Лімітед, Індія	р-н д/ін'єкцій	30 мг/мл	10	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТОРОЛ	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, Індія	р-н д/ін'єкцій	30 мг/мл	10	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТОРОЛ	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, Індія	табл., в криті п/о	10 мг	20	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТОРОЛАК	ВАТ "Борисовський завод медичних препаратів", м. Борисов, Мінська обл., Республіка Білорусь	табл., в/о	10 мг	20	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТОРОЛАК	РУП "Борисовський завод медичних препаратів", м. Борисов, Мінська обл., Республіка Білорусь	табл., в/о	10 мг	20	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТОРОЛАК-ДЖЕЙСОН	Джейсон Фармас'ютикалс Лтд, Бангладеш	р-н д/ін'єкцій	10 мг/мл	10	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТОРОЛАК-НОРТОН	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД/ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія/Індія	р-н д/ін'єкцій	30 мг/мл	10	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТОРОЛАК-НОРТОН	Юнімакс Лабораторіес/Мепро Фармас'ютикалз Пвт. Лтд, Індія/Індія	табл.	10 мг	10	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТОРОЛАК-НОРТОН	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	р-н д/ін'єкцій	10 мг	10	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КЕТОРОЛАК-НОРТОН	Юнімакс Лабораторіес, Індія	табл.	10 мг	10	відсутня у реєстрі ОВЦ

• **Етодолак (Etodolac)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: M01AB08 - нестероїдні протизапальні і протиревматичні засоби. Похідні оцтової кислоти і споріднені сполуки

Основна фармакотерапевтична дія: похідне індолоцтової кислоти, що відрізняється від інших НПЗЗ наявністю ядра тетрагідропіраноіндолу; має протизапальні, анагетичні та жарознижувальні властивості; знижує синтез простагландинів з арахідонової кислоти, інгібуючи фермент циклооксигеназу, завдяки чому зменшується чутливість рецепторів до медіаторів болю (гістаміну, брадікініну), зменшується ексудація, міграція лейкоцитів, та чутливість гіпоталамічних центрів терморегуляції до дії ендогенних пірогенів (інтерлейкіну-1 та ін.); має помірну селективність щодо ЦОГ-2, тому діє переважно у вогнищі запалення

Показання для застосування ЛЗ: для невідкладного або тривалого лікування остеоартритів, РА^{БНФ}, анкілозуючих спондилітів; больовий с-м різного походження.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослі та діти старше 15 років: рекомендована добова доза препарату становить 400-1200 мг. МДД - 1200 мг; призначають 2 р/добу: по 1 табл. вранці та ввечері після прийому їжі, доза може бути збільшена до 3 табл./добу. У пацієнтів із масою тіла менше 60 кг МДД препарату не повинна перевищувати 20 мг/кг. При ревматичних захворюваннях курс лікування залежить від ефективності терапії і характеру захворювання, за умови тривалого курсу терапії дозу необхідно коригувати ч/з кожні 2-3 тижні застосування препарату; при лікуванні больових станів внаслідок г. запальних процесів (зубний біль, міозити, тендиніти), та післяопераційних больових синдромів курс лікування - 5 діб; при головному і менструальному болях призначають по 1-2 табл. на добу за необхідності не більше 3 діб.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: біль у животі, запор, діарея, диспепсія, метеоризм, кровотеча/перфорація, печія, нудота, блювання, блювання з домішками крові, глосит, виразки шлунка та ДПК з чи без кровотечі та/чи перфорації, гастрит, мелена, спрага, сухість у роті, виразковий стоматит, анорексія, відрижка, підвищення активності ферментів печінки, холестатичний гепатит, гепатит, холестатична жовтяниця, дуоденіт, печінкова недостатність, некроз печінки, виразкування кишечника, панкреатит, езофагіт з чи без стриктур чи кардіоспазму, коліт; астения, запаморочення, головний біль, депресія, нервозність, безсоння, сонливість, парестезія, порушення свідомості, збудження, судоми, кома, галюцинації, менингіт, тремор; свербіж, шкірні висипання, ангіоневротичний набряк, підвищене потовиділення, кропив'янка, везикулобульозні зміни, шкірний васкуліт із пурпурою, синдром Стівенса-Джонсона, токсичний епідермальний некроліз, гіперпігментація, мультиформна еритема, алопеція, макулопапульозні висипання, фоточутливість, лущення шкіри; затуманення зору, фотофобія, минулі розлади зору, кон'юнктивіт, шум у вухах, глухота, зміна смаку; дизурія, часте сечовипускання, порушення водно-електролітного балансу, підвищення рівня сечовини, ниркова недостатність, папілярний некроз нирок, оліурія/поліурія, протеїнурія, цистит, гематурія, лейкорея, камені у нирках, інтерстиціальний нефрит, нерегулярна маткова кровотеча, гіпернатріємія, гіперкаліємія; АГ, ХСН, припливи крові до обличчя, відчуття серцебиття, синкопе, васкуліт, аритмія, ІМ, інсульт, тахікардія; екзіми, анемія, тромбоцитопенія, подовження часу кровотечі, агранулоцитоз, гемолітична анемія, лейкопенія, нейтропенія, панцитопенія, лімфаденопатія, апластична анемія і агранулоцитоз; набряки, підвищення рівня креатиніну, гіперглікемія у пацієнтів із контрольованим рівнем цукру у пацієнтів хворих на ЦД, зміна маси тіла; астма, інфільтрація легеневої системи з еозинофілією, бронхіт,

задишка, фарингіт, риніт, синусит, пригнічення дихання, пневмонія; носова кровотеча, гарячка, інфекції, сепсис, летальні випадки, підвищена втомлюваність; АР, анафілактоїдні/анафілактичні реакції (включаючи анафілактичний шок), набряк Квінке

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до компонентів препарату; виразкова хвороба шлунка і ДПК, особливого період загострення хвороби, цитопенія; вагітність і період годування груддю; дитячий вік; напади астми, кропив'янки, риніту або інших АР, що провокуються прийомом інших НПЗЗ; лікування болю при аортокоронарному шунтуванні

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

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЕТОЛ ФОРТ	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	табл., в/о	400 мг	4	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕТОЛ ФОРТ	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	табл., в/о	400 мг	28	4.03	
	ЕТОЛ ФОРТ	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	табл., в/о	400 мг	14	4.83	

Комбіновані препарати

- **Диклофенак + ментол (Diclofenac + menthol) ** [Г]**

Визначена добова доза (DDD): трансдермально - не визначено, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ДИКЛОФЕН-ГЕЛЬ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ, Україна	гель туба 25 г	30 мг/5 мг	№1	8.00	
II.	РЕВМАЛІН ГЕЛЬ	Марк Фармасьютікс с.р.л., Румунія	гель для зовнішнього застосування	1 г/0,25 г	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

8.7.1.2. Похідні пропіонової кислоти

- **Ібупрофен (Ibuprofen) * ** [Г]**

Фармакотерапевтична група: M01AE01 - нестероїдні протизапальні препарати

Основна фармакотерапевтична дія: анагезуюча, жарознижувальна, протизапальна.

Показання для застосування ЛЗ: головний, зубний біль, мігрень, дисменорея, невралгія, біль у спині, суглобах, м'язах, ревматичний біль, гарячкові стани та симптоми застуди і грипу.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим і дітям віком старше 12 років рекомендовано по 1 табл. кожні 4 - 6 год; **МДД 1200 мг^{ВООЗ}**, також рекомендовано застосування крему - смужка завдовжки 4 - 10 см накладається на шкіру та розтирається 3 - 4 р/добу; при великих гематомах і набряках лікування можна починати, застосовуючи щільні пов'язки; крем можна призначати одночасно з ЛЗ на основі ібупрофену, що застосовуються перорально; термін лікування становить 2-3 тижні; прийом ЛЗ у вигляді гранул для приготування р-ну - 4-6 пакетиків по 200 мг на добу, або 2-3 пакетики по 400 мг на добу, або 1-3 пакетики по 600 мг на добу, **МДД при застосуванні пакетиків по 200 мг і 400 мг становить 1200 мг^{ВООЗ}**, при застосуванні пакетиків по 600 мг становить **2400 мг^{ВНФ}**; для подолання ранкової скутості у хворих на артрит рекомендується прийняти першу дозу препарату відразу ж після пробудження. Доза для дітей залежить від віку та маси тіла дитини. Разова доза 5-10 мг/кг. **МДД 30 мг/кг**. Дітям віком 6 місяців - по 2,5 мл суспензії (50 мг) кожні 8 год, але не більше 7,5 мл (150 мг)/добу. Дітям 6-12 місяців - по 2,5 мл суспензії (50 мг) кожні 6 год та не більше 10 мл (200 мг)/добу. Дітям 1-3 років - по 5 мл суспензії (100 мг) кожні 8 год та не більше 15 мл (300 мг)/добу. Дітям 4-6 років - по 7,5 мл суспензії (150 мг) 3 р/добу (450 мг). Дітям 7-9 років - по 10 мл суспензії (200 мг) 3 р/добу (600 мг). Дітям 10 -12 років - по 15 мл суспензії (300 мг) 3 р/добу (900 мг). При лихоманці після імунізації - 2,5 мл, за необхідності - ще 2,5 мл через 6 год, але не більше ніж 5 мл/добу. Тривалість застосування залежить від перебігу захворювання та звичайно становить 3 доби.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: загострення виразкової хвороби шлунка, порушення функції печінки і нирок, головний біль, запаморочення, тимчасовий розлад слуху, шкірні висипання, тромбоцитопенія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до будь-якого з компонентів препарату, ацетилсаліцилової кислоти, інших НПЗЗ; виразкова хвороба шлунка (нині або в анамнезі); БА (під час загострення), дитячий вік до 6 місяців для суспензії та 12 років для інших форм.

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

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	БОФЕН	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м. Київ, Україна	суспензія оральна	100 мг/5 мл	1	8.70	
	ІБУНОРМ БЕБІ	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м. Харків, Україна	суспензія оральна	100 мг/5 мл	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

	ІБУПРОФЕН	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ, Україна	табл., в/о	200 мг	50	0.61	
	ІБУПРОФЕН	ТОВ "Стиролбіофарм", м.Горлівка, Донецька обл., Україна	капс.	300 мг	12, 24	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУПРОФЕН	ПрАТ "Технолог", м.Умань, Черкаська обл., Україна	табл., в/о	200 мг	10	0.78	
	ІБУПРОФЕН	ПрАТ "Технолог", м.Умань, Черкаська обл., Україна	табл., в/о	200 мг	50	0.81	
	ІБУПРОФЕН	ВАТ "Вітаміни", м.Умань, Черкаська обл., Україна	табл., в/о	0,2 г	10, 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУПРОФЕН-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	табл.	200 мг	50	0.55	
	ІБУТАРД 300	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ, Україна	капс. прол. дії	300 мг	20	3.39	
	ІБУТАРД 300	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ, Україна	капс. прол. дії	300 мг	10	4.30	
II.	АРВІПРОКС-200	Медітаб Спешіелітіс Пвт. Лтд., Індія	табл., в криті п/о	200 мг	10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АРВІПРОКС-400	Медітаб Спешіелітіс Пвт. Лтд., Індія	табл., в криті п/о	400 мг	10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДОЛПТ ГЕЛЬ	ДОЛОРПТ ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	гель	50 мг/г	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДОЛПТ® КРЕМ	ДОЛОРПТ ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	крем	50 мг/г	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУПРОМ	ЮС Фармація Інтернешнл Інк./ТОВ ЮС Фармація, США/Польща	табл., в/о	200 мг	2, 10, 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУПРОМ МАКС	ТОВ ЮС Фармація, Польща	табл., в криті ц/о	400 мг	6, 12, 24	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУПРОМ СПРИНТ КАПС	ТОВ "ЮС Фармація"/Р.П. Шерер ГмбХ & Ко. КГ, Польща/Німеччина	капс.	200 мг	6, 12, 24	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУПРОФЕН	ВАТ "Борисовський завод медичних препаратів", м. Борисов, Мінська обл., Республіка Білорусь	табл., в/о	200 мг	10, 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУПРОФЕН	РУП "Борисовський завод медичних препаратів", м.Борисов, Мінська обл., Республіка Білорусь	табл., в/о	200 мг	10, 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУПРОФЕН-НОРТОН	Метро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	гель	5 %	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУФЕН®	МЕДАНА ФАРМА ТЕРПОЛЬ ГРУП А.Т., Польща	суспензія д/перорального застосування	100 мг/5 мл	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІБУФЕН®	МЕДАНА ФАРМА Акціонерне Товариство, Польща	суспензія д/перорального застосування	100 мг/5 мл	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІМЕТ®	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП) (виробник, що виконує виробництво препарату "in bulk" та контроль серії та виробник, що виконує кінцеве пакування, контроль та випуск серії), Німеччина	табл., в/о	400 мг	30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ІМЕТ®	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП) (виробник, що виконує виробництво препарату "in bulk" та контроль серії та виробник, що виконує кінцеве пакування, контроль та випуск серії), Німеччина	табл., в/о	400 мг	20	3.58	

IMET®	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП) (виробник, що виконує виробництво препарату "in bulk" та контроль серії та виробник, що виконує кінцеве пакування, контроль та випуск серії), Німеччина	табл., в/о	400 мг	10	3.92	
ІРФЕН-200 КВІКТАБ	Мефа ЛЛС/Унтерзунгсінститу т Хеппелер (додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості), Швейцарія/Німеччина	табл., в криті п/о	200 мг	20	6.45	
ІРФЕН-200 КВІКТАБ	Мефа ЛЛС/Унтерзунгсінститу т Хеппелер (додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості), Швейцарія/Німеччина	табл., в криті п/о	200 мг	10	8.70	
ІРФЕН-200 КВІКТАБ	Мефа ЛТД., Швейцарія	табл., в криті п/о	200 мг	10, 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
КАФФЕТІН® ЛЕДІ	Алкалоїд АД - Скоп'є, Республіка Македонія	табл., в криті п/о	200 мг	10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НОРТАФЕН	Метро Фармасютікалз Пвт. ЛтД., Індія	гель	5 %	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НУРОФЕН®	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл, Велика Британія	табл., в/о	200 мг	6, 12, 24	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НУРОФЕН®ДЛЯ ДІТЕЙ	Фамар С.А., Греція	супозиторії	60 мг	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НУРОФЕН®ДЛЯ ДІТЕЙ	БСМ/Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Великобританія/Великобрит анія	суспензія д/перорального застосування	100 мг/5 мл	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НУРОФЕН®ДЛЯ ДІТЕЙ	БСМ/Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Великобританія/Великобрит анія	суспензія д/перорального застосування	100 мг/5 мл	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НУРОФЕН® ЕКСПРЕС	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл, Великобританія	табл., в/о	200 мг	12, 24	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НУРОФЕН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл, Великобританія	табл., в/о	400 мг	12	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НУРОФЕН® УЛЬТРАКАП	Баннер Фармакапс Європа БВ, Нідерланди	капс.	200 мг	4, 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НУРОФЕН® ФОРТЕ	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл, Великобританія	табл., в/о	400 мг	12	відсутня у реєстрі ОВЦ	
НУРОФЕН™ ДЛЯ ДІТЕЙ	БСМ/Хермал Курт Херрманн Г.м.б.Х і Ко ОХГ/Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Великобританія/Німеччина/ Великобританія	суспензія д/перорального застосування	100 мг/5 мл	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ФАСПІК	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	гранули д/орал. р-ну з м'яким смаком	200 мг	12	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ФАСПІК	Замбон С.п.А., Італія	табл., в/о	400 мг	6, 12, 24, 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ФАСПІК	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	гранули д/орал. р-ну з абрикосовим смаком	400 мг	12	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ФАСПІК	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	гранули д/орал. р-ну з абрикосовим смаком	600 мг	12	відсутня у реєстрі ОВЦ	

ФАСПІК	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	гранули д/орал. р-ну з м'ятно-ганусовим смаком	400 мг	12	відсутня у реєстрі ОВЦ
ФАСПІК	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	гранули д/орал. р-ну з м'ятно-ганусовим смаком	600 мг	12	відсутня у реєстрі ОВЦ
ФАСПІК з абрикосовим смаком	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	д/орал.	400 мг	12, 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
ФАСПІК з абрикосовим смаком	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	гранули д/пригот. р-ну д/перорального застосування	600 мг	12, 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
ФАСПІК з м'ятним смаком	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	гранули д/пригот. р-ну д/перорального застосування	200 мг	12, 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
ФАСПІК з м'ятно-ганусовим смаком	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	гранули д/пригот. р-ну д/перорального застосування	400 мг	12, 30	відсутня у реєстрі ОВЦ
ФАСПІК з м'ятно-ганусовим смаком	Замбон Свіццерланд Лтд, Швейцарія	гранули д/пригот. р-ну д/перорального застосування	600 мг	12, 30	відсутня у реєстрі ОВЦ

8.7.1.3. Оксиками

• Мелоксикам (Meloxicam) [7]

Фармакотерапевтична група: M01AC06 - нестероїдні протизапальні препарати

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, анагетична, антипиретична дії; ЛЗ класу енолієвої кислоти, що виявив високу протизапальну активність на всіх стандартних моделях запалення; механізм розвитку перелічених ефектів може полягати у здатності препарату інгібувати біосинтез простагландинів; селективно інгібує ЦОГ-2 у порівнянні з ЦОГ-1; не впливає на агрегацію тромбоцитів або на час кровотечі при застосуванні рекомендованих доз.

Показання для застосування ЛЗ: симптоматичне лікування больового с-му при остеоартритах (артрозах, дегенеративних суглобових захворюваннях), РА, анкілозивних спондилітах.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим при остеоартриті призначають із розрахунку 7,5 мг/добу, якщо необхідно, доза може бути збільшена до 15 мг/добу; при РА дорослим призначають із розрахунку 15 мг/добу, згідно з терапевтичним ефектом доза може бути зменшена до 7,5 мг/добу; при анкілозивних спондилітах призначають із розрахунку 15 мг/добу (доза може бути зменшена до 7,5 мг/добу).^{БНФ} При комбінованому призначенні різних форм препарату (капс., табл., супозиторії, суспензія або р-н для ін'єкцій) загальна добова доза не повинна перевищувати 15 мг. Підліткам старше 12 років максимальна рекомендована добова доза становить 0,25 мг/кг; зважаючи на те, що доза для дітей не встановлена, потрібно обмежитися застосуванням препарату лише у підлітків старше 12 років та дорослих.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: диспепсія, нудота, блювання, біль у животі, запори, діарея, метеоризм, тимчасові порушення біохімічних показників функції печінки (наприклад, підвищення трансаміназ або білірубіну), відрижка, езофагіти, гастродуоденальні виразки, гастроінтестинальні кровотечі, гастроінтестинальна перфорація, коліти, гепатити, гастрити; анемія, зміни у формулі крові, в тому числі у співвідношенні лейкоцитів, лейкопенія та тромбоцитопенія; свербіж, подразнення шкіри, стоматити, кропив'янка, фото сенсibilізація, с-м Стівенса-Джонсона, токсичний некроліз; поява нападів БА в осіб з алергією на ацетилсаліцилову кислоту або на інші НПЗП; запаморочення, головний біль, шум у вухах, млявість, сплутаність свідомості, дезорієнтація, зміна настрою; набряки, АГ, припливи, серцебиття; підвищення креатиніну та/або сечовини, г. ниркова недостатність, розлади сечовипускання, включаючи г. затримку сечі, кон'юнктивіти, розлади функції зору, що включають нечіткість зору; ангіоневротичні набряки, анафілактоїдні/анафілактичні реакції.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; наявність симптомів БА, назальних поліпів, ангіоневротичного набряку або кропив'янки, що пов'язані із застосуванням ацетилсаліцилової кислоти або інших НПЗП; активна форма або недавня поява виразки у ШКТ/ перфорації; запальне захворювання товстого кишечника в активній формі (хвороба Крона або виразковий коліт); тяжка печінкова недостатність; ниркова недостатність, яка не піддається діалізу; маніфестна шлунково-кишкова кровотеча, нещодавня цереброваскулярна кровотеча або інші розлади з кровотечами; тяжка неконтрольована СН; діти до 12 років; період вагітності та лактації; усунення післяопераційного болю при аортокоронарному шунтуванні.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 15 мг, парентерально - 15 мг, ректально - 15 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	МЕЛОКСИКАМ-АПО	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м. Київ, Україна	табл.	7,5 мг	10, 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕЛОКСИКАМ-АПО	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м. Київ, Україна	табл.	15 мг	10, 20	відсутня у реєстрі ОВЦ	