



АЕРТАЛ

ацеклофенак



Нове покоління золотого стандарту НПЗП



ПЕРЕНОСИМІСТЬ

Аертал має високий рівень переносимості з боку ШКТ внаслідок мінімального пригнічення простагландинів слизової оболонки шлунка^{1,2}



ЕФЕКТИВНІСТЬ

Аертал високоефективний завдяки своєму багатофакторному механізму дії на цілий ряд медіаторів запалення.^{3,4}
Має хондропротекторну дію⁵



КОМФОРТНІСТЬ

Загальна кількість пацієнтів, які пройшли лікування, становила 96,6 мільйонів більше ніж за 15 років.
Понад 90% пацієнтів (93,5%) дали позитивну оцінку препарату⁶

¹Yanagawa A, et al. (1998) Endoscopic study of the damaging action of diclofenac, aceclofenac and its placebo on the gastric and duodenal mucosa. *Jap. J. Rheumatol.* 8:249-59. ²Huskisson E, et al. (2000) A large prospective open-label, multicentre SAMM study, comparing the safety of aceclofenac in patients with rheumatic disease. *Eur. J. Rheumatol Inflamm.*; Vol.17- Issue 1:1-7. ³Diaz C, Rodriguez de la Serna A, Gotz C, et al. (1996) Efficacy and tolerability of aceclofenac vs. diclofenac in the treatment of knee Osteoarthritis. A multicenter study. *Eur J Rheumatol Inflamm.* 16(1): 17-22. ⁴Kornasoff D, Maiserbacher J, Bowler J, et al. (1996) The efficacy and tolerability of aceclofenac compared to indometacin in patients with Rheumatoid Arthritis. *Rheumatol Int.* 15:225-30. ⁵Dingle J, et al., (1999) The effects of NSAID on the matrix of human articular cartilage. *Z. Rheumatol.*, 58 (3): 125-129. ⁶Blot L, et al., (2000) Effects of diclofenac, aceclofenac and meloxicam on the metabolism of proteoglycans and hyaluronan in osteoarthritic human cartilage. *Br. J. Pharmacol.*, 131 (7): 1413-1421. ⁷Emmel EM, et al., (2002) Patient and physician satisfaction with aceclofenac: results of the European Observational Cohort Study (experience with aceclofenac for inflammatory pain in daily practice). *Aceclofenac is the treatment of choice for patients and physicians in the management of inflammatory pain.* *Curr. Med. Res. Opin.*, 18 (3): 146-153.

Інформація для професійної діяльності медичних та фармацевтичних працівників.

АЕРТАЛ®. Рн. № UA/5359/01/01 від 26.10.2011 р. Склад: 1 таблетка містить 100 мг ацеклофену. Фармакотерапевтична група. Нестероїдні протизапальні та протиревматичні препарати (НПЗП). Похідні оцтової кислоти та сполучені речовини. Код АТС. M01A B16. Показання. Симптоматична терапія більшого синдрому та запалення при остеоартриті, ревматоїдному артриті та анкілозуючому спондиліті, а також при інших захворюваннях опорно-рухового апарату, що супроводжуються болем (наприклад плечовопоясний періартрит або позасуглобовий ревматизм). Як анальгетик при станах, що супроводжуються болем (включаючи біль у поперековому відділі, зубний біль і первинну (функціональну) дисменорею). Протипоказання. Пацієнтам із шлуноково-нишковою кровотечею або перфорацією виразки в анамнезі, пов'язаними з попередньою терапією НПЗП; наявність суттєвих виразки або кровотечі в даний час або в анамнезі; пацієнтам з активною кровотечею чи порушенням згортання крові; особам із тяжкою печінковою чи нирковою недостатністю; пацієнтам із тяжкою серцевою недостатністю; особам із гіперчувствістю до ацеклофену або до будь-якого допоміжного компонента препарату, а також пацієнтам, в яких ацетилсаліцилова кислота або НПЗП спричиняють напади астми, гострий риніт, ангіоневротичний набряк або кропив'янку, а також пацієнтам із гіперчувствістю до цих препаратів. Застосування препарату в останній триместр вагітності протипоказане. Не рекомендований для застосування у дітей. Побічні реакції. З боку ШКТ — пептичні виразки, перфорації зі шлуноково-нишковою кровотечею; нудота, блювання, діарея, метеоризм, запор, диспепсія, біль у животі, мелена, блювання кров'ю, виразковий стоматит, загострення коліту та хвороби Крона; гастрит, панкреатит. Реакції гіперчувствільності — неспецифічні алергічні реакції та анафілаксія, реактивні реакції з боку органів дихання, які включають астму, погіршення перебігу астми, бронхоспазм і диспное або різноманітні шкірні прояви, включаючи різновиди висипу, свербіж, кропив'янку, пурпуру, ангіоневротичний набряк та ін. Серцево-судинні та цереброваскулярні порушення — набряки, АГ, серцева недостатність; можливе підвищення ризику тромбоемболічних ускладнень та ін. Виробник: ВАТ «Гедеон Ріхтер», Будапешт, Угорщина, за ліцензією Алмірал А.Г., Швеція.

Повна інформація про препарат міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу.



РІХТЕР ГЕДЕОН

Засновано у 1901 році

Представництво «Ріхтер Гедеон» в Україні: 01054, Київ, вул. Тургенєвська, 17Б.
Тел./факс: +38 (044) 492-99-10, тел.: +38 (044) 492-99-19/11, e-mail: ukraine@richter.kiev.ua www.richter.com.ua