



ПРЕПАРАТ
РОКУ 2018

Переможець у номінації «Препарат року» серед категорії рецептурних

лікарських засобів за результатами XIX конкурсу

професіоналів фармацевтичної галузі України «Панацея 2018»⁺

«Препарат року»⁺



Німесил®

30 пакетиків, гранули
для оральної суспензії¹

100 мг німесуліду у кожному пакетику,
по 100 мг два рази на добу¹

курс лікування до 15 діб¹

Нестероїдний протизапальний засіб¹



● більш низький ризик гастроінтестинальних
геморагічних ускладнень у порівнянні
з багатьма іншими НПЗП^{2,3}

● інгібує колагеназу (до 91,9%)^{4,*}

● інгібує IL-1 β ^{5,*}, IL-6^{5,*6}, IL-8^{5,*} та субстанцію «Р»⁶

● додаткове інгібування ФНП- α ^{**} (до 70%)^{7,*}

Інформація про рецептурний лікарський засіб для професійної діяльності спеціалістів у галузі охорони здоров'я.
Фармакотерапевтична група: неселективні нестероїдні протизапальні засоби. Код ATХ M01A X17.

Склад: 1 однодозовий пакет по 2 г гранул містить німесуліду 100 мг.

Показання. Лікування гострого болю. Лікування первинної дисменореї. Рішення про призначення німесуліду повинно прийматися на основі оцінки усіх ризиків для конкретного pacienta. Німесулід слід застосовувати тільки в якості препарату другої лінії.

Способ застосування та дози. Дорослим та дітям старше 12 років призначають 100 мг німесуліду (1 однодозовий пакет) 2 рази на добу після їди. Максимальна тривалість курсу лікування Німесилом — 15 діб. Для того щоб мінімізувати можливі небажані побічні ефекти, потрібно застосовувати мінімальну дозу протягом найкоротшого часу. Рекомендується вживати після прийому їжі.

Протипоказання. Відома підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату, тіжке порушення функції нирок або печінки та інше.

Побічні дії. Запаморочення, лабільність, артеріального тиску, диспепсія, гіпотермія та інше. Повний перелік показань, протипоказань, побічних ефектів, а також докладну інформацію про спосіб та особливості застосування препарату можна знайти в інструкції для медичного застосування препарату Німесил®, наказ МОЗ від 29.11.2017 р. № 1495.

Виробник. Лабораторію Menarini C.A./Laboratoriios Menarini S.A.

Місцезнаходження. Альфонс XII, 587, Бадалона, Барселона, 08918, Іспанія.

¹Інструкція для медичного застосування препарату Німесил®, наказ МОЗ від 29.11.2017 р. № 1495.

²Laporte J.R., Ibanez L., Vidal X., Vendrell L. and Leone R. Upper Gastrointestinal Bleeding Associated with the Use of NSAIDs. Drug Safety 2004; 27 (6): 411–420.

³Castellsague J., Pispa F., Rosolen V., Drigo D., Riera-Guardia N., Giangreco M., Clagnan E., Tosolini F., Zanier L., Barbone F. and Perez-Gutthann S. Risk of upper gastrointestinal complications in a cohort of users of nimesulide and other nonsteroidal anti-inflammatory drugs in Friuli Venezia Giulia, Italy. Pharmacoepidemiology and Drug Safety 2013 Apr; 22(4): 365-75. doi: 10.1002/pds.3385. Epub, 2012 Dec 11.

⁴Barracchini A., Franceschini N., Amicosante G., Oratore A., Minisola G., Pantaleoni G. and Giulio di A. Can Non-steroidal Anti-infl ammatory Drugs Act as Metalloprotease Modulators? An In-vitro Study of Inhibition of Collagenase Activity. J. Pharm. Pharmacol. 1998; 50: 1417-1423 (адаптовано табл.1).

⁵Kimura T., Iwase M., Kondo G., Watanabe H., Ohashi M., Ito D., Nagumo M. Suppressive effect of selective cyclooxygenase-2 inhibitor on cytokine release in human neutrophils. Int Immunopharmacol. 2003 Oct; 3(10-11): 1519-28.

⁶Blanchi M., Broggini M., Balzarini P., Franchi S., Sacerdote P. Effects of nimesulide on pain and on synovial fluid concentrations of substance P, interleukin-6 and interleukin-8 in patients with knee osteoarthritis: comparison with celecoxib. Int. J. Clin. Pract. 2007 Aug; 61(8):1270-7. Epub. 2007 Jun 22.

⁷Bennett A. and Villa G. Nimesulide: an NSAID that preferentially inhibits COX-2, and has various unique pharmacological activities. Exp. Opin. Pharmacother., 1 (29), 277-286, 2000.

Еженедельник «Аптека», № 38 (1159), 01.10.2018, с. 2 «Берлін-Хемі/А. Менаріні»: успіх, перевірений роками.

*Дослідження *in vitro*.

**У високих концентраціях, експериментальні дослідження на тваринах.

UA_Nim-05-2019_U1_Draft Затверджене 24.05.2019.