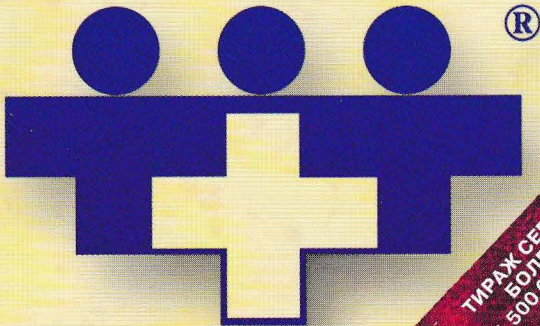


РЕГИСТР ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ РОССИИ®

РЛС ®



ЭНЦИКЛОПЕДИЯ
ЛЕКАРСТВ

2005
12

WWW.RLSNET.RU

ТИРАЖ СЕРИИ
БОЛЕЕ
1 500 000 экз.

Паркон® (Parkon®)

Водорода пероксид 233

Паркинфарм (Россия)

Состав и форма выпуска.

Спрей для назального применения дозированной 1 комплект
 Раствор 1 1 фл.
 перекись водорода 1 мл
 Раствор 2 1 фл.
 разбавитель-стабилизатор 29 мл

Раствор 1 в полиэтиленовом флаконе с крышкой-капельницей, раствор 2 во флаконе темного стекла с пробкой-помпой; в пачке картонной 1 комплект.

Фармакологическое действие. Противопаркинсоническое. Возбуждает рецепторы полости носа (кратковременное воздействие на афферентную иннервацию), анатомически и функционально связанные со средним мозгом и базальными ганглиями, нейрохимические изменения в которых лежат в основе возникновения и развития болезни Паркинсона и других поражений экстрапирамидной системы головного мозга.

Рефлекторным путем повышает физиологическую эффективность нейромедиаторов, регулирует нейротрансмиттерные взаимодействия, индуцирует антиокислительные и нейропротекторные механизмы мозга. В частности, нормализует дофаминергические и серотонинергические процессы в ЦНС, индуцирует эндогенные механизмы ингибирования MAO, включая MAO-B базальных ганглиев и MAO-A гипоталамуса. Модулирует активность аденогипофиза, стимулирует продукцию АКТГ, что ведет к облегчению нейротрансмиссии и повышению уровня эндогенного кортизола, обладающего противовоспалительным и антиокислительным действием. Угнетает избыточную продукцию лактотропина.*

Аплицируется интраназально; в течение нескольких микросекунд метаболизируется ферментами слизистой носа (каталазой и др.) с образованием воды и нейтрального кислорода. В системный кровоток и структуры мозга не проникает.

Способствует уменьшению тремора, ригидности и двигательных нарушений. Уменьшает эндогенную депрессию. Обладает нормотензивным действием. Повышает качество жизни, улучшает бытовое самообслуживание больных. Эффективен на разных стадиях заболевания. Действие проявляется к концу первой недели лечения и достигает своего максимума к 2-3 неделе.

Фармгруппа(ы). 9.11. АТХ: N04.

Показания. Паркинсонизм (в т.ч. симптоматический) преимущественно акинетико-ригидной и ригидно-дрожательной форм, в составе комплексной терапии, а также в виде монотерапии; коррекция побочного действия нейролептиков, терапия пограничных психических расстройств.

Противопоказания. Индивидуальная непереносимость.

Применение при беременности и кормлении грудью. Применять с осторожностью при беременности и грудном вскармливании (до появления дополнительной информации).

Побочные действия. Преходящая головная боль, аллергические реакции слизистой оболочки носа. В большинстве случаев эти реакции, а также наличие ринита не препятствуют дальнейшему применению препарата.

Взаимодействие. Совместим с лекарственными средствами, используемыми при лечении паркинсонизма. При совместном применении усиливает действие противопаркинсонических лекарственных средств, анальгетиков, лекарственных средств, угнетающих ЦНС, а также алкоголя.

Способ применения и дозы. Местно, в виде интраназальных аппликаций. По 3 аппликации в сутки, по 2 впрыскивания в каждый носовой ход с интервалом 10-15 с. Прием полной суточной дозы возможен с первого дня лечения. Продолжительность курса лечения от 4-5 нед до 3-4 мес и более (при положительной динамике). Между курсами возможны перерывы 2-3 нед.

Меры предосторожности. При применении у больных с тяжелой сердечной недостаточностью, геморрагическим инсультом (острая фаза), тромбозом, повышенной судорожной активностью мозга, следует соблюдать осторожность.

С осторожностью сочетать с необратимыми ингибиторами MAO.

Особые указания. Для подготовки раствора к использованию следует:

- отвернуть защитный колпачок с пластикового флакона с раствором 1;
- ввести наконечник крышки-капельницы флакона 1 в предварительно открытый стеклянный флакон с раствором 2;
- надавливая на боковые стенки пластикового флакона, выдавить все содержимое в стеклянный флакон;
- на стеклянный флакон навинтить пробку-помпу, осторожно встряхнуть флакон для перемешивания жидкости, придерживая пальцами широкий ободок пробки-помпы, снять с пробки-помпы защитный колпачок, направить сосуд вертикально вверх и 2-3 раза нажать на широкий ободок пробки-помпы для пробного выпуска распыленной жидкости в воздух.

Приготовленный раствор стабилен на протяжении 1 мес при комнатной температуре.

Условия хранения. В прохладном, защищенном от света месте.

Срок годности. 2 г.

Производитель. Паркинфарм (Россия)

Литература. * Goldstein N., Rehberg G., Lewin T., Klefisch F.-R., Korkina L. Adjuvante Inhalationstherapie des Asthma bronchiale mit exogenem Superoxid // Physikalische Medizin. — August. — 1997. — P. 138-140.

Гольдштейн Н.И. Биофизические аспекты физиологического действия экзогенного O₂ на животных: Автореф. . . . дис. д.б.н. — М., 2000