

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.Л. № UA/4943/01/01 від 09.08.2011 р. **Склад:** 1 саше містить стронцію ранелату 2 г. **Фармакологічна група:** лікарські засоби для лікування захворювань кісток. Засоби, що впливають на структуру та мінералізацію кісток. **Код АТС:** M05B X03. **Показання:** лікування при постменопаузальному остеопорозі для зниження ризику переломів стегна та хребців. Лікування при остеопорозі у чоловіків із підвищеним ризиком виникнення переломів. **Противпоказання:** підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин препарату. Венозна тромбоемболія, включаючи тромбоз глибоких вен та тромбоемболію легеневої артерії, у тому числі в анамнезі. Тимчасова або довготривала імпотенція (наприклад післяоперативний період або тривалий постільний режим). **Взаємодія з іншими лікарськими засобами:** молоко та молочні продукти, а також лікарські засоби, що містять кальцій, можуть знизити біодоступність стронцію ранелату на 60–70%. Тому між прийомом препарату Бівалос® та вищезазначених лікарських засобів і продуктів необхідно дотримуватися інтервалу не менше 2 год. Прийом антагоністичних засобів може призводити до незначного зменшення всмоктування стронцію ранелату, тому рекомендовано застосовувати їх через 2 год після прийому препарату Бівалос®. Під час застосування антибіотиків групи тетрациклінів та хінолонів лікування препаратом Бівалос® слід тимчасово припинити. **Побічні реакції:** нудота, діарея, головний біль. Зазначені ефекти зазвичай слабо виражені, мають оборотний характер та не потребують відміни препарату. Можливе виникнення реакцій з боку шкіри та скелетно-м'язової системи. Зрідка можливе виникнення реакції гіперчутливості важкого ступеня, що супроводжується шкірним висипом з еозинофілією та системними симптомами. Також можливі розлади з боку нервової системи, травного тракту, гепатобілярної системи, шкіри та підшкірної клітковини, скелетно-м'язової системи та сполучної тканини, респіраторної системи, органів грудної порожнини та серцево-судинної системи крові та лімфатичної системи, судинні та психічні порушення. У разі виникнення будь-яких реакцій з боку шкіри та підшкірної клітковини необхідно відмінити лікування без подальшого відновлення та призначення глюкокортикостероїдів системної дії. **Для отримання детальної інформації ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату.** **Специфічності застосування:** призначення Бівалосу пацієнтам із кліренсом креатиніну <30 мл/хв не рекомендовано. У осіб із порушенням функції печінки та пацієнтів похилого віку не потрібна корекція дози препарату Бівалос®. Пацієнтам, у яких при застосуванні препарату Бівалос® виникли синдром Стивенса — 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 фенілкетонурію. **Категорія відпуску:** за рецептом лікаря. **Заявник:** ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Е, Франція. **Виробник:** «Лабораторії Серв'є Індустрі», Франція. Інформацію наведено у скороченому варіанті. Для отримання детальної інформації ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату.



Представництво Лє Лаборатуар Серв'є:
Київ, вул. Воровського, 24.

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

//
1 саше в день