

ИНСТРУКЦИЯ  
по медицинскому применению лекарственного препарата

ПИРИДОСТИГМИНА БРОМИД

Регистрационный номер: ЛП-003633

Торговое наименование: Пиридостигмина бромид

Международное непатентованное наименование: Пиридостигмина бромид

Лекарственная форма: таблетки

Состав на одну таблетку:

Действующее вещество: пиридостигмина бромид – 60 мг.

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая МС 101 – 431 мг, крахмал желатинизированный – 100 мг, пovidan K-25 – 50 мг, глутаминовая кислота гидрохлорид – 2 мг, кремния диоксид коллоидный – 3,5 мг, магния стеарат – 3,5 мг.

Описание:

Таблетки почти белого цвета, круглой формы, двояковыпуклые, с риской на одной стороне.

Фармакотерапевтическая группа: Холинэстериаза ингибитор.

Код АТХ: N07AA02

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика:

Пиридостигмина бромид оказывает холиномиметическое действие за счет обратного ингибирования холинестеразы и усиления действия ацетилхолина. Улучшает верно-мышечную передачу, усиливает моторику желудочно-кишечного тракта, повышает тонус мочевого пузыря, бронхи, секрецию экзокринных желез, вызывает брадикардию, слабый мозг, спазм аккомодации. Не оказывает центрального действия.

Фармакокинетика:

Биодоступность 8-20 %, при ингаляции может снижаться до 4 %. Время достижения максимальной концентрации ( $C_{\max}$ ) в плазме крови составляет 1,5-3 ч, одновременный прием пищи не уменьшает биодоступности, но может отсрочить время достижения максимальной концентрации. Период полувыведения ( $T_{1/2}$ ) 2,5 ч. Не проникает через гематоэнцефалический барьер. Практически не связывается белками плазмы. Частично метаболизируется в печени с обратованием неактивных метаболитов. Выводится почками в неизмененном виде в виде метаболитов. Средний плазменный концентрированный уровень у здоровых людей составляет 0,36-0,65 мкг/ч.

Показания для применения:

Миастения гравис (gravis).

Противопоказания:

- повышенная чувствительность к пиридостигмина бромиду и другим компонентам препарата;
- предшествующее воздействие депаркирующих минорспасантов (суксаметоний, дексаметония бромида);
- язва;
- хронический обструктивный бронхит, бронхиальная астма;
- обтурации (механическая) кишечная непроходимость;
- обструкция желчевыводящих и мочевыводящих путей;
- совместные состояния органов желудочно-кишечного тракта;
- миотония;
- шок в постоперационном периоде;
- беременность;
- период грудного вскармливания;
- возраст до 18 лет.

С осторожностью:

- артериальная гипотензия,
- декомпенсированная сердечная недостаточность,
- почечная недостаточность,
- острый инфаркт миокарда,
- извращенная болезнь желудка,
- брадикардия,
- сахарный диабет,
- паркинсонизм,
- желчнокаменная болезнь в отсутствие обструкции,
- мочекаменная болезнь в отсутствие обструкции,
- состояние после операций на желудочно-кишечном тракте,
- печеночная недостаточность,
- гипертрофия.

Если у Вас один из перечисленных заболеваний (состояний), перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания: Пиридостигмина бромид не обладает тератогенным действием, но обладает фетотоксичностью. Препарат способен вызывать преждевременные роды, особенно при использовании на последних неделях беременности.

Пиридостигмина бромид проникает в грудное молоко. При назначении препарата грудное вскармливание следует прервать.

Способ применения и дозы:

Внутрь, запивая достаточным количеством воды.

При начальных симптомах заболевания: рекомендуемая доза – 1-3 таблетки (30-60 мг) 1-2 раза в день. При прогрессировании заболеваний – 1-3 таблетки (60-80 мг) 2-4 раза в день.

Максимальная суточная доза – 12 таблеток (720 мг).

Дозирование пиридостигмина бромида при миастении *gravis* проводят строго индивидуально – зависимость от тяжести заболевания и реакции пациента на лечение. Поэтому режимы доз, рекомендуемые для этого показания, следует рассматривать как ориентировочные.

Пациенты с нарушением функции почек:

Пациентам с заболеваниями почек препарат Пиридостигмина бромид назначают в более низких дозах, так как пиридостигмина бромид в неизмененном виде выводится из организма в основном почками. Поэтому необходимую дозу препарата подбирают индивидуально для каждого пациента в зависимости от действия препарата.

Побочное действие:

По данным ВОЗ лекарственные реакции классифицированы в соответствии с их частотой развития следующим образом: очень часто (>1/10), часто (от >1/100 до <1/10), нечасто (от >1/1000 до <1/100), редко (от >1/10 000 до <1/100 000), очень редко (<1/10 000); частота известства – для имеющихся данных установить частоту вспомогательных не представляется возможным.

Возможные со стороны иммунной системы:

Частота известства: гиперчувствительность,

Нарушения со стороны органов зрения:

Частота известства: миоз, сплюснутение, нарушение аккомодации.

Нарушения со стороны сердца:

Частота известства: притмия (в том числе брадикардия, тахикардия,

атривентрикулярия (АВ) блокады).

**Нарушения со стороны сосудов:**

Частота неизвестна: снижение артериального давления, обморок.

**Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:**

Частота неизвестна: усиление секреции бронхиальных желез и сочетание с бронхоспазмом.

**Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:**

Частота неизвестна: тошнота, рвота, диарея, спазматические боли в животе, желудочно-кишечная гиперактивия, повышенное слюноотделение.

**Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:**

Редко: кожная сыпь (обычно исчезает вскоре после прекращения лечения).

Частота неизвестна: интенсивное потоотделение.

**Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани:**

Частота неизвестна: повышенная мышечная слабость, трепор и миофibrилизация или мышечная гипертония.

**Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей:**

Частота неизвестна: позывы к мочевыделению.

Указанные побочные эффекты могут быть признаками передозировки или холинергического криза. Поэтому следует обязательно выяснить причину симптомов и, при необходимости, применять атропина сульфат для устранения холиномиметических эффектов. Холинергический криз, среди других симптомов, может вызвать резкое или постепенное усиление симптомов ингаляции до паралича. Существует опасность развития дыхательного паралича, угрожающего жизни. Другие сопутствующие эффекты, сопровождающие снижением артериального давления, могут приводить к сосудистой недостаточности, брадикардии и вызвать остановку сердца или пароксимальную рефлекторную тахикардию. В таком случае после немедленного прекращения применения препарата Пиродостигмина бромид следует ввести 1-2 мл атропина сульфата.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметите любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

#### Передозировка

**Симптомы:** увеличение секреции слезных, слюнных и потовых желез, гиперемия кожи, резкая слабость, нарушение зрения, миоз, головокружение, тошнота, рвота, непроизвольная дефекация и мочеиспускание, кишечная колика, бронхоспазм, отек легких, выраженная или параспастическая мышечная слабость, параспастический мышцы, снижение артериального давления, коллапс, брадикардия, пароксимальная тахикардия или остановка сердца.

**Лечение:** специфическим антидотом является атропина сульфат, который может внутривенно (медленно) в дозе 1-2 мл. В зависимости от частоты пульса при необходимости начальную дозу вводят через 2-4 часа повторно. Также следует применять активированный уголь, другие энтеросорбенты и промывание желудка. Необходим контроль воднометрического баланса организма, мониторинг дыхания и сердечной деятельности. При легочной недостаточности или остановке сердца необходимо проводить соответствующие реанимационные мероприятия.

#### Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Атропин ослабляет м-холиномиметическое действие пиродостигмина бромида (брadiкардия и гиперсекреция), но не его влияние на скелетные мышцы. Пиродостигмина бромид усиливает действие депарализующих миорелаксантов, морфина и его производных, барбитуратов. Несовместим с этанолом. М-холиноблокаторы, ганглиоблокаторы, хинидина, прокамбанди, местные анестетики, триптантические антидепрессанты, противогипертензивные и противопаркинсонические препараты уменьшают выраженность действия пиродостигмина бромида.

В том случае, если Вы принимаете другие лекарства, перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом.

#### Особые указания

В процессе лечения пациентам категорически запрещается употреблять алкоголь.

Если пациент забыл своевременно принять очередную дозу препарата, не следует принимать двойную дозу препарата во время следующего приема.

Потребность в пиродостигмина бромиде обычно значительно снижается после тимэктомии или дополнительной терапии (стероиды, иммунодепрессанты), в связи с чем, требуется корректировать дозу препарата.

#### Возможные способы транспортировки транспортными средствами, механизмы

Пиродостигмина бромида снижает остроту зрения, поэтому во время лечения препаратом следует избегать управления автотранспортом или другими механизмами.

#### Форма выпуска

Таблетки 60 мг.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По 50 или 100 таблеток в банки (флаконы) из полистирена высокой плотности с крышкой из полистиэна такой же плотности, входящей в комплект.

На банку (флакон) наклеиваются этикетка и бумага этикеточная.

По 5 или 10 хигиенических ячейковых упаковок или по 1 банке (флакону) вместе с инструкцией по применению в пакете из картона.

#### Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

#### Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

#### Производитель/организация, принимающая препараты

Федеральное государственное унитарное предприятие «Научно-производственный центр «Фармацизит» Федерального медико-биологического агентства (ФГУП НПЦ «Фармацизит» ФМБА России).  
141402, Московская обл., г. Химки, Вешняковское ш., д. 11  
тел. (495) 789-65-55

Сайт: [www.ionpharm.ru](http://www.ionpharm.ru)

E-mail: [info@ionpharm.ru](mailto:info@ionpharm.ru)