

ФГБУ «Центральная государственная медицинская академия»
Управления делами Президента Российской Федерации

ФГБУ «Центральная клиническая больница с поликлиникой»
Управления делами Президента Российской Федерации

Ежегодная научно-практическая
онлайн-конференция

**Респираторные инфекции и
бронхолегочные заболевания.
Современная диагностика,
лечение и профилактика**

24 ноября 2020

www.eecmedical.ru

Организаторы



ФГБУ ДПО «Центральная государственная медицинская академия»
Управления делами Президента Российской Федерации



**ЦЕНТРАЛЬНАЯ КЛИНИЧЕСКАЯ
БОЛЬНИЦА С ПОЛИКЛИНИКОЙ**

Управление делами Президента
Российской Федерации

Председатель

Девяткин Андрей Викторович – д.м.н., профессор, научный руководитель по инфекционным болезням ФГБУ «Центральная клиническая больница с поликлиникой» Управления делами Президента Российской Федерации, профессор кафедры семейной медицины с курсами клинической лабораторной диагностики, психиатрии и психотерапии ФГБУ ДПО «Центральная государственная медицинская академия» Управления делами Президента Российской Федерации, профессор курса инфекционных болезней кафедры многопрофильной клинической подготовки факультета фундаментальной медицины МГУ им. М.В. Ломоносова

Лекторы

Воронина Дарья Дмитриевна – к.м.н., врач-пульмонолог ФГБУ «Центральная клиническая больница с поликлиникой» Управления делами Президента Российской Федерации

Девяткин Андрей Викторович – д.м.н., профессор, научный руководитель по инфекционным болезням ФГБУ «Центральная клиническая больница с поликлиникой» Управления делами Президента Российской Федерации, профессор кафедры семейной медицины с курсами клинической лабораторной диагностики, психиатрии и психотерапии ФГБУ ДПО «Центральная государственная медицинская академия» Управления делами Президента Российской Федерации, профессор курса инфекционных болезней кафедры многопрофильной клинической подготовки факультета фундаментальной медицины МГУ им. М.В. Ломоносова

Евдокимова Светлана Анатольевна – к.м.н., главный внештатный специалист терапевт-пульмонолог Главного медицинского управления УД Президента Российской Федерации, заведующая пульмонологическим отделением ФГБУ «Центральная клиническая больница с поликлиникой» Управления делами Президента Российской Федерации

Кареткина Галина Николаевна – к.м.н., доцент кафедры инфекционных болезней и эпидемиологии ФГБОУ ВО «МГМСУ им. А.И.Евдокимова» Минздрава России

Климова Елена Анатольевна – д.м.н., профессор, доцент кафедры инфекционных болезней и эпидемиологии ФГБОУ ВО «МГМСУ им. А.И.Евдокимова» Минздрава России

Красильников Игорь Викторович – д.б.н., профессор, заместитель директора ФГУП СПбНИИВС ФМБА России, заведующий кафедрой иммунобиотехнологии ФГБОУ ВО «Санкт-Петербургский государственный химико-фармацевтический университет» Минздрава России

Мержоева Замира Магомедовна – к.м.н., ассистент кафедры пульмонологии, ведущий научный сотрудник ФГБУ НИИ пульмонологии ФМБА, врач - пульмонолог

Овчинников Андрей Юрьевич – д.м.н., профессор, заведующий кафедрой оториноларингологии ФГБОУ ВО «МГМСУ им. А.И.Евдокимова» Минздрава России

Пшеничная Наталья Юрьевна – д.м.н., профессор, заместитель директора по клинико-аналитической работе ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора

Руженцова Татьяна Александровна – д.м.н., профессор РАЕ, врач клинического отдела инфекционной патологии ФБУН Центральный НИИ эпидемиологии Роспотребнадзора, член Израильской Независимой Академии развития наук, член. Российского научного медицинского общества терапевтов

Синопальников Александр Игоревич – д.м.н., профессор, Заведующий кафедрой пульмонологии ФГБОУ ДПО «РМАНПО» Минздрава России

Степанова Ирина Ираклиевна – к.м.н., доцент, кафедра семейной медицины с курсами клинической лабораторной диагностики, психиатрии и психотерапии ФГБУ ДПО «Центральная государственная медицинская академия» Управления делами Президента Российской Федерации

Программа

- 10.00 – 10.30 Текущая эпидемиологическая ситуация по
коронавирусной инфекции в России
Пшеничная Наталья Юрьевна
- 10.30 – 10.35 Ответы на вопросы
- 10.35 – 11.05 **Дифференциальная диагностика корона-
вирусной инфекции и атипичных пневмоний**
Девяткин Андрей Викторович
- 11.05 – 11.10 Ответы на вопросы
- 11.10 – 11.30 **Деструктивные изменения в легких:
дифференциальный диагноз**
Евдокимова Светлана Анатольевна
- 11.30 – 11.35 Ответы на вопросы
- 11.35 – 12.15 **Общие принципы терапии респираторных
инфекций у часто и длительно болеющих
пациентов**
Степанова Ирина Ираклиевна
- 12.15 – 12.20 Ответы на вопросы
- 12.20 – 12.40 **Рациональные подходы к терапии повторных
острых респираторных инфекций в условиях
распространения COVID-19**
Руженцова Татьяна Александровна
- 12.40 – 12.45 Ответы на вопросы
- 12.45 – 13.25 **Терапия ХОБЛ: что нового?***
Синопальников Александр Игоревич
- 13.25 – 13.30 Ответы на вопросы
- 13.30 – 14.10 **Алгоритм диагностики и лечения пациентов
с ИЛФ. Клиническая практика***
Мержоева Замира Магомедовна
- 14.10 – 14.15 Ответы на вопросы

* При поддержке компании-спонсора, не входит в программу НМО

14.15 – 14.45	Профилактика и лечение ОРВИ и гриппа в эпидсезоне 2020-2021 гг. Кареткина Галина Николаевна
14.45 – 14.50	Ответы на вопросы
14.50 – 15.10	Лечение и профилактика рецидивирующих риносинуситов у взрослых Овчинников Андрей Юрьевич
15.10 – 15.15	Ответы на вопросы
15.15 – 15.55	Этиотропная терапия COVID-19* Климова Елена Анатольевна
15.55 – 16.00	Ответы на вопросы
16.00 – 16.40	Специфическая профилактика гриппа и COVID-19 Красильников Игорь Викторович
16.40 – 16.45	Ответы на вопросы
16.45 – 17.10	Трахеобронхиальная дискинезия Воронина Дарья Дмитриевна
17.10 – 17.15	Ответы на вопросы
17.15 – 17.30	Закрытие конференции

* При поддержке компании-спонсора, не входит в программу НМО



VALENTA

**Акционерное общество
«Валента Фармацевтика»**

Россия, 141108, г. Щелково, Московская область,
ул. Фабричная, д. 2

АО «Валента Фарм» – российская инновационная фармацевтическая компания, основанная в 1997 году и сфокусированная на разработке и производстве новых оригинальных препаратов.

«Валента Фарм» занимается разработкой, производством и выводом на рынок рецептурных и безрецептурных препаратов в таких терапевтических направлениях, как иммунология, вирусология и антибактериальная терапия, психоневрология, гастроэнтерология, урология и др.

Вектури™ ремдесивир



ВЕКЛУРИ™ – ПРОТИВОВИРУСНЫЙ ПРЕПАРАТ, ДОКАЗАВШИЙ СВОЮ ЭФФЕКТИВНОСТЬ при лечении пациентов, госпитализированных с COVID-19*1,2

Краткая инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата ВЕКЛУРИ™ (Полная информация о препарате и безопасности его применения содержится в Инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата ВЕКЛУРИ™) Данный лекарственный препарат зарегистрирован по процедуре ретракции препаратов, предназначенных для применения в условиях угрозы возникновения, возникновения и ликвидации чрезвычайных ситуаций. Инструкция подготовлена на основании ограниченного объема клинических данных по применению препарата и будет дополняться по мере поступления новых данных. Применение препарата возможно только в условиях стационарной медицинской помощи.

Регистрационный номер: ЛПН-005506. Торговое наименование: Вектури™. Международное непатентованное или группировочное наименование: ремдесивир. Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузии. Показания к применению: Лечение новой коронавирусной инфекции (COVID-19) у взрослых с пневмонией, требующей дополнительной оксигенотерапии. Противопоказания: Повышенная чувствительность к действующему веществу или другому компоненту препарата; Детский возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены для данной популяции); Распечная скорость клубочковой фильтрации (СКФ) < 30 мл/мин/1,73 м²; Уровень аланинаминотрансферазы (АЛТ) ≥ 5 верхних границ нормы; Беременность; Период грудного вскармливания. С осторожностью: Пациенты старше 65 лет (см. раздел «Особые указания»). Применение при беременности и в период грудного вскармливания. Беременность: Ремдесивир противопоказан во время беременности. Женщины детородного возраста должны использовать эффективные средства контрацепции во время лечения. Период грудного вскармливания: Из-за возможности передачи вируса младенцам с отрицательным результатом на SARS-CoV-2 и нежелательных реакций на препарат, необходимо принять решение о прекращении грудного вскармливания или о прекращении/воздержании от терапии ремдесивиром с учетом пользы грудного вскармливания для ребенка и пользы терапии для женщины. Ремдесивир противопоказан в период грудного вскармливания. Фертильность: Данные о влиянии ремдесивира на репродуктивную функцию у человека отсутствуют. У самки крысы лечение ремдесивиром не влияло на спаривание или фертильность. Однако, у крыс-самок наблюдались нарушения фертильности. Значимость этих данных для человека неизвестна. Способ применения и дозы: для внутривенного введения. Запрещено вводить препарат внутримышечно. Применение ремдесивира разрешено только в медицинских учреждениях, где пациенты могут находиться под тщательным наблюдением. Рекомендуемая доза препарата для взрослых составляет в первый день лечения 200 мг ремдесивира (2 флакона) орально внутривенно в последующий внутривенным введением 100 мг ремдесивира (1 флакон) один раз в сутки, начиная со второго дня. Лиофилизат Вектури™ после разведения (см. подраздел «Приготовление раствора» в полной Инструкции по медицинскому применению) и вводят в виде внутривенной инфузии в течение 30-120 минут. После проведения инфузии промывают инфузионный мешок 0,9% раствором натрия хлорида, который также вводят пациенту, чтобы убедиться, что необходимая доза препарата введена полностью. Препарат Вектури™ не следует вводить одновременно с другими препаратами. Совместимость с другими растворами, помимо 0,9% раствора натрия хлорида, неизвестна. Общая продолжительность лечения должна составлять не более 10 дней. Оптимальная продолжительность лечения ремдесивиром не установлена, в качестве рекомендации для пациентов, которые находятся на экстракорпоральной мембранной оксигенации (ЭКМО) или искусственной вентиляции легких (ИВЛ), продолжительность лечения составляет 10 дней, а для пациентов, которые не находятся на ЭКМО или ИВЛ, продолжительность лечения составляет 5 дней. Если улучшения состояния не наблюдается, лечение может быть продлено еще на 5 дней (до 10 дней). Побочное действие: Ввиду ограниченного опыта клинического применения ремдесивира при применении препарата могут развиваться нежелательные реакции (включая серьезные нежелательные реакции), о которых ранее не сообщалось. Информация о безопасности ремдесивира ограничена, и она по-прежнему собирается. Наиболее часто встречающаяся нежелательная реакция у здоровых добровольцев было повышение активности трансаминаз (АЛТ). Наиболее часто встречающаяся нежелательная реакция у пациентов с COVID-19 была тошнота (4%). Переходящая. Не зарегистрированы случаи острой переродности ремдесивиром у человека. В случае переродности ремдесивиром лечение должно включать общие поддерживающие меры, в том числе контроль жизненно важных функций и наблюдение за клиническим состоянием пациента. Специфический антител ремдесивира отсутствует. Взаимодействие с другими лекарственными средствами. Одновременное применение ремдесивира с спирономом или гидрохлоротиазидом не рекомендуется из-за антагонизма, наблюдаемого in vitro. Существует риск снижения противовирусной активности при совместном применении ремдесивира с хлорохином или гидрохлоротиазидом. Влияние других лекарственных препаратов на ремдесивир. Сильные ингибиторы могут привести к увеличению воздействия ремдесивира. Применение сильных индукторов (например, рифампицина) может снизить концентрацию ремдесивира в плазме, поэтому не рекомендуется. Малое количество, что дексаметазон будет оказывать клинически значимое влияние на ремдесивир, поскольку ремдесивир имеет умеренно-высокий коэффициент экстракции печенью и применяется в течение короткого промежутка времени для лечения COVID-19. Влияние ремдесивира на другие лекарственные препараты. Ремдесивир может временно повышать концентрацию в плазме других лекарственных средств, которые являются субстратами изофермента CYP3A4 или CYP2C8. Демексаметазон является субстратом изофермента CYP3A4 и, хотя ремдесивир ингибирует изофермент CYP3A4, из-за быстрого выведения ремдесивира после внутривенного введения он вряд ли окажет значительное влияние на концентрацию дексаметазона. Особые указания. Применение препарата возможно только в условиях стационарной медицинской помощи. При развитии побочного действия необходимо сообщать обо всех в установленной порядке для осуществления мероприятий по фармаконадзору. До начала применения препарата Вектури™ необходимо предоставить письменную информацию пациенту об эффективности препарата и рисках, связанных с его применением (в том числе о риске влияния на эмбрион и плод) и получить письменное согласие на применение препарата. Ввиду ограниченного опыта клинического применения ремдесивира и возможности развития нежелательных реакций (включая серьезные нежелательные реакции), о которых ранее не сообщалось, следует тщательно контролировать состояние пациентов с помощью клинического наблюдения и мониторинга лабораторных показателей во время лечения ремдесивиром. Данные лабораторных анализов необходимо оценивать на ежедневной основе. При обнаружении любых нежелательных реакций на фоне лечения, введение препарата должно быть прекращено только в том случае, если установленная терапевтическая польза превышает риск. Учитывая возможное развитие острой почечной недостаточности, необходимо ежедневно до и во время введения препарата оценивать функцию почек, а также тщательно контролировать состояние пациента. Учитывая возможное развитие почечной недостаточности, необходимо ежедневно до и во время введения препарата оценивать функцию почек, а также тщательно контролировать состояние пациента. Если у пациента наблюдаются симптомы почечной недостаточности или оплодотворения лабораторных показателей (изменение МНО, содержания конъюгированного билирубина или щелочной фосфатазы) совместно с повышением АЛТ, то лечение ремдесивиром должно быть прекращено. Учитывая возможное развитие нежелательных реакций (включая тошноту, рвоту, потливость, тремор) необходимо тщательно контролировать состояние пациента и немедленно прекратить прием препарата и принять необходимые меры, если наблюдаются какие-либо осложнения. Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами: Информация о влиянии на способность управлять транспортными средствами и механизмами отсутствует. Форма выпуска: Лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузии, 100 мг, 110 и 200 мг препарата по флакону прозрачного бесцветного стекла типа I вместимостью 30 мл, упрощенной резьбой, уплотненный алюминий, алюминий колпачком с отрывающейся пласмостойкой крышечкой типа «Flip-off». По флакону вместе с инструкцией по применению в пакете картонной. Условия хранения: Хранить при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте. Срок годности: 2 года. Не применять по истечении срока годности. Условия отпуска: Отпускают по рецепту. Владелец регистрационного удостоверения: Гилеад Сайенсес Интернешнл Лтд., Великобритания / Gilead Sciences International Ltd., UK (Финляндия): Гранта Парк, Грант Эйблтон, Кембридж, СЗ21 6ГТ, Великобритания / Flowers Building, Grant Park, Great Abington, Cambridge, СЗ21 6ГТ, UK. Производители: Выпускающий контроль качества: Гилеад Сайенсес Интернешнл ЮС, Ирландия (Gilead Sciences Ireland) Ltd., Ирландия (Аль-Джазир Биомедикал Парк, Корриггантри, графство Корк, Ирландия) / JDA Business and Technology Park, Carrigrohilly, County Cork, Ireland). Получить дополнительную информацию о препарате, а также направить свои претензии и информацию о нежелательных явлениях можно по адресу: ООО «Илеад Сайенсес Руса», Российская Федерация, 125196, Москва, ул. Лесная, д. 9. Тел: +7 (495) 139 95 00. E-mail: drugsafety.russia@gilead.com.

* Препарат Вектури™ (n=54) продемонстрировал увеличение скорости выздоровления на 29% в сравнении с плацебо (n=52); среднее значение времени выздоровления составило 10 дней вместо 15 дней (OR выздоровления 1,29; 95% ДИ: 1,12-1,49; p < 0,001). Основным результатом было время выздоровления, определяемое либо выпустив из больницы, либо госпитализацией исключительно в стационар.

1. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Вектури™. LP-005506 от 14.10.2020
2. Baigal JH et al. NEJM 8 October 2020. NCT04428075, NCT04401579 <https://clinicaltrials.gov>

Информация предназначена для медицинских и фармацевтических работников.

RU-COVID-19-2020-10-0020





**СМОТРИТЕ В БУДУЩЕЕ
УВЕРЕННЕЕ**

**Варгатеф® –
первый и единственный препарат, одобренный
для лечения пациентов с любыми хроническими
фиброзирующими ИЗЛ с прогрессирующим
фенотипом^{1,3}**

- **INBUILD®:** Варгатеф в 2 раза снижает ФЖЕЛ независимо от вида основного заболевания и независимо от ВРКТ-паттерна²
- **Управление нежелательными явлениями – симптоматическая терапия и снижение дозы до 100 мг 2 раза в сутки³**
- **Удобно – 1 капсула 2 раза в сутки³**

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата ВАРГАТЕФ® (в сокращении). Перед назначением препарата, пожалуйста, ознакомьтесь с полным текстом инструкции по медицинскому применению препарата ВАРГАТЕФ®. **Регистрационное удостоверение:** ЛП-002830. **МНН:** нинтеданиб. **Лекарственная форма и состав:** мягкие капсулы 100 мг, 150 мг. **Активное вещество:** нинтеданиб этансульфонат. **Фармакотерапевтическая группа.** Противоопухолевое средство – протенинтинкиназы ингибитор. **Показания к применению.** Местнораспространенный, метастатический или рецидивирующий немелкоклеточный рак легкого (аденокарцинома) после химиотерапии первой линии в комбинации с доцетакселом. Идиопатический легочный фиброз (идиопатический фиброзирующий альвеолит); для лечения и замедления прогрессирования заболевания. Другие хронические фиброзирующие интерстициальные заболевания легких (ИЗЛ) с прогрессирующим фенотипом. Интерстициальные заболевания легких при системной склеродермии. **Противопоказания.** Гиперчувствительность к нинтеданибу или любому вспомогательному компоненту препарата; беременность и период грудного вскармливания; нарушения функции печени средней и тяжелой степени (опыт применения отсутствует); тяжелые нарушения функции почек (клиренс креатинина <30 мл/мин) (опыт применения отсутствует); активные метастазы в головной мозг (опыт применения отсутствует); детский возраст до 18 лет (опыт применения отсутствует). В отношении противопоказаний для доцетаксела, пожалуйста, обратитесь к соответствующей инструкции по применению этого препарата. **С осторожностью.** Нарушения функции печени легкой степени тяжести; наследственная предрасположенность к кровотечениям (болезнь фон Виллебранда); стабильные метастазы в головной мозг; терапия антикоагулянтами; венозные тромбозы/боли; перфорации ЖКТ в анамнезе; пациенты, которые ранее подвергались абдоминальным хирургическим вмешательствам; артериальная тромбоэмболия. **Способ применения и дозы.** Капсулы принимают внутрь, предпочтительно во время еды. Капсулы следует проглатывать целиком, заливая водой, не разжевывая и не разламывая. **ИМПЛ.** Рекомендуемая доза препарата ВАРГАТЕФ® составляет 200 мг два раза в день с интервалом примерно в 12 часов с 2 по 21 день стандартного 21-дневного цикла лечения доцетакселом. ВАРГАТЕФ® не должен применяться в день начала химиотерапии доцетакселом, т.е. в 1 день лечения. Максимальная рекомендуемая суточная доза составляет 400 мг. После окончания применения доцетаксела можно продолжить терапию препаратом ВАРГАТЕФ® до тех пор, пока сохраняется клинический эффект, или до развития непримлемой токсичности. **ИПФ, другие хронические фиброзирующие ИЗЛ с прогрессирующим фенотипом и ИЗЛ-ССД.** Рекомендуемая доза препарата составляет 150 мг два раза в день, приблизительно через каждые 12 часов. Максимальная суточная доза составляет 300 мг. **Побочное действие.** Наиболее часто встречаемыми нежелательными явлениями, связанными с приемом нинтеданиба, являются диарея, повышение активности ферментов печени (АЛТ и АСТ), рвота, тошнота, боль в области живота, снижение аппетита, повышение уровня ферментов печени – для ИПФ, других хронических фиброзирующих ИЗЛ с прогрессирующим фенотипом и ИЗЛ-ССД. **Форма выпуска.** Капсулы 100 мг, 150 мг. По 10 капсул в Al/Al блистер, 6 блистеров в пачке картонной с инструкцией по медицинскому применению. **Условия хранения.** Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С и в недоступном для детей месте. **Срок годности.** 3 года. Не использовать после истечения срока годности. **Условия отпуска.** Отпускается по рецепту. Получить дополнительную информацию о препарате, а также направить свои претензии и информацию о нежелательных явлениях можно по следующему адресу в России: ООО «Берингер Ингельхайм», 125171, Москва, Ленинградское шоссе, 16А, стр. 3. Тел: +7 495 544 50 44. Факс: +7 495 544 56 20.

Дата утверждения инструкции 10.07.2020

1. Согласно Государственному реестру лекарственных средств по состоянию на 14.09.2020, доступному по ссылке <http://grls.rosminzdrav.ru>. 2. Flaherty KR, Wells AU, Cottin V, et al. Nintedanib in progressive fibrosing interstitial lung diseases. N Engl J Med. 2019;381 (18):1718-1727. doi:10.1056/NEJMoa1908681. 3. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата ВАРГАТЕФ®.



ООО «Берингер Ингельхайм»
125171, Москва, Ленинградское шоссе, 16А, стр. 3.
Тел. +7 (495) 544 50 44
www.boehringer-ingelheim.com
PC-RU-101139, сентябрь 2020





Будущее ваших пациентов начинается сегодня



ТРЕЛЕДЖИ ЭЛЛИПТА

вилантерол/умеклидиния бромид/флутиказона фураат

Треледжи Эллипта показан для применения 1 р/сутки в качестве поддерживающей терапии у взрослых с хронической обструктивной болезнью легких средней и тяжелой степени, не отвечающей в достаточной степени на терапию комбинированными ИГКС и ДДАХ или ДДАБ.

Сегодня. Завтра. Треледжи.

ИГКС – ингаляционные глюкокортикостероиды, ДДАХ – длительно действующие антихолинергические препараты, ДДАБ – длительно действующие β2-агонисты

*По сравнению с комбинацией Будесонид/Формотерол. **По сравнению с комбинацией Умеклидиний/Вилантерол.

1. Lipson DA et al. Am J Respir Crit Care Med 2017; 196:438–446; 2. Lipson DA et al. N Engl J Med 2018; 378:1671–1680; 3. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата «Треледжи Эллипта» (порошок для ингаляций дозированных). Регистрационное удостоверение: ЛП-0056909 от 23.09.2019.

КРАТКАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА ТРЕЛЕДЖИ ЭЛЛИПТА №ЛП 0056909 от 23.09.2019 г. Торговое наименование препарата. Треледжи Эллипта. **Международное непатентованное название (МНН).** вилантерол + умеклидиния бромид + флутиказона фураат. **Лекарственная форма.** Порошок для ингаляций дозированных. **Показания к применению.** Поддерживающая терапия у взрослых с хронической обструктивной болезнью легких средней и тяжелой степени, не отвечающей в достаточной степени на терапию комбинированными ингаляционными глюкокортикостероидами и длительно действующими бета2-агонистами или комбинированными длительно действующими бета2-агонистами и длительно действующими антагонистами мускариновых рецепторов. **Противопоказания.** Препарат противопоказан пациентам, имеющим в анамнезе тяжелые аллергические реакции на препараты молока; пациентам, имеющим в анамнезе повышенную чувствительность к вилантеролу, умеклидинию, флутиказона фураату или любому другому компоненту, входящему в состав препарата • детям до 18 лет. **С осторожностью.** У пациентов с тяжелыми сердечно-сосудистыми заболеваниями, в частности, с сердечными ритмичными, с закрытоугольной глаукомой или задержкой мочи, с туберкулезом легких с хроническими и нелечеными инфекциями. **Применение при беременности и в период грудного вскармливания.** Данные по применению препарата Треледжи Эллипта у беременных женщин ограничены. В клинических исследованиях выявлена репродуктивная токсичность при применении бета2-агонистов или глюкокортикостероидов. Применение препарата Треледжи Эллипта у беременных женщин допустимо только в том случае, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. Риск для детей, находящихся на грудном вскармливании, не может быть исключен. Перед назначением препарата, ознакомьтесь с полной инструкцией по медицинскому применению препарата Треледжи Эллипта. **Способ применения и дозы.** Предназначен только для ингаляционного применения. Рекомендованная и максимальная доза – одна ингаляция препарата Треледжи Эллипта один раз в сутки в одно и то же время суток ежедневно. После ингаляции пациенту следует прополоскать рот водой, не проглатывая ее. **Побочные действия.** Часто: пневмония, инфекция верхних дыхательных путей, фарингит, ринит, грипп, назофарингит, головная боль, кашель, адреналин, боль в спине. В подгруппе клинического исследования III фазы из 430 пациентов, получавших, получавших терапию в течение до 52 недель, частота случаев пневмонии, зарегистрированная в группе, получавших препарат Треледжи Эллипта и комбинацию будесонида с формотеролом, была одинаковой и составляла 2 %. Нечасто: кандидоз полости рта и гортани, вирусная инфекция дыхательных путей, наджелудочковая тахикардия, тахикардия, фибрилляция предсердий, боль в ротоглотке, переломы. **Передозировка.** Передозировка препаратом Треледжи Эллипта может вызвать развитие признаков, симптомов или нежелательных эффектов, обусловленных фармакологическим действием отдельных компонентов препарата. Специфическое лечение передозировки препаратом Треледжи Эллипта отсутствует. В случае передозировки, при необходимости, следует проводить поддерживающее лечение с надлежащим наблюдением. **Взаимодействие с другими препаратами.** Бета-адреноблокаторы могут ослабить или препятствовать действию агонистов бета2-адренорецепторов, таких как вилантерол. При необходимости применения бета-адреноблокаторов следует рассмотреть возможность применения кардиоусилительных бета-адреноблокаторов; однако следует соблюдать осторожность при одновременном применении как неселективных, так и селективных бета-адреноблокаторов. Одновременное применение препарата Треледжи Эллипта и других антиму斯卡риновых препаратов длительного действия или агонистов бета2-адренорецепторов длительного действия не изучалось и не рекомендуется, поскольку может усилить нежелательные реакции. **Форма выпуска, условия отпуска из аптеки.** Порошок для ингаляций дозированных, 22 мг + 55 мкг + 92 мкг/доза. По рецепту.

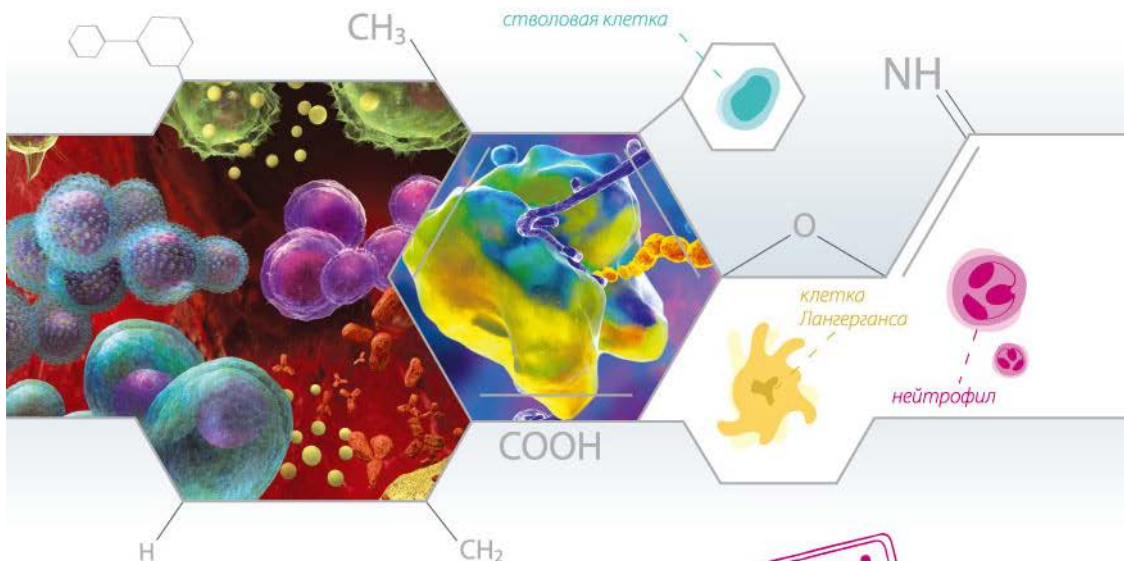
Если Вы хотите сообщить о нежелательном явлении на фоне применения продуктов GSK, пожалуйста, обратитесь по адресу: 125167, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 37а, к. 4, 6Ц – Арнус III – АО «ГласкоСмитНяйян Трейддинг»-и; или телефону: +7 495 777-89-00, факс +7 495 777-89-04; или по электронной почте: EAEU.PV4customers@gsk.com, или в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения по адресу: 109074, г. Москва, Славянская площадь, 4, стр.1, или телефону: +7 495 698-45-38, +7 495 578-02-30, или по электронной почте: pharm@roszdravnadzor.ru.

На правах рекламы.
PM-RU-FVU-ADVT-200001 июль 2020

ГРОПРИНОСИН®

Инозин пранобекс, таблетки 500 мг № 20, № 30, сироп ГРОПРИНОСИН®- РИХТЕР 50 мг/мл 150 мл

Борется с вирусами в любое время года!*



Иммуностимулирующий препарат с противовирусной активностью для комплексной терапии вирусных инфекций у взрослых и детей*

- Создает препятствие для размножения вирусов*
- Активирует противовирусный иммунитет*

* Инструкция по применению препарата Гроприносин®.



Таблетки: РУ П N00591/01

Сироп: РУ ЛП № 005233-051218



ГЕДЕОН РИХТЕР
Здоровье — наша миссия

ООО «ГЕДЕОН РИХТЕР ФАРМА» г. Москва, 119049, 4-й Добрынинский пер., д. 8.
Тел.: +7 (495) 987-18-80 e-mail: GRFarma@g-richter.ru

Представительство ОАО «Гедон Рихтер» (Венгрия) г. Москва
г. Москва, 119049, 4-й Добрынинский пер., д. 8.

Тел.: +7 (495) 987-15-55 e-mail: centr@g-richter.ru www.g-richter.ru

Реклама

Ведущие партнеры



Официальные партнеры



Информационные партнеры

