



МЕЖДУНАРОДНАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ BEST OF MASCC

ПОДДЕРЖИВАЮЩАЯ ТЕРАПИЯ
В ОНКОЛОГИИ: ОТ ТЕОРИИ К ПРАКТИКЕ

КАТАЛОГ РЕКЛАМНЫХ МАТЕРИАЛОВ

СОДЕРЖАНИЕ

AMGEN	3
ABBOTT	5
BIOCAD	6
FRESENIUS KABI	8
VIFOR PHARMA	13
BRISTOL MYERS SQUIBB	14
LA ROSCHE POSAY	16
ФАРМ СИНТЕЗ	17
PETROVAX	18
SANDOZ	19
СОТЕКС	20
БЕРЛИН-ХЕМИ МЕНАРИНИ	22



**Когда необходимо
сохранить то, что важно.
Важна профилактика!**

**Применение препарата Эксджива® дает пациентам
больше времени без костных осложнений* и боли¹⁻³**

**Превосходящая эффективность по сравнению
с золедроновой кислотой^{2,4}**

**Больше времени до развития болевого синдрома для сохранения
качества жизни по сравнению с золедроновой кислотой³**

Удобная подкожная инъекция 1 раз в 4 недели⁵

* К костным осложнениям (КО), также известным как события, связанные со скелетом, относятся: патологические переломы, лучевая терапия, компрессия спинного мозга, или хирургические вмешательства на кости).

Применение данного лекарственного препарата подлечит дополнительному мониторингу. Это позволит быстро идентифицировать новую информацию о безопасности. Пожалуйста, ознакомьтесь с полной инструкцией по применению и информацией по репортированию ненелательных явлений.

1. Coleman R, et al. Ann Oncol. 2014;25(Suppl 3):iii124-iii137; 2. Lipton A, et al. Eur J Cancer. 2012;48:3082-3092; 3. von Moos R, et al. Support Care Cancer. 2016;24:1327-1337; 4. Инструкция по медицинскому применению препарата Эксджива® август 2019; 5. Body JJ, et al. ECC Congress. 2015; A1617.
ПОЖАЛУЙСТА, ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ИНСТРУКЦИЕЙ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ПЕРЕД НАЗНАЧЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЭКСДЖИВА®

Препарат Эксджива® показан⁴ для:

- Профилактики костных осложнений у пациентов с множественной миеломой и у пациентов с солидными опухолями с метастазами в кости.
- Лечение нерезектабельной гигантоклеточной опухоли кости у взрослых пациентов или подростков со сформировавшимся скелетом, а также в случаях, когда хирургическое вмешательство сопряжено с высоким риском серьезных осложнений
- Лечение гиперкальциемии при злокачественных опухолях у взрослых пациентов, резистентных к лечению внутривенными бисфосфонатами.

За дополнительной информацией по препарату Эксджива® обращайтесь:

ООО «Амджен»
123112, Москва, Пресненская наб., д.8, стр.1, 7 этаж
Тел.: +7 495 745 04 78. Факс: +7 499 995 19 65

Дата подготовки материала: май 2020
RU-XGT-0520-00014

Вектибикс

СИЛА
ПЕРСОНАЛИЗИРОВАННОЙ
ТЕРАПИИ

(панитумумаб)



**Профилактика
кожной токсичности
на фоне терапии
ингибиторами EGFR**



Результат, способный вдохновлять



**Гепатопротектор
с видимым эффектом
через 7 дней терапии¹⁻³**

- Улучшение биохимических анализов крови*
- Снижение повышенной утомляемости
- Улучшение самочувствия

На правах рекламы

Гептрал®, МНН: Адemetионин. Регистрационный номер: ПП-4004269. Лекарственная форма: таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 500 мг. **Показания к применению:** внутрисечечный холестаз при циррозах печени и жировых гепатитах, который может наблюдаться при следующих заболеваниях: жировая дистрофия печени, хронический гепатит, токсическая порочка печени различной этиологии, включая алкогольную, вирусную, лекарственную (антибиотики, противозолотые, противогрибковые и противовирусные препараты, трициклические антидепрессанты, седативные контрацептивы), хроническая билирубиновая холестазия, холангит, цирроз печени, энцефалопатия, а также ассоциированная с печеночной недостаточностью (алкогольная и др.), внутрисечечный холестаз и билирубинемия, симптомы депрессии, повышенная утомляемость при хроническом заболевании печени. **Противопоказания:** гепатиты вирусной, алкогольной или вызванной токсическим воздействием (например, дефицит цистеонина бета-синтазы, нарушение метаболизма цинкопориона), гиперчувствительность к любому из компонентов препарата, возраст до 18 лет (сыпь медицинского применения у детей органична), биларная расстройство (см. раздел «Особые указания»). **С осторожностью:** беременность (I триместр) и период грудного вскармливания, одновременный прием с селективными ингибиторами обратного захвата серотонина (СИЗС), трициклическими антидепрессантами (такими как кломипрамин), а также препаратами растительного происхождения и препаратами, содержащими триптофан; возможный эффект печеночной недостаточности. **Применение при беременности и в период грудного вскармливания:** в клинических исследованиях было показано, что применение адemetионина в II триместре беременности не вызывает никаких нежелательных эффектов. Применение препарата Гептрал® в первом (I) и II триместрах, а также в период грудного вскармливания возможно, только если потенциальная польза для матери превышает возможный риск для плода или ребенка. **Способ применения и дозы:** внутрь. Таблетки следует принимать целиком, не разжевывая, между приемами пищи. Таблетки препарата Гептрал® следует вынимать из блистера непосредственно перед приемом внутрь. В случае если таблетка имеет цвет, отличный от белого (вследствие негетерогенности анималической фазы), препарат Гептрал® использовать не рекомендуется. Начальная терапия: по 2 таблетки 3 раза в день. Средняя суточная доза составляет 500-800 мг/сутки, общая суточная доза не должна превышать 1600 мг. Длительность терапии определяется врачом. **Терапия препаратом Гептрал®** может быть начата с внутривенного или внутримышечного введения с последующим применением препарата Гептрал® в виде таблеток или сразу с применением препарата Гептрал® в виде таблеток. **Особые действия:** «бессонница, тревога, головная боль, боль в животе, тошнота, диарея, кожный зуд, астения. Перечень всех побочных эффектов представлен в инструкции по медицинскому применению. **Предостережения:** в случае передозировки рекомендуется наблюдение за пациентом и проведение симптоматической терапии. **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами:** есть сообщения о синдроме избытка серотонина у пациентов, принимающих адemetионин и кломипрамин. **Особые указания:** учитывать тонизирующий эффект препарата, не рекомендуется принимать препарат перед сном. При применении препарата Гептрал® пациентам с циррозом печени на фоне гипервитаминоза необходим систематический контроль содержания азота в крови. Во время длительной терапии необходимо определять содержание мочевины и креатинина в сыворотке крови. Не рекомендуется применять адemetионин пациентам с bipolarными расстройствами. Есть сообщения о периоде депрессии в послеродовом и послеперименопальном периодах. Внимание на способность улавливать транспортные средства, механизмы и инвентарь пациентам при приеме препарата Гептрал® может возникнуть гиповолемия. Не рекомендуется управлять транспортным средством и работать с механизмами во время приема препарата Гептрал® до тех пор, пока пациент не будет уверен, что терапия не влияет на способность заниматься подобной деятельностью. **Срок годности:** 3 года. **Условия отпуска из аптеки:** «Полимерная упаковка» представлена в инструкции по медицинскому применению. **СМТ** (с) 05.05.2018 на основании ИМН от 17.08.2018. **CAT**, ACT, TTT, ЦДП, Биларин. 1. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Гептрал® (Адemetионин). 500 мг, таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой от 17.08.2018. 2. Fozza G et al. S-adenosylmethionine in the Treatment of Intrahepatic Cholestasis of Chronic Liver Disease: A Field Trial. Current Therapeutics Research 1999; 6(6): 335-348. 3. Fozza et al. Oral S-Adenosylmethionine in the symptomatic treatment of Intrahepatic cholestasis. A double-blind, placebo-controlled study. Gastroenterology J Gastroenterol 1990;99:211-215.



BIOCAD — одна из крупнейших биотехнологических международных инновационных компаний в России, объединившая научно-исследовательские центры мирового уровня, современное фармацевтическое и биотехнологическое производство, доклинические и клинические исследования, соответствующие международным стандартам.

BIOCAD – компания полного цикла создания лекарственных препаратов от поиска молекулы до массового производства и маркетинговой поддержки. Препараты предназначены для лечения онкологических и аутоиммунных заболеваний.



Более 60 продуктов в портфеле, **из них 20** биологические



2700 сотрудников, **из них 650** научные сотрудники



Более 40 лабораторий



32 года – средний возраст сотрудников



Более 40 препаратов в разработке



7 зарубежных офисов
4 производственные площадки

Свяжитесь с нами:

+7 (812) 380 49 33, biocad@biocad.ru, biocad.ru



@biocad

ЭКСТИМИЯ®

эмпэгфилграстим

ТЕРАПИЯ ПОЛНОСТЬЮ И В СРОК

Профилактика нейтропении даёт возможность в 1,5 раза чаще проводить химиотерапию с сохранением дозоинтенсивности в полном объёме в установленные сроки¹

Препарат Экстимия® эффективнее филграстима при профилактике нейтропении²:

1,5 Более чем в 1,5 раза снижает частоту развития нейтропении

2 В 2 раза сокращает длительность нейтропении

Экстимия® — единственный препарат Г-КСФ пролонгированного действия для профилактики нейтропении³, включённый в ЖНВЛП⁴



BIOCAD
Biotechnology Company

¹ R. C. F. Leonard et al. A randomised trial of secondary prophylaxis using granulocyte colony-stimulating factor ('SPROG' trial) for maintaining dose intensity of standard adjuvant chemotherapy for breast cancer by the Anglo-Celtic Cooperative Group and NCRN. *Annals of Oncology* 00: 1–5, 2015 doi:10.1093/annonc/mdv389

² Криворотко П.В., Бурдаева О.Н., Ничаева М.Н. и др. Эффективность и безопасность препарата Экстимия® (эмпэгфилграстим) у пациентов с диагнозом «рак молочной железы», получающих миелосупрессивную химиотерапию: результаты двойного слепого сравнительного клинического исследования III фазы. *Современная онкология*. 2015; 17 (2): 45–52.

³ Под ред. академика РАН М.И. Давыдова, И.Б. Кононенко, А.В. Снеговой и др. *Протоколы клинических рекомендаций поддерживающей терапии в онкологии*. 3-е изд., перераб. и доп. – М.: АББ-пресс, 2019. – 240 с

⁴ ПП РФ от 12 октября 2019 г. № 2406-р «Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения на 2020 г.» <http://static.government.ru/media/files/K1fPEUszF2gmwTkw74POASarj7Kggj.pdf>



Суппортан Напиток

Улучшение качества жизни пациентов онкологического профиля

Высокобелковый препарат сипинга (1,5 ккал/мл) для лечения или профилактики белково-энергетической недостаточности, в частности у пациентов с онкологическими заболеваниями, с хроническими катаболическими состояниями или с кахексией.

Высокое содержание белка (27% от энергетической ценности) соответствует повышенным потребностям в нем и позволяет предотвратить потерю мышечной массы¹

Повышенное содержание жиров (40% от энергетической ценности) и сниженная доля углеводов (31% от энергетической ценности) соответствуют особенностям метаболизма пациентов онкологического профиля¹

Высокое содержание эйкозапентаеновой кислоты (ЕРА) рыбьего жира препятствует потере мышечной и общей массы тела пациента²⁻⁴ и способствует поддержанию функционирования иммунной системы^{2,5}

Для специалистов здравоохранения



Суппортан

EPA
2
LOW

1,5

750 ккал/мл
50 г жира/100 мл
59 г белка/100 мл
33,5 г углеводов/100 мл

Суппортан

500 ml **FRESENIUS KABI** **Medica! EasyBag**

Суппортан

Улучшение качества жизни пациентов онкологического профиля

Высокобелковый препарат зондового введения (1,5 ккал/мл) для профилактики белково-энергетической недостаточности, в частности у пациентов с онкологическими заболеваниями, с хроническими катаболическими состояниями или с кахексией.

Высокое содержание эйкозапентаеновой кислоты (ЭПК) из рыбьего жира (0,4 г ЭПК/100мл)

Высокое содержание жирового компонента (40% ЭЛ), низкое содержание углеводов (33% ЭЛ)

Обогащена среднецепочечными триглицеридами (МСТ)

Высокое содержание протеина (27% ЭЛ)

Высокая энергетическая плотность (1,5 ккал/мл)

Рекомендованные суточные дозы антиоксидантов (Вит. А, С, Е, β-каротин и селен)

Пребиотические волокна





Суппортан

Лечебное питание, специально разработанное
для пациентов онкологического профиля



Согласно международным рекомендациям ESPEN¹:

- Максимально^{2,4} высокое содержание белка 20 г³
- Высокое содержание энергии 300 ккал³
- Сниженная доля углеводов и повышенная доля липидов
- Высокое содержание Омега-3 ЖКК 1 г³
- Пониженное содержание сахара⁴

¹Европейское общество клинического питания и метаболизма

²Согласно данным аналитического обзора рынка IQVIA на июль 2020 года, максимальное количество белка 10 г на 100 мл среди ТОП 3 брендов по пероральному энтеральному питанию для взрослых.

³В одном флаконе 200 мл

⁴По сравнению с Нутридринк Компакт Протеин Ваниль (13,3 г на 100 мл)

Представленный материал предназначен исключительно для Специалистов Здравоохранения, не может использоваться иными лицами, в том числе для замены консультации с врачом и для принятия решения о применении указанной в материале Продукции Компании. Продукт не является лекарственным средством, имеет противопоказания к применению и использованию. Необходимо ознакомиться с информацией по применению

ООО «Фрезениус Каби», 125167, Москва,
Пеннинградский пр.г., д. 37, к. 9
Тел.: (495) 988-45-78, Факс: (495) 988-45-79
E-mail: ru-mow-info@fresenius-kabi.com
www.fresenius-kabi.ru

 **FRESENIUS
KABI**
caring for life

SUP-2018-AUG-061-01-09.09.2020



Фрезубин напиток 3,2 ккал

Самое высокое содержание белка и энергии
в малом объеме

Для пациентов с недостаточностью питания
или риском ее развития

- в гериатрии: профилактика старческой астении, падений и переломов
- в онкологии: кахексия и риск ее развития
- в неврологии: инсульты и нейродегенеративные заболевания
- в периоперационном периоде: для ускорения восстановления после операций
- для пациентов с ХОБЛ: с целью предотвращения непреднамеренной потери массы тела

Один флакон 125 мл обеспечивает
доказанную эффертивную дозу
400 килокалорий¹²

Уникальный* состав позволяет
обеспечить наивысшее содержание
белка 20 г в 125 мл (20% общей
энергии)¹⁷

Повышенное содержание
витамина D: 10 мкг (½ РДД) на 125 мл
Суточная доза витамина D 20
мкг снижает риск переломов
и падений¹⁰

Содержит все микро-
и макроэлементы для полноценного
питания

*в ассортименте ООО «Фрезениус Кэби»



Фрезубин напиток 2 ккал с пищевыми волокнами

Минимальная эффективная доза энергии в одном флаконе^{1,2}



- Полноценное высококалорийное энтеральное питание (2 ккал/мл) с высоким содержанием белка.
- 400 ккал и 20 г белка для улучшения результатов лечения³
- 10 мкг* витамина Д для профилактики переломов^{4,5}
- пищевые волокна для нормализации работы кишечника⁴
- Разнообразие приятных вкусов, включая нейтральный, обеспечивают приверженность пациентов лечению³

1) Milne AC, Potter J, Vivanti A, Avenell A: Protein and energy supplementation in elderly people at risk from malnutrition. Cochrane.Database.Syst. Rev. 2009. CD003288. 2) Raynaud-Simon A, Revel-Deimon C, Hebuterne X: Clinical practice guidelines from the French High Authority for Health: nutritional support strategy in protein-energy malnutrition in the elderly. Clin Nutr 2010; 30: 312-319. 3) Sawood AL, Elia M, Stratton RJ: Systematic review and meta-analysis of the effects of high-protein oral nutritional supplements. Ageing Res Rev 2012, 11: 278-296. 4) Lochs H, Allison SP, Meier R, Pirlich M, Kondrup J, Schneider S, et al. Introductory to the ESPEN Guidelines on Enteral Nutrition: terminology, definitions and general topics. Clin Nutr 2006; 25: 180-6. 5) Hubbard GP, Elia M, Holdaway A, Stratton RJ: A systematic review of compliance to oral nutritional supplements. Clin Nutr 2012, 31: 293-312. *Прием двух флаконов обеспечивает рекомендованную суточную дозу витамина Д (20 мкг).

ООО «Фрезениус Каби», 125167, Москва,
Пеннинградский пр., д. 37, ж. 9
Тел.: (495) 988-45-78, Факс: (495) 988-45-79
E-mail: ru-mow-info@fresenius-kabi.com
www.fresenius-kabi.ru

**FRESENIUS
KABI**
caring for life

FRE-2019-DEC-06.06.12.2019

ЕДИНСТВЕННЫЙ НЕДЕКСТРАНОВЫЙ ВЫСОКОДОЗНЫЙ ПРЕПАРАТ ЖЕЛЕЗА ДЛЯ ВНУТРИВЕННОГО ВВЕДЕНИЯ*

Уникальная
карбоксимальтозная
оболочка



Инновационный высокостабильный комплекс железа

- ✓ Возможность введения до 1000 мг железа за одну 15-минутную инфузию без введения тест-дозы
- ✓ Быстрое и эффективное восполнение запасов железа у пациентов с ЖДА
- ✓ Низкая иммуногенность
- ✓ Убедительная доказательная база

* Funk F et al. *Arzneim Forsch* 2010;60(6a):345–53

Регистрационное удостоверение ЛРС 008848/10 от 30.08.2010,
дата перерегистрации 26.09.2019

МАТЕРИАЛ ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ СПЕЦИАЛИСТОВ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ. ИМЕЮТСЯ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ.
ПЕРЕД НАЗНАЧЕНИЕМ ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ПОЛНОЙ ИНСТРУКЦИЕЙ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА.

От выявления роли иммунной системы в канцерогенезе
до реализации ее обширного потенциала



Приближаем инновационные научные достижения к пациентам

 Bristol Myers Squibb™

 Immuno-Oncology

Все лица на изображении являются моделями только для целей иллюстрирования.
© 2020 Бристол Майерс Сквибб. Все права защищены. IORU2003891 06/2020

Bristol-Myers Squibb

Bristol Myers Squibb is the company of breakthroughs – the kind that transform patients` lives. Dedicated to our mission of discovering, developing and delivering life-saving innovations that help patients prevail over serious diseases, we`ll never give up our search for more hope, for more people, around the world. In oncology, hematology, immunology and cardiovascular disease – and one of the most diverse and promising pipelines in the industry – we focus on innovations that drive meaningful change.

Прорывные открытия, меняющие жизни пациентов, лежат в основе всего, что делает компания Бристол Майерс Сквибб. Мы остаемся верны нашей миссии открывать, разрабатывать и обеспечивать пациентов инновационными технологиями, которые помогают им справляться с серьезными заболеваниями, и никогда не изменим своей цели – дарить надежду людям по всему миру. В таких областях, как онкология, гематология, иммунология и сердечно-сосудистые заболевания – одних из наиболее разнообразных и перспективных направлений отрасли, наш главный фокус – инновационные технологии, обеспечивающие значительный результат.

NORU2002774-01



LIPIKAR BAUME AP+m
ЛИПИКАР БАЛЬЗАМ AP+m

ЛИПИДОВОСПОЛНЯЮЩИЙ БАЛЬЗАМ
для лица и тела

Моментально увлажняет и успокаивает
сухую, чрезвычайно сухую кожу,
способствуя уменьшению зуда
и раздражения
Для младенцев, детей и взрослых

CICAPLAST BAUME B5
ЦИКАПЛАСТ БАЛЬЗАМ B5

УСПОКАИВАЮЩЕЕ
МУЛЬТИВОССТАНАВЛИВАЮЩЕЕ
СРЕДСТВО

Восстанавливающий и заживляющий
бальзам для сверхчувствительной,
раздраженной кожи младенцев,
детей и взрослых

Бесплатная горячая линия La Roche-Posay **8 800 2000 345**
www.laroche-posay.ru

* Согласно данным проведенного АО «Астон Консалтинг» опроса дерматологов в период с 17 февраля по 20 марта 2020 г. в городах Москве, Санкт-Петербурге, Воронеже, Самаре, Нижнем Новгороде, Краснодаре, Ростове-на-Дону, Екатеринбурге, Челябинске, Уфе, Казани, Новосибирске, Иркутске, Красноярске. Размер выборки – 304 дерматолога.

*Первая российская золедроновая кислота

РЕЗОРБА

В терапии костных метастазов солидных опухолей,
множественной миеломы и гиперкальциемии

№1*



Найти и обезвредить

- Снижает количество костных очагов на 40%¹
- Уменьшает выраженность боли на 80%²
- Способствует регенерации костной ткани^{1,2}
- Оказывает прямое противоопухолевое действие³

РФ: ЛС-002724-191211



4 мг 1 раз в 3-4 недели

1. «Многоцентровое открытое клиническое исследование эффективности и безопасности применения препарата Резорба для лечения костных осложнений при метастатическом раке предстательной железы». ФГУ НИИ Урологии Росмедтехнологий, Москва 2009 г.
2. И.Э. Кулиева, Н.С. Бесова «Опыт применения золедроновой кислоты (препарат Резорба) для лечения больных с костными метастазами». Журнал «Эффективная фармакотерапия» №4 2012 г.
3. Crocker P. The anti-tumour potential of zoledronic acid/Symposium at EBCC, Barcelona, 2002 (По материалам симпозиума)/ Инструкция по применению лекарственного препарата для медицинского применения Резорба, 2012

АО ФАРМ-СИНТЕЗ
121357, Москва, улица Верейская, 29, 134
Тел.: (495) 796-94-33, факс: (495) 796-94-34
E-mail: info@pharm-sintez.ru
www.pharm-sintez.ru

 Ф А Р М
С И Н Т Е З



Азоксимера бромид

ПОЛИОКСИДОНИЙ®

В поддерживающей терапии онкологических заболеваний



Полиоксидоний® показан:



- Для профилактики иммунодепрессивного влияния опухоли, коррекции иммунодефицита¹
- Для снижения иммунодепрессивного, гепато- и нефротоксического действия химиотерапевтических препаратов¹

Клинические эффекты Полиоксидония:



- Применение Полиоксидония на фоне ХТ улучшает переносимость лечения, снижает частоту нейтропении, лейкопении и уменьшает частоту инфекционных осложнений^{2,3}
- Использование в комплексной терапии Полиоксидония оказывает выраженный мембраностабилизирующий эффект и препятствует развитию синдрома цитолиза, снижая гепатотоксическое действие⁴
- Число пациентов, завершивших все запланированные курсы ХТ, достоверно выше при применении Полиоксидония в сопроводительной терапии⁵

¹ Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Полиоксидоний®. Регистрационный номер: Р N002935/02 от 10.10.2008. ² Комарова Л.Е., Манюк Л.В., Артамонова Е.В., Федотова А.А. Влияние иммунокондуктора Полиоксидония на качество жизни больных раком молочной железы, получающих адъювантную терапию (Российский федеральный исследовательский центр «Институт онкологии имени Н.П. Барышниковой»). ³ Федорова А.С. Влияние некоторых иммунокондукторов на иммунную систему и переносимость адъювантной химио- или химиолучевой терапии у больных раком молочной железы. 2007. ⁴ Чеснокова Н.П., Барсуков В.Ю., Злобина О.А., Злобина О.А., Бизенова М.Н. Мембраностабилизирующий эффект применения Полиоксидония в комплексной терапии рака молочной железы в динамике распространения неоплазии// Современные проблемы науки и образования, № 3—2010. ⁵ Филочено Е.В. Диссертация на соискание ученой степени к.м.н. Оптимизация химиотерапии больных распространенным раком легкого. 2004.

 **Петровакс**

8 (495) 730-75-45

www.petrovax.ru

Российская Федерация, 142143, Московская область,
г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1
Тел./факс: +7 (495) 329-1817; +7 (495) 926-2107
e-mail: info@petrovax.ru

Реклама. РУ: Р N002935/02 от 10.10.2008

МАТЕРИАЛ ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ СПЕЦИАЛИСТОВ. ПЕРЕД НАЗНАЧЕНИЕМ, ПОЖАЛУЙСТА, ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ИНСТРУКЦИЕЙ.

О компании «Сандоз»

«Сандоз», дивизион группы компаний «Новартис», входит в число мировых лидеров в сфере воспроизведенных лекарственных средств и биоаналогов.

Миссия компании — открывать для пациентов новые возможности доступа к медицине. Для этого «Сандоз» разрабатывает и производит высококачественные дженерики и биоаналоги, которые помогают справляться с растущими потребностями здравоохранения. Широкий продуктовый портфель «Сандоз» охватывает важнейшие терапевтические области.

«Сандоз» — первопроходец и глобальный лидер в области биоаналогов. Компания запустила первую в мире программу разработки биоаналогов в 1996 году и через десять лет стала первой фармацевтической компанией, получившей одобрение биоаналога (соматропин, впервые был зарегистрирован в Европе). Затем, в 2015 году, «Сандоз» получила разрешение на продажу первого биоаналога в США (филграстим). Сейчас глобальный портфель компании включает восемь одобренных биоаналогов.

Объем продаж «Сандоз» за 2019 год составил 9,9 млрд долл. США. Штаб-квартира компании находится в г. Хольцкирхен, Германия.

В России компания работает более 25 лет и по итогам 2019 года входит в тройку лидеров среди дженериковых компаний. На российском рынке представлено более 110 безрецептурных, рецептурных и специализированных препаратов, которые применяются более чем в 20 терапевтических областях, включая онкологию, кардиологию, гастроэнтерологию, ревматологию, пульмонологию и другие.

Дополнительную информацию вы найдете на сайте www.sandoz.ru, в сообществах «Сандоз» в социальных сетях Facebook, VK, Ok, YouTube и в аккаунте группы компаний «Новартис» в Instagram.

Точность в подборе дозировки – важный фактор эффективного и безопасного лечения

Эральфон® 40 000 МЕ/мл 0,3 мл (12 000 МЕ)

- Рекомендован для лечения и профилактики анемии у больных с солидными опухолями, анемия у которых стала следствием проведения противоопухолевой терапии; для пациентов средней весовой категории (70–90 кг).
- Рекомендован для профилактики и лечения анемии у больных с миеломной болезнью, неходжкинскими лимфомами, хроническим лимфолейкозом; для пациентов средней весовой категории (70–90 кг).
- Соблюдение точности дозирования и возможность индивидуального подбора дозы.
- Активирует созревание эритроцитов из клеток-предшественников эритроцитарного ряда.
- Уверенность в качестве.
- Экономически выгоден по сравнению с дозировкой 10 000 МЕ.

Выдержка из инструкции*

Торговое название препарата: Эральфон®

Международное непатентованное название: эпоэтин альфа

Лекарственная форма: раствор для внутривенного и подкожного введения

Фармакотерапевтическая группа: гемопоэза стимулятор

Показания к применению:

- профилактика и лечение анемии у больных с солидными опухолями, анемия у которых стала следствием проведения противоопухолевой терапии
- профилактика и лечение анемии у больных с миеломной болезнью, неходжкинскими лимфомами низкой степени злокачественности, лимфогранулематозом
- в рамках предепозитной программы перед обширным хирургическим вмешательством у больных с уровнем гематокрита, равным 33–39%, для облегчения сбора аутологичной крови и уменьшения риска, связанного с использованием аллогенных гемотрансфузий, если ожидаемая потребность в переливаемой крови превышает количество, которое можно получить методом аутологичного сбора без применения эпоэтина альфа
- перед проведением обширной операции с ожидаемой кровопотерей 900 – 1800 мл у взрослых пациентов, не имеющих анемии или с легкой и средней степенью анемии (концентрация гемоглобина 100–130 г/л) для уменьшения потребности в аллогенных гемотрансфузиях и облегчения восстановления эритропоэза

Противопоказания:

- повышенная чувствительность к препарату или его компонентам
- парциальная красноклеточная аплазия после ранее проведенной терапии каким-либо эритропоэтином
- неконтролируемая артериальная гипертензия
- невозможность проведения адекватной профилактической антитромботической терапии
- тяжелые заболевания коронарных, сонных, мозговых и периферических артерий, включая недавно перенесенный инфаркт миокарда и острое нарушение мозгового кровообращения (в рамках предепозитной программы сбора крови перед хирургическими операциями)
- беременность и период грудного вскармливания

Форма выпуска: раствор для внутривенного и подкожного введения 40 000 МЕ/мл. По 0,3 мл (12 000 МЕ) шприц с дополнительным автоматическим или неавтоматическим устройством защиты иглы после использования шприца или без него. По 3 шприца в контурной ячейковой упаковке.

Условия хранения: при температуре от 2 до 8 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска из аптек: по рецепту.

Производитель: ЗАО «Фармфирма «Сотекс», 141345, Россия, Московская область, Сергиево-Посадский муниципальный район, сельское поселение Березняковское, пос. Беликово, д. 11
Тел./факс: +7 495 956-29-30

* В полном объеме состав, фармакодинамика, фармакокинетика и побочные действия лекарственного препарата Эральфон® содержится в инструкции, с которой необходимо ознакомиться перед применением.

ВЫСОКОСЕЛЕКТИВНЫЙ ДЛИТЕЛЬНО ДЕЙСТВУЮЩИЙ АНТАГОНИСТ 5-НТ₃-РЕЦЕПТОРОВ*

ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ ТОШНОТЫ И РВОТЫ НА ФОНЕ ХИМИОТЕРАПИИ¹

Онницит®

палонсетрона гидрохлорид для инъекций
0,25 мг/5 мл

ДЛИТЕЛЬНАЯ ПРОФИЛАКТИКА
В ТЕЧЕНИЕ 5 ДНЕЙ²



Полный ответ в острой фазе у 81% пациентов^{3*}



1 инъекция = 5 дней профилактики²



Рекомендован международными
и российскими клиническими протоколами⁴⁻⁷



Применяется у детей с 1 месяца¹



* Многоцентровое рандомизированное двойное слепое стратифицированное исследование III фазы (N = 570). Пациенты были рандомизированы для получения палонсетрона в дозе 0,25 мг или 0,75 мг либо ондансетрона в дозе 32 мг внутривенно или 100 мг до начала умеренно эметогенной химиотерапии. Первичной конечной точкой была доля пациентов, у которых не было рвотных эпизодов и потребности в применении резервных препаратов (полный ответ, ПО) в течение 24 часов после введения химиотерапии (острая фаза). Вторичные конечные точки включали эффективность в острой стратифицированной фазе (<5 дней после химиотерапии) и общую эффективность, включая полный ответ на однократное внутривенное введение палонсетрона в дозе 0,25 мг при умеренноэметогенной химиотерапии (отсутствие рвоты и отсутствие потребности в резервных препаратах) в острой фазе (0–24 ч) наблюдения у 81% пациентов, в стратифицированной фазе (24–120 ч) – у 74% пациентов, совокупно в обеих фазах (0–120 ч) – у 69,3% пациентов.

1. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Онницит® (ПН-000716) от 28.09.2017. 2. Agron M. Therapeutics and Clinical Risk Management 2007;3(6):1009–1023. 3. Gralla R, et al. Ann Oncol. 2003;14(10):1570–7. 4. Rola E, et al. Ann Oncol. 2016 Sep;27(9):1193–1193. MASCC/ESMO Antiemetic Guideline 2015.1. Last updated July 2019. Available at: <http://www.mascc.org/>. 5. Hesketh PJ et al. J Clin Oncol. 2017;35(28):2430–2461. Доступно по ссылке: www.asco.org. 6. NCCN clinical practice guidelines in oncology, Antiemesis V4.2020. Доступно по ссылке: www.nccn.org/. 7. Владимирова Л.М., Падарко А.А., Когонян Л.А., Корольва И.А., Семилгазова Л.Ю. Практические рекомендации по профилактике и лечению тошноты и рвоты у онкологических больных. Злокачественные опухоли: Практические рекомендации РУСКО #32, 2019 (том 9). С. 566–575.

КРАТКАЯ ИНСТРУКЦИЯ по применению лекарственного препарата для медицинского применения **ОННИЦИТ®**. Регистрационный номер: ПН000716 от 29.09.2011 (обновлено 28.09.2017). Торговое название препарата: Онницит®. Международное непатентованное название: палонсетрон (палонсетрон). **ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ.** Профилактика тошноты и рвоты, вызванных антиэметической химио- или радиотерапией (умеренно- и высокоэметогенной) у взрослых, при первичном и повторном курсе, профилактики тошноты и рвоты, вызванных цитостатической химио- или радиотерапией (умеренно- и высокоэметогенной) у детей и подростков в возрасте от 1 месяца до 17 лет, при первичном и повторном курсе. **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ.** Повышенная чувствительность к палонсетрону либо другим компонентам препарата; беременность и период кормления грудью; детский возраст до 1 месяца. **ОСЛОЖНЕНИЯ.** Следит за наличием стратифицированной группы пациентов с повышенной чувствительностью к другим антиэметическим 5-НТ₃-рецепторам с нарушением среднего ритма и проводимости, позволяющих антиаритмические средства бета-адреноблокаторы, и пациентам со значительными нарушениями электролитного баланса; со склонностью к увеличению интервала QT (врожденный синдром удлинения интервала QT). **ОСОБЫЕ ГРУППЫ ПАЦИЕНТОВ.** Дети и подростки в возрасте от 1 месяца до 17 лет: данные фармакокинетики были получены в подгруппе пациентов, достигавших возраста с онкологическими заболеваниями (n = 280) после внутривенного однократного дозы палонсетрона (0,01 мг/кг или 0,02 мг/кг). При повышении дозы до 0,01 мг/кг или до 0,02 мг/кг необходимо дополнительное увеличение площади под кривой «концентрация-время» (AUC) — после внутривенного введения однократной дозы палонсетрона 0,02 мг/кг, максимальные концентрации в плазме (C_{max}) и время достижения максимальной концентрации (T_{max}) варьировали во всех возрастных группах и были ниже у пациентов более старшего детского возраста. Средний период полувыделения составил 25 часов во всех возрастных группах и варьировал от 20 до 30 часов во всех возрастных группах после введения 0,02 мг/кг. Общий клиренс в возрастной группе пациентов в возрасте от 12 до 17 лет соответствовал клиренсу у взрослых пациентов. Не устанавливали значительные различия в объеме распределения (V_d). Пациенты с легкой и умеренной почечной недостаточностью не требуют. Нет данных о применении препарата Онницит® у пациентов с терминальной стадией почечной недостаточности, у которых осуществляется гемодиализ. Пациенты с тяжелой и тяжелой почечной недостаточностью: коррекция дозы у пациентов с тяжелой почечной недостаточностью не требуется. Пациенты с легкой почечной недостаточностью: коррекция дозы у пациентов легкой почечной недостаточности не требуется. **ПРИМЕНЕНИЕ ПРИ БЕРЕМЕННОСТИ И В ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ.** Исследования на животных не показывают прямого или опосредованного влияния на фертильность, развитие эмбриона/плода, разрастворения или постнатальную выживаемость. Клинические исследования по применению палонсетрона во время беременности не проводились. Препарат не рекомендуется применять во время беременности. **Грудное вскармливание.** Поскольку нет данных о выделении палонсетрона в грудное молоко, во время кормления грудью должно быть прекращено. **СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ.** Профилактика тошноты и рвоты, вызванных цитостатической химио- или радиотерапией (умеренно- и высокоэметогенной) у взрослых. Препарат Онницит® вводится внутривенно в течение не менее 30 секунд в дозе 0,25 мг до 30 минут до начала химиотерапии. Эффект препарата по предотвращению тошноты и рвоты, вызванных проведением химиотерапии, возрастает при однократном назначении пикноэметического. Профилактика тошноты и рвоты, вызванных антиэметической химио- или радиотерапией (умеренно- и высокоэметогенной) у детей и подростков в возрасте от 1 месяца до 17 лет. Препарат Онницит® вводится внутривенно в течение не менее 15 минут в дозе 0,02 мг/кг (максимально до 1,5 мг) или до 30 минут до начала химиотерапии. **ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ.** Частые побочные реакции (от > 1/100 до < 1/10): головная боль – до 9%; головокружение, запор – до 5%; диарея. **Нечасто наблюдаемые побочные реакции** (от > 1/1000 до < 1/100): со стороны сердечно-сосудистой системы: тахикардия, брадикардия, понижение артериального давления (АД), экстрасистолия, миокардиальная ишемия, синусовая тахикардия, синусовая аритмия, суправентрикулярная экстрасистолия, удлинение QT интервала, повышение АД; изменение скорости вен, варикозное расширение вен; со стороны нервной системы: сонливость, бессонница, парестезия, периферическое чувствительное нейтропатия, чувство беспокойства, заложенность, гипертония; со стороны пищеварительной системы: диспепсия, боль в животе, сухость слизистой оболочки рта, метеоризм, повышение аппетита, анорексия, икота, боль в верхней части живота; со стороны мочеполовой системы: задержка мочи, пиелитис; со стороны кожи и подкожных тканей: аллергическая реакция, зудная сыпь; со стороны органов чувств: раздражение глаз, амблиопия, увеличение, шум в ушах; изменение лабораторных показателей: гипо- или гиперкалиемия, гипонатриемия, гипернатриемия, нарушение метаболизма; повышение утомляемость, слабость, повышение температуры тела; привкус – чувство «кажд», глотательный дискомфорт.

Очень редко наблюдаемые побочные реакции (от < 1/10000): со стороны иммунной системы: гиперчувствительность, анафилактический/анафилактический шок и реакции. Репродукция и метастазирование опухоли: изменение, дисфункция или боли. Дети и подростки в возрасте от 1 месяца до 17 лет. В клинических исследованиях у детей и профилактики и лечения тошноты и рвоты, вызванных цитостатической химио- или радиотерапией (умеренно- и высокоэметогенной), 402 пациента получали однократную дозу палонсетрона (0,03 мг/кг, 0,01 мг/кг или 0,02 мг/кг). Следующие очень или нечастые побочные реакции были зарегистрированы при приеме препарата Онницит®, на основании данных описаны в воле в группу частотности < 1%. Побочные реакции описывались у пациентов в острой фазе профилактики, получавших дозу 4 инъекции химиотерапии. **Часто наблюдаемые побочные реакции** (от > 1/100 до < 1/10): со стороны нервной системы: головная боль. **Нечасто наблюдаемые побочные реакции** (от > 1/1000 до < 1/100): со стороны сердечно-сосудистой системы: удлинение интервала QT на электрокардиограмме, нарушение проводимости, синусовая тахикардия; со стороны дыхательной системы: острое дробное кашель и свистящие кашель, одышка, острое повышение; со стороны органов чувств: изменение зрения; зуд, крапивница, кожные реакции; повышение температуры тела; реакция в месте введения препарата (иногда, уплотнение, боль). **ПЕРЕДВИЖЕНИЕ.** До наступления первого случая передозировки отмечено не было, тем не менее, при усвоении какого-либо из указанных побочных эффектов, необходимо проявить осторожность. При малозначительном случае передозировки, рекомендуется проведение поддерживающей терапии. **ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ.** Палонсетрон главным образом метаболизируется гидролизом в печени. Функциональные нарушения проводимости, порочащие антиаритмические препараты или другие лекарственные средства, которые влияют на удлинение интервала QT или на удлинение электролитного баланса. Перед применением антиэметического 5-НТ₃ необходимо контролировать гипокальциемии и гипонатриемии. Было получено сообщение о синдроме серповидного красителя при применении антиэметического 5-НТ₃ в качестве монотерапии и в комбинации с другими серповидными препаратами (включая оптические ингибиторы зрительного зрительного (ОИЗЗ) и ингибиторы обратного захвата серотонина (ОЗХЗ) и ингибиторы обратного захвата серотонина (ОЗХЗ). Помимо, рекомендуется надлежательное наблюдение пациентов в отношении симптомов, связанных с синдромом серповидного красителя. Препарат Онницит® не следует назначать для профилактики или лечения тошноты и рвоты после проведения химиотерапии, за исключением случаев проведения другой химиотерапии. Един фазой препарата служит период менее 1 месяц на протяжении 23 мг, не содержит натрия. Клиническими исследованиями палонсетрона выявлено очень высокую селективность к рецептору 5-НТ₃, отсутствию в депонировании и реинтеркаляции исследуемого, а также пролонгировать продолжительность действия. Влияние палонсетрона на интервал QT оценивалось в двойном слепом рандомизированном исследовании в параллельных группах с применением плацебо и полемических контроля (метаболизированный) у взрослых мужчин и женщин. Целью являлась оценка эффекта ЗНТ палонсетрона, вводимого внутривенно в однократной дозе 0,25 мг, 0,75 мг и 2,25 мг 20 минут до введения добровольца. Исследование не продемонстрировало влияния на продолжительность интервала QT/QTc, а также на любой другой интервал ЗНТ в дозах до 2,25 мг. Клинически значимых изменений ЧСС, атриовентрикулярной проводимости и сердечной реполяризации отмечено не было. **УСЛОВИЯ ОТПУСКА.** По рецепту.

Распространяется по лицензии Хелсинк Хельска С.А, Швейцария. Для специалистов здравоохранения. RU-ON1-04-2003-03-print. Дата обновления: 21.07.2020
000 «Берлин-Хемм/А Менарини» 123317, Москва, Пресненская набережная д. 10, БЦ «Бион на Набережной», Блок В.
Тел.: (495)-785-01-00, доб. 158; факс: (495)-785-01-01

