

- **Метандієнон (Metandienone)**

Фармакотерапевтична група: A14AA03 - анаболічні засоби для системного застосування. Анаболічні стероїди. Похідні андростану.

Основна фармакотерапевтична дія: виражені анаболічні і слабкі андрогенні властивості; синтетичний стероїд, стимулює синтез білка в організмі, викликає затримку азоту, кальцію, натрію, калію, сірки, хлоридів і фосфору, що призводить до збільшення м'язової маси і прискорення росту кісток, затримки в оди в організмі.

Показання для застосування ЛЗ: кахексія різного генезу; порушення білкового обміну після тяжких травм, інфекційних захворювань, опіків, хірургічних операцій, променевої терапії; остеопороз різного генезу; прогресуюча м'язова дистрофія; профілактика міопатії та остеопорозу на фоні лікування глюкокортикостероїдами; уповільнене утворення кісткового мозоля після переломів, в педіатричній практиці при затримці росту, с-мі Шерешевського-Тернера, анорексії та недостатності харчування.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають внутрішньо, перед їжею, початкова доза для дорослих - 10 - 15 мг/добу, в окремих випадках доза може бути збільшена до 30 мг/добу, підтримуюча доза - 5 - 10 мг/добу. Максимальна разова доза - 10 мг, МДД - 50 мг, курс лікування - 4 - 8 тижнів; перерва між курсами - 1 - 2 міс; дітям 6 - 14 років призначають в дозі - 5 мг/добу (1/2 Табл. 10 мг) щоденно або ч/з день, курс лікування не перевищує 4 тижні; перерв між курсами - 6 - 8 тижнів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: диспептичні розлади, нудота, блювання, діарея, біль у животі; гепатоцелюлярна карцинома, жовтуха; підвищена кровоточивість; АР; депресія, порушення сну; м'язові судоми; аденома та аденокарцинома передміхурової залози; ущільнення молочної залози; гінекомастія у чоловіків; симптоми вірилізації у жінок (гірсутизм, облісіння, необоротне зниження тембру голосу, порушення менструального циклу, пригнічення функції яєчників, збільшення клітора); поліурія і частіщення сечовипускання; набряки; лейкомоїдна реакція; передчасне закриття зон росту у дітей та підлітків.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; вагітність, період годування груддю; рак, аденома передміхурової залози; г. або хр. простатит; рак грудної залози у чоловіків; тяжке ураження печінки, печінкова недостатність; ІХС, ІМ, СН; ЦД; гіперкальціємія.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МЕТАНДІЄНОН	ТОВ СК Балкан Фармасьютикалс, Республіка Молдова	Табл., у блістерах	10 мг	№60 (20x3)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МЕТАНДРОСТЕН ОЛОН	ВАТ "Хіміко-фармацевтичний комбінат "АКРИХІН", м.Стара Купавна, Російська Федерація	Табл., у контурних чар/уп.	5 мл	№10x10	відсутня у реєстрі ОБЦ	

12.2.4.2. Гонадотропні гормони

- **Хоріонічний гонадотропін (Chorionic gonadotropin)** ^[7] (див. п. 11.6.4.1. розділу "АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Менопаузальний гонадотропін людини (Human menopausal gonadotrophin)** ^[7] (див. п. 11.6.4.1. розділу "АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Урофолітропін (Urofollitropin)** (див. п. 11.6.4.1. розділу "АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Фолітропін альфа (Follitropin alfa)** ^[7] (див. п. 11.6.4.1. розділу "АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Фолітропін бета (Follitropin beta)** ^[7] (див. п. 11.6.4.1. розділу "АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.2.5. Антиандрогени

- **Ципротерон (Cyproterone)** ^[7] (див. п. 11.6.5. розділу "АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 19.2.2.2. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")

12.2.6. Інші статеві гормони та засоби, що впливають на статеву систему

- **Даназол (Danazol)** ^[7] (див. п. 11.6.6.1. розділу "АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.2.7. Препарати для стимуляції статевої дисфункції

12.2.7.1. Адаптогени

- **Елеутерокок (Eleutherococcus senticosus)** ** (див. п. 18.1.8. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

12.2.7.2. Біостимулятори

- **Алое (Aloe)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: А16АХ10 - біогенні стимулятори

Основна фармакотерапевтична дія: стимулює обмін речовин, підвищує резистентність організму до дії надзвичайних подразнень, інфекційних захворювань; нормалізує фізіологічні функції організму, сприяє процесам регенерації.

Показання для застосування ЛЗ: жіноча безплідність, імпотенція у чоловіків, простатит (у складі комплексної терапії); блефарит, кератит; помутніння склоподібного тіла, міопічний хоріоретиніт, ірит, запальні процеси судинного тракту ока, атрофії зорового нерва, БА; туберкульоз; пневмонія; гастрит, гастродуоденіт, ентероколіт, виразкова хвороба шлунка та ДПК поза стадії загострення, холецистит; невралгія, неврит; рубцеві зміни тканин, трофічні виразки; зниження слуху та нюху.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: р-н для ін'єкцій вводять п/ш дорослим вводять щоденно по 1 мл; МДД при необхідності становить 3 - 4 мл; дітям віком до 5 років вводять 0,2 - 0,3 мл, від 5 до 12 років - 0,5 мл; курс лікування становить 30 - 50 ін'єкцій; повторний курс терапії - після 2 - 3-місячної перерви; при туберкульозних ураженнях дихальних шляхів введення препарату починають з 0,2 мл, поступово підвищуючи дозу (до 3-4 мл на ін'єкцію); при БА вводять по 1 - 1,5 мл протягом 10 - 15 днів щоденно, а у подальшому - 1 раз у 2 дні; на курс лікування - 30 - 35 ін'єкцій.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: шкірні висипання, підвищення t°, відчуття приливу крові до органів малого тазу, посилення менструальних кровотеч, можлива диспепсія, болі у животі.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату; хронічна ниркова недостатність; тяжкі СС захворювання, хронічний СН, АГ, ускладнені форми нефрозо-нефриту, метрорагія, геморої, цистит, г. розлади ШКТ, діарея, геморої, порушення прохідності кишечника, хвороба Крона, виразковий коліт, апендицит, болі у животі неясного генезу; порушення функції печінки, кровохаркання, холелітіаз, дифузний гломерулонефрит; дитячий вік до 5 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.
I.	АЛОЕ ЕКСТРАКТ	ПрАТ "Біофарма", м.Київ, Україна	Екстракт рідкий д/ін'єк в амп.	1 мл	№10	16.00	
	АЛОЕ ЕКСТРАКТ	Одеське ВХФП "Біостимулятор" у формі ТОВ, м.Одеса, Україна	Р-н д/ін'єк., в амп.	1 мл	№10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АЛОЕ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м.Київ, Україна	Екстракт рідкий д/ін'єк в амп.	1 мл	№10	15.40	

- **Екстракт плаценти (Placenta Extract)**

Фармакотерапевтична група: А16АХ - біогенні стимулятори.

Основна фармакотерапевтична дія: підвищує резистентність організму при різних захворюваннях, прискорює процеси регенерації та розсмоктування в патологічно змінених тканинах, нормалізує процеси обміну; містить карбоніві, нуклеїнові та амінокислоти, глікозаміноглікани, ацетилхолін та ацетилхоліноподібні речовини, 17-кетостероїди та естріол; підвищує резистентність організму при різних захворюваннях, прискорює процеси регенерації та розсмоктування в патологічно змінених тканинах, нормалізує процеси обміну; діє як індуктор біосинтезу білків, зокрема, ферментів; підвищує активність найважливіших ферментів вуглеводного обміну та антиоксидантного захисту; стимулює гіпоталамо-гіпофізарно-наднирковозалозну систему, активізує кіркові процеси збудження та гальмування.

Показання для застосування ЛЗ: при запальних захворюваннях жіночої статеві системи, помутніннях склоподібного тіла, рогівки, виразковій хворобі шлунка та ДПК, радикулітах, екземах, нейродермітах, міалгії, артритах.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: п/ш дорослим по 1- 2 мл щоденно або через день; у дітей також щоденно або через день: в віком від 3 до 5 років - одноразово 0,2 - 0,3 мл; після 5 років - одноразово 0,5 мл; курс лікування - 25 - 30 ін'єкцій; при необхідності після 2-3 місяців перерви введення повторюють.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР, в тому числі папульозні висипи, свербіж, гіперемія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: індивідуальна чутливість до препарату, туберкульозні захворювання очей, скрофульоз, некомпенсована глаукома, тяжкі захворювання нирок і СС системи, друга половина вагітності.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ПЛАЦЕНТИ ЕКСТРАКТ	ПрАТ "Біофарма", м.Київ, Україна	амп.	1 мл	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	

12.2.7.3. Вітаміни

- **Токоферол (Tocopherol)** ^[1] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- **Кислота аскорбінова (Ascorbic acid)** *, ** ^[1] [тільки Табл.] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")

12.2.7.4. Психогенні стимулятори

- **Йохімбе (Yohimbine)**

Фармакотерапевтична група: G04BE30 - засоби, що застосовуються в урології при еректильній дисфункції.

Основна фармакотерапевтична дія: викликає психостимулюючий ефект і посилення реакції, йохімбін активує статево поведінку і нормалізує знижену в результаті стресу статево активність; алкалоїд з кори західноафриканського дерева *Corynanthe yohimbe*; блокує α2-адренорецептори і збільшує центральний обмін адреналіну, тобто активує адренергічні

нейрони в центральній нервовій системі, що викликає психостимулюючий ефект і посилення реакції; впливає на серотонінергічні, допамінергічні та холінергічні системи передачі нервових імпульсів; точний механізм дії при еректильній дисфункції невідомий; дослідження, проведені на тваринах, показали, що йохімбін активує статеву поведінку і нормалізує знижену в результаті стресу статеву активність, а введення йохімбіну в артерію статевого члена відновлює порушену викликає психостимулюючий ефект і посилення реакції ерекції, викликане активацією α -адренорецепторів; терапевтичний ефект у людини більшою мірою пояснюється ефектами йохімбіну на ЦНС; можливим механізмом дії є розширення судин статевого члена і прямий ефект на тканини, які беруть участь в ерекції; поясненням частих затримок появи ефекту на 2 - 3 тижні може бути накопичування активного метаболіту 11-гідроксийохімбіну.

Показання для застосування ЛЗ: еректильна дисфункція, чоловічий клімакс та зниження лібідо при: неврозах, що супроводжуються порушенням потенції; психогенній копулятивній дисфункції; змішаній копулятивній дисфункції; інтерорецептивно-психогенній копулятивній дисфункції; резидуально-органічних ураженнях центральної нервової системи, що супроводжуються вторинними порушеннями потенції; астеничних станах, переважати; розладах з боку ендокринної системи; несприятливому впливі екологічних факторів, у тому числі опроміненні; вікових змінах.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендована доза - 1 таб. (капс.) 2 - 3 р/добу перорально, краще під час вживання їжі, запиваючи 150 - 200 мл води, в другій половині дня; ефект часто настає із запізненням на 2 - 3 тижні; у разі виникнення побічних ефектів рекомендується зменшення дози, після зникнення побічних ефектів дозу можна поступово збільшити; тривалість лікування залежить від тяжкості захворювання, в середньому до 20 днів; за необхідності курс лікування повторюють.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: підвищення АТ і збільшення ЧСС; порушення сну, нервовість, збудженість, тремор, пітливість, почервоніння шкіри і головний біль; шлунково-кишкові симптоми - нудота і блювання, втрата апетиту і пронос; порушення регуляції за гіпотонічним типом.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату; тяжкі захворювання печінки та/або нирок; лікування адреноміметиками; гіпертонічний криз; психічні порушення; стан підвищеної нервової аності; діти, жінки.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ИОХІМБІНУ ГІДРОХЛОРИД	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Табл.	5 мг	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	

12.2.8. Засоби для інтракавернозної терапії

- **Алпростадил (Alprostadil)** ^[1] (див. п. 2.13.3.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Папаверин (Papaverine)** ** ^[1] ^[тільки супозиторії] (див. п. 2.7.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.2.9. Засоби, що використовуються для терапії передчасного сім'явиверження

- **Сертралін (Sertralin)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Пароксетин (Paroxetine)** ^[1] (див. п. 5.1.3. розділу "ПСИХІАТРІЯ, НАРКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Магнію сульфат (Magnesium sulfate)** * ^[1] (див. п. 10.5.6. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.2.10. Засоби для лікування еректильної дисфункції

- **Папаверин (Papaverine)** ** ^[1] ^[тільки супозиторії] (див. п. 2.7.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Сильденафіл (Sildenafil)**

Фармакотерапевтична група: G04BE03 - засоби, що застосовуються при еректильній дисфункції.

Основна фармакотерапевтична дія: значно посилює ефективність азотного окису (NO), пригнічуючи фосфодіестеразу типу 5 (ФДЕ5), що відповідає за деградацію цГМФ у кавернозному тілі. Коли при сексуальній стимуляції відбувається локальне вивільнення NO, пригнічення ФДЕ5 силденафілом спричиняє підвищення рівня цГМФ у кавернозному тілі, внаслідок чого настає розслаблення гладеньких м'язів і посилюється приплив крові до кавернозного тіла.

Показання для застосування ЛЗ: лікування порушень ерекції ^{БНФ}, що визначаються як нездатність досягти та підтримати ерекцію статевого члена, необхідну для успішного статевого акту. Для ефективної дії препарату потрібне сексуальне збудження.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: табл. призначені для перорального прийому; рекомендована доза дорослим (чоловікам старше 18 років) становить 50 мг, дозу приймають за необхідності, приблизно за 1 год до сексуальних дій; враховуючи ефективність і переносимість, дозу можна збільшити до 100 мг або зменшити до 25 мг; максимальна рекомендована доза становить 100 мг, максимальна рекомендована частота використання - 1 р/добу; активність може виявлятися через більший строк при прийомі з їжею, порівняно з прийомом натщесерце; ^{БНФ} пацієнтам з нирковою недостатністю легкого та середнього ступеня тяжкості (кліренс креатиніну становить 30 - 80 мл/хв) режим дозування не змінюється; оскільки у пацієнтів з тяжкою нирковою недостатністю (кліренс креатиніну < 30 мл/хв) кліренс силденафілу знижений, застосування препарату потрібно починати з дози 25 мг, оскільки у пацієнтів з печінковою недостатністю кліренс силденафілу знижений, наприклад, при цирозі, застосування препарату потрібно починати з дози 25 мг; ^{БНФ} препарат не показаний для використання особами, молодше 18 років; для пацієнтів похилого віку зміна дозування не потрібна; для того, щоб препарат почав діяти, необхідне сексуальне збудження.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: головний біль, запаморочення; почервоніння шкіри, відчуття серцебиття; диспепсія; затуманення зору, підвищена чутливість до світла, хроматопсія; риніт (закладеність носа); у деяких пацієнтів через 1 год після прийому 100 мг препарату виявлено легке й тимчасове порушення кольорового зору (синій/зелений) за допомогою 100-кольорового тесту Farnsworth-Munsell, причому через 2 год після прийому препарату жодних змін не спостерігалось (можливий механізм цих відмінностей у розпізнаванні кольорів зумовлений пригніченням ФДЕ6, яка входить до фотоперетворюючого каскаду сітківки); реакції гіперчутливості (включаючи шкірні висипи); тахікардія, гіпотензія, синкопи, носові кровотечі, блювання; біль в очах, почервоніння очей; пролонгована ерекція та/або пріапізм.

Протипоказання до застосування ЛЗ: відома гіперчутливість до будь-якого компонента; спільне призначення з донорами оксиду азоту (такими як, амілнітри) або нітратами у будь-якій формі; для пацієнтів, для яких сексуальна активність небажана (наприклад, пацієнти з тяжкими формами СС захворювань, такими як нестабільна стенокардія або тяжка СН); протипоказаний пацієнтам, які втратили зір на одному оці через неартеріальну передню ішемічну оптичну нейропатію; пацієнти з тяжкими порушеннями функції печінки, з артеріальною гіпотензією (кров'яний тиск < 90/50 мм рт. ст.), з нещодавно перенесеним інсультом або ІМ та відомими спадковими дегенеративними захворюваннями сітківки, такими як пігментний ретиніт (менша частина таких пацієнтів має генетичне захворювання фосфодіестераз сітківки).

Визначена добова доза (DDD): перорально - 50 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕРГОС®	ТОВ "АСТРАФАРМ", м.Вишневе, Києво-Святошинський р-н, Україна	Табл.	50 мг	№2x1, №4x1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРГОС®	АТЗТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС", м.Київ/ТОВ "АСТРАФАРМ", м.Вишневе, Києво-Святошинський р-н, Україна/Україна	Табл., у бл.	25 мг	№2; №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРГОС®	АТЗТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС", м.Київ/ТОВ "АСТРАФАРМ", м.Вишневе, Києво-Святошинський р-н, Україна/Україна	Табл., у бл.	50 мг	№1, №2, №4, №4x2	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРЕКТИЛ	ТОВ "Стиролбіофарм", м.Горлівка, Донецька обл., Україна	Табл., у контурних чар/уп.	0,05 г	№1, №2, №6	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРО-ЛАИФ	ВАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м.Харків, Україна	Табл., в/о	50 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРО-ЛАИФ	ВАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м.Харків, Україна	Табл., в/о	100 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРОМАКС	ТОВ "Фармекс Груп", Київська обл., м.Бориспіль, Україна	Табл., в/оу бл.	25 мг	№1 (1x1), №4 (1x4)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРОМАКС	ТОВ "Фармекс Груп", Київська обл., м.Бориспіль, Україна	Табл.,	50 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРОМАКС	ТОВ "Фармекс Груп", Київська обл., м.Бориспіль, Україна	Табл.,	100 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРОТОН®	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Табл.,	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРОТОН®	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Табл.,	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПОТЕНЦІАЛЕ	ЗАТ "Технолог", м.Умань, Черкаська обл., Україна	Табл., в/о	100 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПОТЕНЦІАЛЕ	ЗАТ "Технолог", м.Умань, Черкаська обл., Україна	Табл., в/о	50 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СУПЕРВІГА	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Табл.,	50 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СУПЕРВІГА	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Табл.,	100 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СУПЕРВІГА 100	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Табл., в/о	100 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	СУПЕРВІГА 25	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Табл., в/о	25 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	СУПЕРВІГА 50	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Табл., в/о	50 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
II.	ВЕКТА	Юнімакс Лабораторіес/ Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія/Індія	Табл., в/о	50мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВЕКТА	Юнімакс Лабораторіес/ Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія/Індія	Табл., в/о	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВЕКТА	Юнімакс Лабораторіес, Індія	Табл., в/о	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВІАГРА®	Пфайзер Пі.Джі.Ем., Франція	Табл., в/о	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВІАГРА®	Пфайзер Пі.Джі.Ем., Франція	Табл., в/о	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВІГРАМАКС	ІБН Хайян Фармасютікалз, Сірійська Арабська Республіка	Табл., в/о	50 мг	№4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВІГРАНДЕ	Зентіва Саглік Урунлері Санаїве Тіджарет А.Ш., Туреччина	Табл., в/о	25 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВІГРАНДЕ	Зентіва Саглік Урунлері Санаїве Тіджарет А.Ш., Туреччина	Табл., в/о	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВІГРАНДЕ	Зентіва Саглік Урунлері Санаїве Тіджарет А.Ш., Туреччина	Табл., в/о	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВІГРАНДЕ 100	АТ "Зентіва", Словачка Республіка	Табл., в криті п/о у бл.	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ВІГРАНДЕ 50	АТ "Зентіва", Словачка Республіка	Табл., в криті п/о у бл.	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ДЖЕНАГРА 25	Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія	Табл., в криті п/о	25 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ДЖЕНАГРА 50	Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія	Табл., в криті п/о	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ДЖЕНАГРА® 100	Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія	Табл., в криті п/о	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ДЖЕНАГРА® 25	Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія	Табл., в криті п/о	25 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ДЖЕНАГРА® 50	Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія	Табл., в криті п/о	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ЕРАСМО-100	NPІ Со., Оман	Табл., в криті п/о	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ЕРАСМО-25	NPІ Со., Оман	Табл., в криті п/о	25 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ЕРАСМО-50	NPІ Со., Оман	Табл., в криті п/о	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ІНТІГРА	Твайлайт Літака Фарма Лтд., Індія	Табл., в/оу бл.	25 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ІНТІГРА	Твайлайт Літака Фарма Лтд., Індія	Табл., в/оу бл.	50 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ІНТІГРА	Твайлайт Літака Фарма Лтд., Індія	Табл., в/оу бл.	100 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КАМАГРА	Аджанта Фарма Лімітед, Індія	Табл., в/о	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КАМАГРА	Аджанта Фарма Лімітед, Індія	Табл., в/о	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КАМАГРА ЖЕЛЕ	Аджанта Фарма Лімітед, Індія	Гель для перорального застосування, у пакетах	50 мг/5 г	№1, №50	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КАМАГРА ЖЕЛЕ	Аджанта Фарма Лімітед, Індія	Гель для перорального застосування, у пакетах	100 мг/5 г	№1, №50	відсутня у реєстрі ОВЦ
	КАМАФІЛ-100	Купер Фарма, Індія	Табл., в криті п/о у бл.	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ

КАМАФІЛ-50	Купер Фарма, Індія	Табл., в криті п/о у бл.	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
КОНЕГРА	ФДС Лімітед, Індія	Табл., в/о	50 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
КОНЕГРА	ФДС Лімітед, Індія	Табл., в/о	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
ЛАВЕКС	АТ "Фармако", м.Кишинеу, Молдова	Табл.	70 мг	№1, №4, №8, №20	відсутня у реєстрі ОВЦ
ЛОВІГРА 100	Браво Хелскеа Лтд, Індія	Табл., в криті п/о	100 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
ЛОВІГРА 25	Браво Хелскеа Лтд, Індія	Табл., в криті п/о	25 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
ЛОВІГРА 50	Браво Хелскеа Лтд, Індія	Табл., в криті п/о	50 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВАГРА	Новахім Індастріз Лімітед/Шияжу анг Греат Фармасьютикалс Ко., Лтд., Великобританія/Китай	Табл., в/о	50 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВАГРА	Новахім Індастріз Лімітед/Шияжу анг Греат Фармасьютикалс Ко., Лтд., Великобританія/Китай	Табл., в/о	100 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВАГРА	Шияжу анг Греат Фармасьютикалс Ко., Лтд., Китай	Табл., в/оу бл.	25 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВАГРА 100	Еріка Фарма Пвт. Лтд. на заводі Еріка Нірамая Етикалз Пвт. Лтд., Індія	Табл., в криті п/о	100 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВАГРА 25	Еріка Фарма Пвт. Лтд. на заводі Еріка Нірамая Етикалз Пвт. Лтд., Індія	Табл., в криті п/о	25 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВАГРА 50	Еріка Фарма Пвт. Лтд. на заводі Еріка Нірамая Етикалз Пвт. Лтд., Індія	Табл., в криті п/о	50 мг	№1; №2; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВІГРА	Наброс Фарма Пвт. Лтд., Індія	Табл., в/оу бл.	25 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВІГРА	Наброс Фарма Пвт. Лтд., Індія	Табл., в/оу бл.	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВІГРА	Наброс Фарма Пвт. Лтд., Індія	Табл., в/о	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
НОВІГРА	Наброс Фарма Пвт. Лтд., Індія	Табл., в/оу бл.	25мг, 50мг, 100мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
ПЕНІГРА®	Каділа Хелткер Лтд., Індія	Табл., в/оу бл.	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
ПЕНІГРА®	Каділа Хелткер Лтд., Індія	Табл., в/оу бл.	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
ПЕНІМЕКС®	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (в ідділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд), Індія	Табл., в/оу бл.	25 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
ПЕНІМЕКС®	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (в ідділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд), Індія	Табл., в/оу бл.	50 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
ПЕНІМЕКС®	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (в ідділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд), Індія	Табл., в/оу бл.	100 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОВЦ
РЕВАЦИО	Пфайзер Пі.Джі.Ем., Франція	Табл., в криті п/о	20 мг	№90	182.50 23\$
СИЛАДА	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, п-во компанії Сандоз (в ідповід. за випуск серії)/Сандоз Прайв іт Лімітед (виробник продукції in bulk)/Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз, Словенія/Індія/Німеччина	Табл.	25 мг	№4	відсутня у реєстрі ОВЦ

СИЛАДА	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, п-во компанії Сандоз (в ідповід. за випуск серії)/Сандоз Прайв іт Лімітед (виробник продукції in bulk)/Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз, Словенія/Індія/Німеччина	Табл.	50 мг	№4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
СИЛАДА	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, п-во компанії Сандоз (в ідповід. за випуск серії)/Сандоз Прайв іт Лімітед (виробник продукції in bulk)/Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, п-во компанії Сандоз, Словенія/Індія/Німеччина	Табл.	100 мг	№4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
СИЛДЕНАФІЛ-100	Інтас Фармасьютикалс Лтд, Індія	Табл., в криті п/о	100 мг	№4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
СИЛДЕНАФІЛ-50	Інтас Фармасьютикалс Лтд, Індія	Табл., в криті п/о	50 мг	№4	5.96	0,75\$

• **Тадалафіл (Tadalafil)**

Фармакотерапевтична група: G04BE08 - засоби для лікування порушень ерекції

Основна фармакотерапевтична дія: є селективним оборотним інгібітором циклічного гуанозинмонофосфату (цГМФ) - специфічної фосфодіестерази типу ФДЕ 5, інгібування ФДЕ 5 тадалафілом продукує підвищені рівні цГМФ в печеристому тілі, що приводить до релаксації гладких м'язів і припливу крові до тканин статевого члена, створюючи тим самим ерекцію. Препарат не діє без сексуальної стимуляції.

Показання для застосування ЛЗ: лікування еректильної дисфункції^{БНФ}. Препарат ефективний за наявності сексуальної стимуляції.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують дорослим (чоловікам) внутрішньо, незалежно від прийому їжі; препарат слід приймати як мінімум за 30 хв. до передбачуваної сексуальної активності; ефект препарату може зберігатися протягом 36 годин після прийому. *Дорослі чоловіки:* звичайна рекомендована доза становить 10 мг, якщо немає адекватного ефекту, доцільно застосовувати 20 мг. Максимальна рекомендована частота прийому - 1 раз на добу; у дозі 10 і 20 мг призначається для застосування перед передбачуваною сексуальною активністю і не рекомендований для безперервного щоденного застосування. Для щоденного застосування рекомендована доза становить 5 мг/добу у приблизно однаковий час. Доза може зменшуватися до 2,5 мг 1 раз/добу, що базується на індивідуальній толерантності.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: головний біль; біль у спині, диспепсія, запаморочення, гіперемія, міалгія, закладеність носа; набряк повік, відчуття, описані, як біль в очах, кон'юнктивальна гіперемія; реакції гіперчутливості - висипання, уртикарія та набряк обличчя, с-м Стивенса-Джонсона та ексфолюативний дерматит; ІМ, раптова кардіологічна смерть, інсульт, стенокардія, серцебиття, тахікардія (більшість пацієнтів, які мали такі побічні дії, раніше мали фактори ризику з боку СН системи), гіпотензія (частіше коли тадалафіл застосовували пацієнти разом з антигіпертензивними засобами), АГ та непритомність; абдомінальний біль та гастроезофагальний рефлекс; гіпергідроз (потіння); затьмарений зір, неартеріальна передня оптична ішемічна нейропатія, оклюзія вен сітківки, порушення зору; пріапізм та подовжена ерекція.

Протипоказання до застосування ЛЗ: пацієнтам, які застосовують органічні нітрати у будь-якій лікарській формі; гіперчутливість до тадалафілу або до будь-якого іншого компонента препарату. Не застосовувати у чоловіків із серцевими захворюваннями, для яких сексуальна активність є протипоказаною; пацієнтам з неконтрольованими аритміями, артеріальною гіпотензією (<90/50 мм Hg) чи неконтрольованою гіпертензією; пацієнтам після інсульту, що стався протягом останніх 6 місяців; пацієнтам із втратою зору одного ока в результаті неартеріальної передньої ішемічної оптичної нейропатії (НАПІОН) незалежно від того, чи було це пов'язано із попереднім впливом інгібіторів ФДЕ 5.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕРЕКТАДИЛ	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Табл., в/о	10 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕРЕКТАДИЛ	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Табл., в/о	20 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	АП-ГРЕИТ	Метро Фармасьютикалз Пвт. Лтд., Індія	Табл., в/о	10 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	АП-ГРЕИТ	Метро Фармасьютикалз Пвт. Лтд., Індія	Табл., в/о	20 мг	№1, №2, №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СІАЛІС	Елі Ліллі енд Компані Лімітед, Великобританія	Табл., в/о	20 мг	№1, №2, №4, №8	відсутня у реєстрі ОБЦ	

СІАЛІС®	Лілі дель Карібе Інк/Лілі С.А. (пакувальник), Пуерто-Ріко (США)/Іспанія	Табл., в/о	20 мг	№1, №2, №4, №8	відсутня у реєстрі ОБЦ
---------	---	------------	-------	----------------	------------------------

• **Варденафіл (Vardenafil)**

Фармакотерапевтична група: G04BE09 - препарати, які стимулюють переважно функції спинного мозку.

Основна фармакотерапевтична дія: відновлює порушену еректильну функцію та забезпечує природну реакцію на сексуальну стимуляцію.

Показання для застосування ЛЗ: еректильна дисфункція^{БНФ} (нездатність досягти та зберегти ерекцію, необхідну для здійснення статевого акту).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: вживають внутрішньо, незалежно від прийому їжі; на початку лікування рекомендована доза становить 10 мг; табл. слід прийняти за 25 - 60 хв до початку сексуального контакту^{БНФ}, але можна застосувати і за 4 -5 год до статевої активності; для досягнення бажаного ефекту при застосуванні необхідна адекватна сексуальна стимуляція; з урахуванням ефективності та переносимості препарату дозу можна підвищити до 20 мг або знизити до 5 мг; максимальна рекомендована доза становить 20 мг, частота застосування - не більше 1 р/добу^{БНФ}; для осіб літнього віку, пацієнтів з нирковою недостатністю або з незначними порушеннями функції печінки слід розглянути питання про доцільність призначення початкової дози 5 мг; у хворих з помірними порушеннями функції печінки кліренс варденафілу знижений, тому початкова доза препарату не повинна перевищувати 5 мг/добу; з урахуванням ефективності та переносимості у подальшому добу дозу можна підвищити до 10^{БНФ} - 20 мг.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: головний біль, приплив і крові; запаморочення, диспептичні реакції, нудота, відчуття закладеності носа (включаючи набряк слизової оболонки, риніт, ринорею); реакції фоточутливості шкіри, АГ, біль у спині, сльозотеча; артеріальна гіпотонія, міалгія, пріапізм; захворювання на передню ішемічну невралію зорового нерва, що пов'язано із застосуванням інгібіторів фосфодіестерази 5 (інгібіторів ФДЕ5), сонливість.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату; одночасне вживання нітратів або будь-яких донаторів NO (препаратів, що виділяють оксид азоту); дитячий вік; одночасне застосування варденафілу з інгібіторами протеаз ВІЛ індивідуальним і ритонавіром протипоказано (вони є потенційними інгібіторами СYP3A4).

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЛЕВІТРА	Байер Шерінг Фарма АГ/Байер Хелскер АГ, Німеччина/Німеччина	Табл., в/оу бл.	5 мг	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛЕВІТРА	Байер Шерінг Фарма АГ/Байер Хелскер АГ, Німеччина/Німеччина	Табл., в/оу бл.	10 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛЕВІТРА	Байер Шерінг Фарма АГ/Байер Хелскер АГ, Німеччина/Німеччина	Табл., в/оу бл.	20 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛЕВІТРА® ОДТ	Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина	Табл., що дисперг., у бл.	10 мг	№1; №4	відсутня у реєстрі ОБЦ	

12.2.11. Препарати для лікування доброякісної гіперплазії передміхурової залози

12.2.11.1. Альфа адреноблокатори

- **Альфузозин (Alfuzosin)** (див. п. 12.1.3.1. розділу "УРОЛОГІЯ, АНДРОЛОГІЯ, СЕКСОПАТОЛОГІЯ, НЕФРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Тамсулозин (Tamsulosin)** ^[1] (див. п. 12.1.3.1. розділу "УРОЛОГІЯ, АНДРОЛОГІЯ, СЕКСОПАТОЛОГІЯ, НЕФРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Теразозин (Terazosin)** ^[1] (див. п. 12.1.3.1. розділу "УРОЛОГІЯ, АНДРОЛОГІЯ, СЕКСОПАТОЛОГІЯ, НЕФРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.2.11.2. Інгібітори 5-альфаредуктази

- **Фінастерид (Finasteride)** ^[1] (див. п. 12.1.3.2. розділу "УРОЛОГІЯ, АНДРОЛОГІЯ, СЕКСОПАТОЛОГІЯ, НЕФРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Дутастерид (Dutasteride)** (див. п. 12.1.3.2. розділу "УРОЛОГІЯ, АНДРОЛОГІЯ, СЕКСОПАТОЛОГІЯ, НЕФРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3. Нефрологія. Лікарські засоби

12.3.1. Антибактеріальні засоби

12.3.1.1. Похідні фторхінолону

- **Ципрофлоксацин (Ciprofloxacin)** * ^[1] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

- **Пефлоксацин (Pefloxacin)** ^[1] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Левофлоксацин (Levofloxacin)** ^[1] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Норфлоксацин (Norfloxacin)** ^[1] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

12.3.1.2. Цефолоспори́ни

- **Цефіксим (Cefixime)** * ^[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")
- **Цефподоксим (Cefpodoxime)** ^[1] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Цефтибутен (Ceftibuten)** ^[1] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Цефотаксим (Cefotaxime)** ^[1] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Цефалексин (Cefalexin)** ^[1] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

12.3.1.3. Похідні нітрофурантоїну

- **Нітрофурантоїн (Nitrofurantoin)** * ^[1] (див. п. 17.2.12. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Фуразидин (Furazidin)** ^[1] (див. п. 17.2.12. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

12.3.1.4. Похідні сульфаметоксазолу і триметаприму

Комбіновані препарати

- **Сульфаметоксазол + Триметоприм (Sulfamethoxazole + Trimethoprim)** ^[1] (див. п. 17.2.10. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

12.3.1.5. Препарати групи пеніциліну

- **Амоксицилін (Amoxicillin)** * ^[1] (див. п. 17.2.1.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

12.3.1.6. Аміноглікози́ди

- **Гентаміцин (Gentamicin)** ^[1] (див. п. 17.2.3. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

12.3.1.7. Макролі́ди

- **Азитроміцин (Azithromycin)** * ^[1] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Рокситроміцин (Roxithromycine)** ^[1] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

12.3.1.8. Протигрибкові засоби

- **Флуконазол (Fluconazole)** *, ** ^[1] [окрім розчину] (див. п. 17.4.3. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

12.3.2. Антикоагулянти

12.3.2.1. Антикоагулянти прямої дії

- **Гепарин (Heparin)** *, **^{для місцевих форм} ^[1] (див. п. 13.8.1.2. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Далтепарин (Dalteparine)** ^[1] (див. п. 13.8.1.3. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Еноксапарин (Enoxaparin)** ^[1] (див. п. 13.8.1.3. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Надропарин кальцію (Nadroparin calcium)** ^[1] (див. п. 13.8.1.3. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.2.2. Периферичні вазодилататори

- *Пентоксифілін (Pentoxifylline)*^[1] (див. п. 2.19.1.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.2.3. Похідні синтетичних пентасахаридів

- *Фондапаринукс (Fondaparinux)*^[1] (див. п. 13.8.1.4. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.2.4. Антикоагулянти непрямої дії

12.3.2.4.1. Похідні кумаринів

- *Варфарин (Warfarin)* *^[1] (див. п. 13.8.1.1. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.2.4.2. Похідні індандіону

- *Феніндіон (Phenindione)*^[1] (див. п. 13.8.1.1. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.2.5. Антиагреганти

- *Кислота ацетилсаліцилова (Acetylsalicylic acid)* *, **^[1] (див. п. 2.15.3.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Альтеплаза (Alteplase)*^[1] (див. п. 13.8.3. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.2.6. Фібринолітичні засоби

- *Стрептокіназа (Streptokinase)* *^[1] (див. п. 13.8.3. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Тенектеплаза (Tenecteplase)* (див. п. 13.8.3. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Кислота амінокапронова (Aminocaproic acid)*^[1] (див. п. 13.7.5.1. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.2.7. Антитромбічні засоби

- *Дипіридамо́л (Dipyridamole)*^[1] (див. п. 13.8.2. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Клопідогрель (Clopidogrel)*^[1] (див. п. 13.8.2. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Тиклопідин (Ticlopidine)*^[1] (див. п. 13.8.2. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Кислота ацетилсаліцилова (Acetylsalicylic acid)* *, **^[1] (див. п. 2.15.3.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.3. Діуретики

12.3.3.1. Високоактивні діуретики

- *Фуросемід (Furosemide)* *^[1] (див. п. 2.9.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Торасемід (Torasemide)*^[1] (див. п. 2.9.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.3.2. Тіазидні діуретики

- *Гідрохлортіазид (Hydrochlorothiazide)* *^[1] (див. п. 2.9.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.3.3. Нетіазидні діуретики

- *Індапамід (Indapamide)*^[1] (див. п. 2.9.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.3.4. Калійзберігаючі діуретики

- *Спіронолактон (Spironolactone)* *^[1] (див. п. 2.9.5. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.4. Спазмолітики

12.3.4.1. Синтетичні спазмолітики та антихолінергічні засоби

- *Дротаверин (Drotaverine)* **^[1] [тільки Табл] (див. п. 3.3.2. розділу "ГАСТРОЕНТЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.4.2. Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби

- *Ібупрофен (Ibuprofen)* *, **^[1] (див. п. 8.7.1.2. розділу "РЕВМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Кеторолак (Ketorolac)*^[1] (див. п. 8.7.1.1. розділу "РЕВМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.4.3. Аналгетики та антипіретики, аніліди

- **Парацетамол (Paracetamol)** *, ** [П] [окрім розчину для інфузії] (див. п. 8.8.3. розділу "РЕВМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.4.4. Мінеральні комбінації

- **Магнію аспарагінат + Калію аспарагінат (Magnesium aspartate + Potassium aspartate)** ** [П] (див. п. 2.14.4.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Калію хлорид (Potassium chloride)** [П] (див. п. 10.5.6. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Основна фармакотерапевтична дія: помірна діуретична дія.

Показання для застосування ЛЗ: гіпокаліємія, зумовлена застосуванням салу ретиків, хірургічним втручанням, аритмією різного походження (пов'язані в основному з електролітними порушеннями та абсолютною або відносною гіпокаліємією); гіпокаліємічна форма пароксизмальної міоплегії; для відновлення рівня калію в організмі при застосуванні КС.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають в/в краплинно або перорально; звичайна рекомендована доза не повинна перевищувати 20 ммоль калію на год або 2 - 3 ммоль калію на один кг маси тіла протягом доби; добова доза для перорального застосування від 50 до 150 мм, в деяких випадках - до 200 мл/добу.

12.3.5. Імуносупресанти

12.3.5.1. Неселективні, загальної дії

12.3.5.1.1. Алкілюючи сполуки

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

12.3.5.1.2. Антиметаболіти

- **Азатиоприн (Azathioprine)** * [П] (див. п. 18.2.3. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")
- **Метотрексат (Methotrexate)** * [П] (див. п. 19.1.2. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")

12.3.5.2. Селективні

- **Циклоспорин (Cyclosporin)** * [П] (див. п. 18.2.2. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")
- **Такролімус (Tacrolimus)** [П] (див. п. 18.2.2. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")
- **Даклізумаб (Daclizumab)** [П]

Фармакотерапевтична група: L04AC01- селективні імуносупресивні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: рекомбіновані гуманізовані а/т IgG1 (анти-Тас), що діють як антагоністи рецепторів до інтерлейкіну-2 (ІЛ-2); з високою специфічністю зв'язується з альфа-субодиницею (Тас) високоафінного рецепторного комплексу ІЛ-2 (який експресується на активованих Т-клітинах) і пригнічує зв'язування і біологічну активність ІЛ-2; призначення даклізумабу пригнічує опосередковану ІЛ-2 активацію лімфоцитів - вкрай важливу ланку патогенезу імунної реакції, що лежить в основі відторгнення трансплантату; у рекомендованих дозах даклізумаб насичує рецепторну субодиницю Тас на термін близько 90 днів, при цьому не виявляється ніяких а/т, які б змінювали ефективність, безпеку, сироваткові концентрації даклізумабу або які-небудь інші клінічно значущі параметри; виражених змін числа циркулюючих лімфоцитів або фенотипів клітин, за винятком цілком очікуваного транзиторного зменшення Тас-позитивних клітин, не виявляється; достовірно знижує частоту підтвердженого гістологічно г. відторгнення ниркового алотрансплантату протягом 6 місяців після пересадки; збільшення частоти відторгнення після відміни препарату ("ребаунд-с-му") не відзначалося; виживаність хворих, що одержували даклізумаб, через 6 і 12 місяців після трансплантації істотно зростала у порівнянні з такою ж у групі, що одержувала плацебо; при лікуванні даклізумабом антилімфоцитарна терапія з приводу г. відторгнення трансплантату потрібна була меншому числу хворих, чим при введенні плацебо.

Показання для застосування ЛЗ: профілактика г. відторгнення органа у хворих, що перенесли трансплантацію нирки (у складі імуносупресивної терапії разом з циклоспорином та кортикостероїдами).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендована доза для дорослих та дітей складає 1 мг/кг маси тіла; р-н в обсязі, що містить потрібну дозу, доводиться до 50 мл стерильним 0.9% р-ном натрію хлориду і вводиться в/в (в периферичну або центральну вену) протягом 15 хв; перше введення повинно здійснюватися за 24 год до трансплантації; друга і кожна наступна доза препарату вводяться з інтервалами 14 днів, загалом - 5 доз; час введення наступних доз не повинен відхилятися від запланованого більш ніж на один день у той чи інший бік; досвід застосування у хворих літнього віку (старше 65 років) обмежений через невелику кількість пересадок, що їх було виконано пацієнтам цієї вікової групи; корекції дози у хворих з тяжкою нирковою недостатністю не потрібна.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: закреп, нудота, діарея, блювання, абдомінальний біль, диспепсія, метеоризм, біль в епігастральній ділянці; тремор, головний біль, запаморочення, безсоння; олігоурія, дизурія, некроз канальців нирок; біль в грудній клітці, гарячка, слабкість, набряки; підвищення або зниження АТ, тахікардія, кровотечі, тромбоз; задишка, набряк легень, кашель; погане заживлення ран, акне; біль в кістках та м'язах, біль в поперековому відділі хребта; лімфоцелі; порушення зору; злякисні новоутворення - через рік частота злякисних новоутворень в групі

плацебо була 2,7%, в групі даклізу мабу - 1,5% (включення даклізу мабу в схему терапії не збільшувало число післятрансплантацийних лімфом; гіперглікемія; інфекційна захворюваність; у дітей самими частими небажаними ефектами були АГ, післяопераційний біль, гарячка, діарея, блювання, свербіж

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до даклізу мабу або до будь-якого компонента препарату.

Визначена добова доза (DDD): невизначено, 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.	ЗЕНАПАКС / ZENAPAX®	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	концентрат для р-ну д/інфузійу фл.	25 мг/5 мл	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЗЕНАПАКС / ZENAPAX®	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	концентрат для р-ну д/інфузійу фл.	25 мг/5 мл	№3	9096.70	1142,3\$

- **Кислота мікофенолова (Mycophenolic acid)** ^[1] (див. п. 18.2.3. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

12.3.6. Протималарійні препарати

- **Хлорохін (Chloroquine)** ^[1] (див. п. 17.6.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Гідроксихлорохін (Hydroxychloroquine)** ^[1] (див. п. 17.6.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

12.3.7. Біологічні агенти.

12.3.7.1. Анти СД –20 - агенти

- **Ритуксимаб (Rituximab)** ^[1] (див. п. 18.2.4. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

12.3.8. Кортикостероїди для системного застосування

- **Преднізолон (Prednisolone)** * (див. п. 7.4.1. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Метилпреднізолон (Methylprednisolone)** ^[1] (див. п. 7.4.1. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.9. Антигіпертензивні лікарські засоби

12.3.9.1. Інгібітори ангіотензинперетворюючого фермента (АПФ)

- **Еналаприл (Enalapril)** * ^[1] (див. п. 2.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Каптоприл (Captopril)** ^[1] (див. п. 2.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Квінаприл (Quinapril)** (див. п. 2.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Лізіноприл (Lisinopril)** ^[1] (див. п. 2.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Моексиприл (Moexipril)** ^[1] (див. п. 2.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Периндоприл (Perindopril)** ^[1] (див. п. 2.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Раміприл (Ramipril)** ^[1] (див. п. 2.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Спіраприл (Spicapril)** ^[1] (див. п. 2.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.9.2. Блокатори рецепторів ангіотензину II, комбіновані препарати

- **Епросартан (Eprosartan)** ^[1] (див. п. 2.5.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кандесартан (Candesartan)** ^[1] (див. п. 2.5.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Лозартан (Losartan)** (див. п. 2.5.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Олмесартан (Olmesartan)** ^[1] (див. п. 2.5.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.9.3. Блокатори кальцієвих каналів

12.3.9.3.1. Дигідропіридинові похідні

- **Лацидипін (Lacidipine)** ^[1] (див. п. 2.3.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Лерканидипін (Lercanidipine)** ^[1] (див. п. 2.3.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Ніфедипін (Nifedipine)** ^[1] (див. п. 2.3.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Фелодипін (Felodipine)** ^[1] (див. п. 2.3.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.9.3.2. Бензодіазепіни, комбіновані

- *Дилтіазем (Diltiazem)*^[1] (див. п. 2.3.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.9.4. β-адреноблокатори

12.3.9.4.1. Неселективні β-адреноблокатори

- *Пропранолол (Propranolol)* *^[1] (див. п. 2.1.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.9.4.2. Комбіновані α- і β-адреноблокатори

- *Карведилол (Carvedilol)*^[1] (див. п. 2.1.3. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Лабеталол (Labetalol)*^[1] (див. п. 2.1.3. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.9.5. Антигіпертензивні лікарські засоби центральної дії

12.3.9.5.1. Агоністи центральних α-адреноблокаторів

- *Гуанфацин (Guanfacine)* (див. п. 2.6.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Клонідин (Clonidine)*^[1] (див. п. 2.6.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Метилдопа (Methyldopa)* *^[1] (див. п. 2.6.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.9.5.2. Селективні α-адреноблокатори

- *Празозин (Prazosin)*^[1] (див. п. 2.8.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Доксазозин (Doxazosin)*^[1] (див. п. 2.8.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.10. Гіполіпідемічні лікарські засоби

12.3.10.1. Інгібітори редуктази 3-гідрокси-3-метилглутарилкоензиму А, або статини

- *Аторвастатин (Atorvastatin)*^[1] (див. п. 2.16.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Ловастатин (Lovastatin)*^[1] (див. п. 2.16.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Правастатин (Pravastatin)* (див. п. 2.16.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- *Розувастатин (Rosuvastatin)*^[1] (див. п. 2.16.1. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.10.2. Похідні нікотинової кислоти

- *Кислота нікотина (Nicotinic acid)* *, **^[1] [тільки Табл.] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")

12.3.11. Лікарські засоби, що нормалізують процеси у стінці судин

12.3.11.1. Антиоксиданти

- *Токоферол (Tocopherol)*^[1] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- *Кислота нікотина (Nicotinic acid)* *, **^[1] [тільки Табл.] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")

12.3.11.2. α-адреноблокатори

12.3.11.2.1. Похідні нікотинової кислоти

- *Ніцерголін (Nicergoline)*^[1] (див. п. 2.18.4.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.11.2.2. Похідні біфлаваноїдів

- *Кверцетин (Quercetin)* ** [тільки французькі] (див. п. 2.13.3.2. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.11.2.3. Похідні метилксантинів

- *Пентоксифілін (Pentoxifylline)*^[1] (див. п. 2.19.1.4. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.11.2.4. Похідні барвінку малого

- *Вінпроцетин (Vinprocetin)*^[1] (див. п. 6.7.3.2. розділу "НЕВРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.11.2.5. Похідні індолу

- *Ксантинолу нікотинат (Xantinol nicotinate)*^[1] (див. п. 2.19.1.6. розділу "КАРДІОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.11.3. Ангіопротектори

- **Кальцію добезилат (Calcium dobesilate)**

Фармакотерапевтична група: C05CX10 - ангіопротектори. Капіляростабілізуючі засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: має ангіопротекторну (капіляро- і венопротекторну) дію, знижує проникність і збільшує еластичність судинної стінки, покращує мікроциркуляцію, знижує в'язкість крові, трохи ослаблює агрегацію тромбоцитів і підсилює їх функцію (у т.ч. антиоксидантну), знижує активність плазматичних кінінів (брадікінін тощо), зменшує набряк тканин, справляє антигеморагічну дію.

Показання для застосування ЛЗ: судинні ураження з підвищеною ламкістю і проникністю капілярів, у тому числі діабетична ретинопатія та інші ангіопатії, мікроангіопатії, пов'язані з різними СС та обмінними захворюваннями (стероїдний васкуліт, гормонзалежна бронхіальна астма); венозна недостатність різного ступеня вираженості і її наслідки (передварикозний стан) з явищами набряку тканин, болем, парестезіями, застійним дерматозом; поверхневий флебіт, варикозне розширення в вен нижніх кінцівок, трофічні виразки.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: приймають дорослі внутрішньо, під час або після їди, по 250 мг (1 табл.) 3 р/день або по 500 мг (2 табл.) 1-2 р/день протягом 2-3 тижнів, потім дозу знижують до 500 мг/добу. Курс лікування - від 3-4 тижнів до кількох місяців, залежно від ефекту (у разі необхідності курси лікування можна повторювати). При діабетичній ретинопатії і мікроангіопатії призначають по 250 мг (1 табл.) 2-3 р/день протягом 4-6 місяців, залежно від перебігу захворювання та ефективності лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: порушення з боку ШКТ, диспептичні явища, алергічні дерматити, головний біль, гарячка, запаморочення, нудота, блювання, діарея, гастралгія, підвищення активності печінкових трансамін, гарячкова реакція. У таких випадках рекомендується зменшити дозу або відмінити препарат.

Протипоказання до застосування ЛЗ: кровотечі, спричинені прийомом антикоагулянтів; підвищена чутливість до компонентів препарату; виразкова хвороба шлунку та дванадцятипалої кишки у стадії загострення, кровотеча з шлунково-кишкового тракту, захворювання нирок та печінки, період вагітності або годування груддю, дитячий вік.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	КАЛЬЦІЮ ДОБЕЗИЛАТ	ПАТ "Лу ганський хіміко-фармацевтичний завод", м.Лу ганськ, Україна	табл. у бл., у банках	250 мг	№ 50 (10x5)	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	ДОКСИ-ХЕМ	"Хемо фарм" АД, Сербія	капс.	500 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Етамзилат (Etamsylate)** ^[1] (див. п. 13.7.4. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.12. Препарати вітаміну D та його аналоги

- **Кальцитриол (Calcitriol)** ^[1] (див. п. 7.7.1.5. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Альфакальцидол (Alfacalcidol)** ^[1] (див. п. 7.7.1.5. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

12.3.13. Антианемічні засоби

12.3.13.1. Еритропоетини

- **Епоетин альфа (Epoetin alfa)** (див. п. 19.5. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")
- **Епоетин бета (Epoetin beta)** (див. п. 19.5. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")

12.3.13.2. Вітаміни

- **Кислота фолієва (Folic acid)** ^{*[1]} (див. п. 13.1.2.2. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кислота аскорбінова (Ascorbic acid)** ^{*, ** [1] [тільки Табл.]} (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- **Рибофлавін (Riboflavin)** ^{*[1]} (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- **Тіамін (Thiamine)** ^{*[1]} (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- **Піридоксин (Pyridoxine)** ^{*[1]} (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")
- **Ціанкобаламін (Cyanocobalamin)** ^[1] (див. п. 20. розділу "ВІТАМІНИ ТА МІНЕРАЛИ")

12.3.13.3. Препарати заліза

- **Заліза глюконат (Ferrous gluconate)** ^[1] (див. п. 13.1.1.1. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Заліза сульфат (Ferrous sulfate)** ^{* [1]} (див. п. 13.1.1.1. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Заліза фумарат (Ferrous fumarate)** ^[1] (див. п. 13.1.1.1. розділу "ГЕМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")