

БІВАЛОС®

Стронцію ранелат, 2 г

Для лікування постменопаузального остеопорозу та остеопорозу у чоловіків¹

- // Збільшує утворення кістки¹
- // Зменшує резорбцію кісткової тканини¹
- // Збільшує міцність кістки¹



Зниження ризику переломів стегна та хребців¹

¹Інструкція для медичного застосування препарату Бівалос®.

Інформація для професійної діяльності медичних та фармацевтичних працівників.

БІВАЛОС® Р.р. №-УА/4943/01/01 від 09.08.2011 р. Склад: 1 саше містить стронцію ранелату 2 г. **Фармакотерапевтична група:** лікарські засоби для лікування захворювань кісток. Засоби, що впливають на структуру та мінералізацію кісток. **Код АТС:** М05B Х03. **Показання:** лікування при постменопаузальному остеопорозі для зниження ризику переломів стегна та хребців. Лікування при остеопорозі у чоловіків із підвищеним ризиком виникнення переломів. **Протипоказання:** підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин препарату, Венозна тромбоемболія, включно з тромбозом глибоких вен та тромбомобілью легеневої артерії, у тому числі в анамнезі, Тимчасова або довготривала имобілізація (наприклад післяопераційний період або тривалий постільний режим), **Взаємодія з іншими лікарськими засобами:** молоко та молочні продукти, а також лікарські засоби, що містять кальцій, можуть знижувати біодоступність стронцію ранелату, тому між прийомом препарату Бівалос® та вицезазначеніми лікарськими засобами і продуктами необхідно дотримуватися інтервалу не менше 2 год. Прикмет антацидичні засоби може проводити до незначного зменшення всмоктування стронцію ранелату, тому рекомендовано застосовувати їх через 2 год після прийому препарату Бівалос®. Під час застосування антибіотиків групи тетрацикінів та хіновінів лікування препаратом Бівалос® слід тимчасово припинити. **Побічні реакції:** нудота, діарея, головний біль. Зазначені ефекти зазвичай слабохарактерні, мають оборотний характер та не потребують відміни препарату. Можливі виникнення реакції гіперчувствівості тяжкого ступеня, що супроводжується шкірним висипом з еозинофілією та системними симптомами. Також можливі розлади з боку нервової системи, травного тракту, гелепатобіларної системи, шкіри та підшкірної клітки, скелетно-м'язової системи та сполучної тканини, респіраторної системи, органів грудній порожнини та середостіння, системи крові та лімматичної системи, судин та психічні порушення. У разі виникнення будь-яких реакцій з боку шкіри та підшкірної клітки, скелетно-м'язової системи та сполучної тканини, респіраторної системи та пацієнтів похідного віку не потрібна корекція дози препарату Бівалос®. Пацієнтам, у яких при застосуванні препарату Бівалос® виникли синдром Стівенса — Джонса, токсичний епідермальний некроліз або DRESS-синдром, в жодному разі не слід відновлювати терапію цим препаратом. Наявність у Бівалосі допоміжної речовини аспартам може викликати небажану реакцію у хворих на фенілкетонурию. **Категорія відпуску:** за рецептром лікаря. **Заявник:** ЛС ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є, Франція. **Виробник:** «Лабораторія Сер'є індастрі», Франція.

Інформацію наведено у скróченому варіанті, для отримання детальної інформації ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарата.



Представництво ЛС Лаборатору Серв'є:
Київ, вул. Воровського, 24.

Для додаткової інформації завітайте на сайт: www.servier.ua



1 саше в день