

НАЙЗИЛАТ

АМТОЛМЕТИН ГУАЦИЛ 600 МГ



НПЗП з гастропротекцією
для тривалої терапії
остеоартриту і ревматоїдного
артику



Витяг з інструкції для медичного застосування препарату Найзилат:

Склад: дюча речовина: 1 таблетка містить амтолметину гуацилу 600 мг;
Лікарська форма. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. **Фармакотерапевтична група.** Нестероїдні протизапальні та протиревматичні лікарські засоби. Код ATC M01A. **Фармакологічні властивості.** Фармакодинаміка. Амтолметин гуацил — нестероїдний протизапальний препарат (НПЗП) із протизапальним, зневолювальним та жарознижувальним ефектом, що зумовлено пригніченням синтезу простагландинів за рахунок неселективного інгібування ензимів циклооксигенази (ЦОГ), але, на відміну від традиційних НПЗП, за рахунок своєї структури забезпечує гастропротекторний, антизекреторний, антиоксидантний ефекти. **Показання.** Болювий та запальний синдром при захворюваннях опорно-рухового апарату; при остеоартриті, ревматоїдному артриті, при посттравматичному болю. **Протипоказання.** Підвищена чутливість до амтолметину, толметину; повне або неповне поєдання бронхіальної астми, рецидивуючого поліпозу носа або навколоносових пазух і непереносимості ацетилсаліцилової кислоти та інших НПЗП тощо. **Побічні реакції.** З боку травної системи: завдяки гастропротекторним властивостям амтолметину гуацилу застосування препарату забезпечує мінімальний ризик проявів побічних реакцій у шлунково-кишковому тракті; рідко поширені — нудота, блікання, діарея, диспепсія, з боку імунної системи; психічні розлади; з боку нервової системи; органа зору; органа слуху та вестибулярні порушення; з боку серця; судинні розлади; з боку дихальної системи, гепатобіларної системи; з боку шкіри та її похідних; з боку сечовидільної системи та інші. **Передозування.** Невідомі випадки передозування амтолметину, як і метод лікування в таких випадках. Спеціального антидоту не встановлено. У разі передозування слід промити шлунок та провести симптоматичне лікування. **Упаковка.** По 10 таблеток у блистери. По 1 блистеру в картонній коробці. **Категорія відпуску.** За рецептром. **Реєстраційне посвідчення лікарського засобу:** UA/12159/01/01; **Наказ МОЗ №763** від 02.04.2020

Інформація про лікарський засіб призначена для медичних і фармацевтичних працівників. Перед призначенням ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування лікарського засобу. За додатковою інформацією звертайтеся за адресою: ТОВ «Др. Реддіс Лабораторіз» Столичне шосе, 103, офіс 11-А, м. Київ, Україна, 03131, тел.: +3804449231.