

# СТАТОРЕМ®-Н

Лізиноприл 20 мг

Гідрохлортіазид 12,5 мг

ДОПОМОГА,  
КОЛИ ВОНА НЕОБХІДНА



Фіксована комбінація іАПФ  
та діуретика без метаболізму в печінці

СТАТОРЕМ®-Н Р.П. UA/18211/01/01. **Склад.** Діючі речовини: лізиноприл (lisinopril), гідрохлортіазид (hydrochlorothiazide); 1 таблетка містить лізиноприлу дигідрату у перерахуванні на лізиноприл 20 мг та гідрохлортіазиду 12,5 мг. **Лікарська форма.** Таблетки. **Фармакотерапевтична група.** Інгібітори ангіотензинперетворювального ферменту та діуретики. Код АТХ C09B A03. **Фармакологічні властивості.** Фармакодинаміка. Статорем®-Н – це комбінований препарат із фіксованим дозуванням, який містить лізиноприл – інгібітор ангіотензинперетворювального ферменту (АПФ), та гідрохлортіазид – тiazидний діуретик. Обидва компоненти мають тип дії та чинять сумарний гіпотензивний ефект, що взаємодоповнюють один одного. **Клінічні характеристики. Показання.** Статорем®-Н показаний для лікування артеріальної гіпертензії. **Противопоказання.** Підвищена чутливість до діючих або допоміжних речовин препарату. Вагітність та планування вагітності. **Спосіб застосування та дози.** *Есенціальна гіпертензія.* Звичайна доза становить 1 таблетку 1 раз на добу. Препарат Статорем®-Н слід приймати приблизно в однаковий час кожного дня. Якщо очікуваний терапевтичний ефект не може бути досягнутий протягом 2–4 тижнів, доза може бути збільшена до 2 таблеток 1 раз на добу. *Пацієнти літнього віку.* Не потребують корекції дози. Лізиноприл у добовій дозі 20–80 мг був однаково ефективним у пацієнтів літнього віку (віком від 65 років) та дорослих пацієнтів молодшого віку. Вік не впливав на переносимість лізиноприлу. **Побічні реакції.** *З боку метаболізму та харчування:* гіпоглікемія. *З боку нервової системи:* запаморочення, головний біль, синкопе, парестезія, вертиго. *З боку респіраторної системи:* кашель, риніт, бронхоспазм, синусит. *З боку шлунково-кишкового тракту:* діарея, блювання, нудота. *З боку шкіри та підшкірної клітковини:* висипання, свербіж. *Загальні розлади:* підвищена втомлюваність, астенія. **Лабораторні дослідження:** підвищення рівнів сечовини крові, підвищення концентрації креатиніну сироватки крові, гіперкаліємія, гіпонатріємія. **Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці. **Упаковка.** По 14 таблеток у блістері. По 2 блістери у картонній упаковці. **Категорія відпуску.** За рецептом. **Виробник.** ТОВ «Кусум Фарм». **Місцезнаходження виробника.** 40020, Україна, Сумська область, м. Суми, вул. Скрябіна, 54.

Виробник:  
ТОВ «Кусум Фарм»  
тел.: 0(44) 495-82-88  
www.kusum.ua

Інформація для професійної діяльності медичних і фармацевтичних працівників.  
Повна інформація про препарат міститься в інструкції для медичного застосування.

21/09/13/08

Реєстр лікарських засобів,  
вартість яких підлягає відшкодуванню  
за програмою  
«Доступні ліки»

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони здоров'я України

від 10.08.2021 № 1705

2021

# ЗОЛОПЕНТ®

(пантопразол)  
таблетки кишковорозчинні

## Інгібітор протонної помпи вищої проби



Інформація для професійної діяльності медичних і фармацевтичних працівників. Повна інформація про препарат міститься в інструкції для медичного застосування.

Виробник:  
ТОВ «Кусум Фарм»  
тел.: 0(44) 495-82-88  
Kusum www.kusum.ua

ЗОЛОПЕНТ® Р.П. МОЗ України № UA/9814/01/01, UA/9814/01/02. Склад. *Діюча речовина:* pantoprazole. 1 таблетка містить пантопразолу натрію есквігідрат еквівалентно пантопразолу 40 мг; 20 мг. *Лікарська форма.* Таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні. *Показання.* Рефлюкс-езофагіт. Ерадикація *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) у пацієнтів з виразками шлунка та дванадцятипалої кишки, спричиненими цим мікроорганізмом у комбінації з певними антибіотиками. Виразка дванадцятипалої кишки. Виразка шлунка. Синдром Золінгера-Еллісона та інші гіперсекреторні патологічні стани. *Протипоказання.* Підвищена чутливість до діючої речовини, похідних бензimidазолу та до будь-якого компонента препарату. *Спосіб застосування та дози.* Золопент®, таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, слід приймати за 1 годину до їди щільно, не розжовувати та не подрібнювати, запивати водою. Рекомендована доза для дітей віком від 12 років та дорослих становить 1 таблетку Золопент® 20 або 40 мг 1 раз на добу. В окремих випадках дозу можна підвищити до 2 таблеток препарату Золопент® 40 мг на добу. Золопент® не рекомендується застосовувати дітям віком до 12 років, оскільки дані щодо безпеки і ефективності пантопразолу для цієї вікової категорії є обмеженими. *Побічні реакції.* головний біль, запаморочення, розлади смаку. *З боку органів зору:* порушення зору/затьмарення. *Загальні розлади:* астенія, втома, незудження, підвищення температури тіла, периферичні набряки тощо. Категорія відпуску. За рецептом.

# УкрЛів®

комплексний  
гепатопротектор

Надійний  
оверіг  
печінки!



Виробник:  
ТОВ «Кусум Фарм»  
тел.: 0(44) 495-82-88  
Kusum www.kusum.ua

УКРЛІВ® Р.П. № UA/11750/01/01. Склад. *Діюча речовина:* урсодеохісолова кислота (ursodeoxycholic acid); 1 таблетка містить 250 мг або 500 мг урсодеохісолової кислоти. *Лікарська форма.* Таблетки. *Основні фізико-хімічні властивості:* круглі двоопуклі таблетки білого кольору, гладенькі з обох боків. *Фармакотерапевтична група.* Засоби, що застосовують для лікування печінки та жовчовивідних шляхів. Засоби, що застосовують при біліарній патології. Код АТХ A05A A02. Засоби, що застосовують у разі захворювання печінки, ліпотропні речовини. Код АТХ A05B. *Клінічні характеристики.* *Показання.* Для розчинення рентгеннегативних холестеринових жовчних каменів не більше 15 мм у діаметрі у хворих із функціонуючим жовчним міхуром, незважаючи на наявність у ньому жовчного(их) каменя(ів). Для симптоматичного лікування первинного біліарного цирозу (ПБЦ) за умов відсутності декомпенсованого цирозу печінки. Для лікування гепатобілярних порушень при муковісцидозі дітям віком від 6 років. *Протипоказання.* Підвищена чутливість до будь-якої речовини, що входить до складу лікарського засобу. Гостре запалення жовчного міхура або жовчних проток. *Спосіб застосування та дози.* Пацієнтам із масою тіла менше 47 кг або тим, у кого виникають труднощі при ковтанні таблеток, можливе застосування УкрЛіву в іншій лікарській формі (суспензії). *Для розчинення холестеринових жовчних каменів.* Приблизно 10 мг урсодеохісолової кислоти/кг маси тіла на добу. Таблетки потрібно ковтати не розжовуючи, запиваючи невеликою кількістю рідини, увечері перед сном. Таблетки потрібно приймати регулярно. Необхідний для розчинення жовчних каменів час зазвичай становить 6–24 місяці. Якщо зменшення розмірів жовчних каменів не спостерігається після 12 місяців прийому, продовжувати терапію не слід. *Для симптоматичного лікування первинного біліарного цирозу (ПБЦ).* Додаткова доза залежить від маси тіла та варіює від 3 до 7 таблеток (14±2 мг урсодеохісолової кислоти на кілограм маси тіла). *Для лікування гепатобілярних порушень при муковісцидозі.* Застосовувати дітям віком від 6 років. *Побічні реакції.* З боку шлунково-кишкового тракту: пастоподібні випороження, діарея, сильний абдомінальний біль у правому підребер'ї. *Інформація для професійної діяльності медичних та фармацевтичних працівників.* Повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для медичного застосування.