

Дексмедетомидин ЭВЕР Фарма®

Дексмедетомидин

200 мкг

2 мл

Дексмедетомидин является высокоселективным агонистом α_2 -адренорецепторов, обладающим свойством обеспечивать седацию без увеличения риска угнетения дыхания^{1,2}



Дексмедетомидин ЭВЕР Фарма® одобрен и для процедурной седации, и для применения в ОРИТ²

Показания к применению препарата Дексмедетомидин ЭВЕР Фарма®:

- Седация у взрослых пациентов и детей старше 12 лет, находящихся в отделении анестезиологии, реанимации и интенсивной терапии, необходимая глубина седации которых не превышает пробуждение в ответ на голосовую стимуляцию (соответствует диапазону от 0 до -3 баллов по шкале возбуждения-седации Ричмонда (RASS))
- Седация у неинтубированных пациентов до и/или во время диагностических или хирургических вмешательств, то есть седация при проведении анестезиологического пособия / седация в сознании

Сокращенная информация по применению лекарственного препарата Дексмедетомидин ЭВЕР Фарма®

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР: ЛП-006250. МНН: дексмедетомидин. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА: концентрат для приготовления раствора для инфузий. СОСТАВ: 1 мл содержит: действующее вещество: дексмедетомидина гидрохлорид 0,1182 мг (в пересчете на дексмедетомидин основание 0,100 мг). ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ: седация у взрослых пациентов и детей старше 12 лет, находящихся в отделении анестезиологии, реанимации и интенсивной терапии, необходимая глубина седации которых не превышает пробуждение в ответ на голосовую стимуляцию (соответствует диапазону от 0 до -3 баллов по шкале возбуждения-седации Ричмонда (RASS)); седация у неинтубированных пациентов до и/или во время диагностических или хирургических вмешательств, то есть седация при проведении анестезиологического пособия / седация в сознании. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ: гиперчувствительность к компонентам препарата; атриовентрикулярная блокада II-III степени (при отсутствии искусственного водителя ритма); неконтролируемая артериальная гипотензия; острая цереброваскулярная патология; детский возраст до 12 лет (для показания «седация при проведении анестезиологического пособия / седация в сознании») – детский возраст до 18 лет). СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ: только для применения в условиях стационара, дексмедетомидин должен применяться специалистами, имеющими опыт работы с пациентами отделения интенсивной терапии и проведения анестезии у пациентов в операционной / во время диагностических манипуляций. ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ: наиболее частыми сообщаемыми нежелательными реакциями при применении дексмедетомидина в условиях отделения анестезиологии, реанимации и интенсивной терапии являются снижение или повышение артериального давления и брадикардия. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ: при температуре не выше 25°C в оригинальной упаковке. УСЛОВИЯ ОТПУСКА: отпускают по рецепту.

Полная информация представлена в инструкции по медицинскому применению.

Организация, принимающая претензии потребителей: ООО «ЭВЕР Нейро Фарма»: 107061, Россия, г. Москва, Преображенская площадь, д. 8; тел.: +7 (495) 933-87-02; DrugSafety.ru@everpharma.com.

1. Peng K, Liu HY, Liu SL, Ji FH. Dexmedetomidine-fentanyl Compared With Midazolamfentanyl for Conscious Sedation in Patients Undergoing Lumbar Disc Surgery. Clin Ther. 2016;38:192-201 e192.

2. Инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=79a1020f-3957-4d02-9a41-757913bc7bd9&t=



ООО «ЭВЕР Нейро Фарма»
107061, Москва, Преображенская пл., дом 8
Телефон: +7 (495) 933-87-02
E-mail: info.ru@everpharma.com
<http://everpharma.ru>

