

ОСЕТРОН®

ондансетрон ампули по 4 та 8 мг

Dr. REDDY'S
ONCOLOGY
Повертаючи надію

Понад 10 років лібер призначення

Просто йому довіряють

- Швидкий та тривалий протиблювотний ефект
- Ефективність у дорослих та дітей¹
- Додаткова протитривожна дія²
- Високий профіль безпеки



¹Дозволений до застосування у дитячому віці старше 6 років (з інструкції для медичного застосування препарату ОСЕТРОН®).

²Российский медицинский журнал, том 14, № 5/2006, «Анксиолитики: вчера, сегодня, завтра».

³Згідно з даними роздрібного аудиту Системи дослідження фармацевтичного ринку «ФармСтандарт», яка є аналітичним продуктом ТОВ «Проксіма Рісчерч», ОСЕТРОН® займає першу позицію у рейтингу препаратів у класі А04А А01 за період 2003–2013 рр.

Витяг з інструкції для медичного застосування препарату ОСЕТРОН®

Склад
1 мл розчину для ін'єкції містить 2 мг ондансетрону.

Форма випуску
Ампули по 2 і 4 мл у блистерах № 5.

Показання до застосування

- Нудота та блювання, викликані цитотоксичною хіміотерапією та премоновою терапією.
- Профілактика та лікування післяопераційних нудоти та блювання.

Спосіб застосування та дози

Дорослі. Для профілактики рекомендована доза становить 4 мг у вигляді одноразової внутрішньовенної ін'єкції або повільної внутрішньовенної ін'єкції під час введення у наркоз. Для лікування рекомендована разова доза становить 4 мг у вигляді внутрішньом'язової або повільної внутрішньовенної ін'єкції.

Діти віком старше 6 років. Для профілактики та лікування післяопераційних нудоти та блювання у дітей, яких оперують під загальною анестезією, Осетрон® можна вводити в дозі 0,1 мг/кг маси тіла (максимально до 4 мг) шляхом повільної внутрішньовенної ін'єкції до, під час, після введення у наркоз або після операції.
Побічні реакції. Дуже часто — головний біль. Часто — відчуття тепла та приливу крові, запор, діарея, судороги, рухові порушення. Нечасто — аритмія, біль у ділянці серця (з депресією сегмента ST або без неї), артеріальна гіпотензія, брадикардія, гикавка, безсимптомне підвищення показників функції печінки, у місці ін'єкції, а також іноди по ходу магістральних судин може спостерігатися короточасна алергічна реакція. Рідко — реакції гіперчутливості негайного типу, запаморочення під час швидкого внутрішньовенного введення препарату, скороминущі розлади зору (помутніння в очях). Дуже рідко — мінуща сліпотина (у більшості випадків сліпотина минає протягом 20 хвилин).

Передозування. Специфічних антідотів немає. При передозуванні необхідно проводити симптоматичну терапію.

Протипоказання. Підвищена чутливість до ондансетрону або до інших компонентів препарату.

Період вагітності або годування грудьми.

Умови зберігання. Зберігати в захищеному від світла, недоступному для дітей місці при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати. Інформація про лікарський засіб призначена для медичних та фармацевтичних працівників. Перед призначенням ознайомитися з повною інформацією про лікарський засіб в інструкції для медичного застосування.

За додатковою інформацією звертайтеся за адресою: Представництво в Україні «Др. Реддіс Лабораторіс Лімітед», Київ, Столичне шосе, 103, БЦ «Європа», 11-й поверх, офіс 115. Тел.: +38 (044) 207-51-97, Виробник «Д-р Реддіс Лабораторіс Лтд», Індія, www.drreddys.com