МОБИКОРТ

Инструкция

**по медицинскому применению лекарственного средства**

Торговое название препарата: Мобикорт.

Международное непатентованное название:

Мелоксикам + Цианокобаламин + Бетаметазон.

Лекарственная форма: Таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой.

Состав: *Каждая таблетка, покрытая кишечнорастворимой оболочкой содержит:*

Мелоксикам USP………………………… 15 мг;

Цианокобаламин USP ……………………2,5 мг;

Бетаметазон натрия фосфат USP………0,30 мг.

**Фармако-терапевтическая группа:** Нестероидные противовоспалительные средства. Мелоксикам в комбинации. НПВС, витамины группы В, ГКС.

Код ATX: M01AB55

Фармакологические свойства:

*Фармакодинамика:* 

*Мелоксикам -* механизм действия связан с ингибированием синтеза простагландинов в результате селективного подавления ферментативной активности ЦОГ-2, участвующей в биосинтезе простагландинов в области воспаления. При применении в высоких дозах, длительном применении и индивидуальных особенностях организма ЦОГ-2 селективность снижается. Подавляет синтез простагландинов в области воспаления в большей степени, чем в слизистой оболочке желудка или почках, что связано с относительно избирательным ингибированием ЦОГ-2. Реже вызывает эрозивно-язвенные изменения ЖКТ. В меньшей степени мелоксикам действует на ЦОГ-1, которая участвует в синтезе простагландинов, защищающих слизистую оболочку ЖКТ и принимающих участие в регуляции кровотока в почках.

*Цианокобаламин* - доза витамина в препарате Мобикорт расценивается как лечебная и оптимально подходит для эффективного применения при ургентной помощи в неврологии. Именно в высоких дозах проявляется выраженное анальгетическое действие витамина В12, быстро купируется острый болевой синдром. При применении высоких доз витамина В12 проявляется его способность активировать ресинтез миелина, в том числе ресинтез в пораженных участках нервов. Такие дозы в ряде случаев позволяют обеспечить восстановление синтеза миелина при его усиленном распаде, при воспалительных ревматических процессах. Витамин B12, поставляемый в виде цианокобаламина, действует через свои коферменты во многих метаболических процессах, включая синтез миелина, необходимого липопротеина для целостности нервной и периферической системы.

*Бетаметазон*является синтетическим кортикостероидом. При системном применении терапевтическая активность бетаметазона обусловлена противовоспалительным, противоаллергическим, иммунодепрессивным и антипролиферативным действием. По противовоспалительной активности превышает уровень активности гидрокортизона в 30 раз, не обладает минералокортикоидной активностью.

При введении в организм путем инъекций или перорально он связывается с ДНК, вызывая индукцию и блокировку генов, что в конечном итоге приводит к его противовоспалительному, иммунодепрессивному эффекту.

*Фармакокинетика:*

*Мелоксикам* - связывание с белками плазмы — 99 %. Проходит через ГЭБ, проникает в синовиальную жидкость. Концентрация в синовиальной жидкости — 50 % от концентрации в плазме. Метаболизируется в печени до неактивных метаболитов. T1/2 — 20 ч. Плазменный клиренс — в среднем 8 мл/мин (понижается в пожилом возрасте). Выводится через кишечник и почки (примерно в равной пропорции), в неизменённом виде (через кишечник) — 5 % суточной дозы.

*Витамин В12* - связь с белками плазмы — 90 %. Максимальная концентрация после в/м введения — через 1 час. Период полувыведения — 500 дней. Из печени выводится с желчью в кишечник и снова всасывается в кровь

*Бетаметазон* - связывание с белками плазмы составляет около 64 %, Vd — 84 л. Метаболизируется в печени. Метаболиты выводятся преимущественно почками, незначительная часть — с желчью. Системное всасывание после наружного применения составляет 12-14 %.

**Показания к применению:**

*МОБИКОРТ применяется для симптоматического лечения при:*

• ревматоидном артрите;

• воспалительных и дегенеративных заболеваниях костно-мышечной системы, таких как артропатии, дорсопатии (например, ишиас, люмбоишиалгии, цервикальная брахиалгия, плечевой периартрит, синдром Рейтера, анкилозирующий спондилоартрит (болезнь Бехтерева), острый тендовагинит), сопровождающиеся болью;

• симптоматическом лечении остеоартрита (артроз, дегенеративные заболевания суставов) в т.ч. с болевым компонентом.

Препарат предназначен для симптоматической терапии, уменьшения боли и воспаления на момент использования, на прогрессирование заболевания не влияет. Парентерально применяется в качестве начальной терапии и краткосрочного симптоматического лечения.

**Способ применения и дозировка:**

Препарат применяется в/м (ампулы) и перорально (таблетки). Режим дозирования устанавливают индивидуально, в зависимости от интенсивности болей и тяжести воспалительного процесса. Не следует применять препарат одновременно с другими НПВП. Суммарная суточная доза препарата, применяемого в виде разных лекарственных форм, не должна превышать дозу (7,5 мг-15 мг для мелоксикама соответственно) в зависимости от интенсивности болей и тяжести воспалительного процесса. В/м введение препарата показано только в течение первых 2-3 дней терапии. В дальнейшем лечение продолжают с применением пероральных лекарственных форм.

*Внутрь:* Таблетки рекомендуется принимать по 1 таблетке 1 раз в сутки, во время приема пищи. Таблетку необходимо запивать водой. Курс лечения определяется лечащим врачом в зависимости от тяжести симптомов заболевания.

Побочные действия:

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* тошнота, рвота, анорексия, метеоризм, запоры, диарея, острые медикаментозные эрозии и язвы ЖКТ, желудочно-кишечные кровотечения.

*Со стороны нервной системы:* судороги, повышение внутричерепного давления с отеком диска зрительного нерва (обычно после завершения лечения), головокружение, головная боль, сонливость, раздражительность.

*Со стороны печени:* иногда - повышение трансаминаз или редко - гепатиты с / без желтухи.

*Со стороны кожного покрова:* иногда - эритема и высыпания на коже, дерматит, высыпания, ангионевротический отек. Редко - крапивница. Описаны отдельные случаи синдрома Стивенса-Джонсона, экссудативная полиморфная эритема и токсический эпидермолиз. Ухудшение заживления ран, истончение кожи, петехии и экхимозы, эритема лица. При введении - жжение, образование инфильтрата.

*Со стороны почек:* отдельные случаи острой почечной недостаточности, гематурии и протеинурии, олигурия, интерстициальный нефрит, папиллярный некроз, азотемия.

*Со стороны кровеносной системы:* отдельные случаи лейкопении, гемолитической анемии и агранулоцитоза.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* артериальная гипертензия, застойная сердечная недостаточность и учащенное сердцебиение.

*Со стороны водно-электролитного баланса:* задержка натрия, повышенное выделение калия и гипокалиемический алкалоз.

*Со стороны скелетно-мышечной системы:* мышечная слабость, миопатия, потеря мышечной массы, остеопороз, переломы позвоночника в результате компрессии, асептический некроз головки бедренной кости и / или патологические переломы длинных костей, разрывы сухожилий, нестабильность суставов (после многократных введений).

*Со стороны эндокринной системы:* нарушения менструального цикла, адреналовая недостаточность, особенно при возникновении стрессовой ситуации (после травм, хирургических вмешательств, системных заболеваний).

*Психоневрологические расстройства:* эйфория, изменение настроения, депрессия (с выраженными психотическими реакциями), повышенная раздражительность, бессонница.

*Со стороны органов чувств:* задняя субкапсулярная катаракта, повышение внутриглазного давления, глаукома, экзофтальм и звон в ушах.

*Расстройства метаболизма:* отрицательный азотный баланс вследствие катаболизма белка.

*Другие:* бронхоспазм, системные анафилактические реакции. Данные клинических исследований и эпидемиологические данные свидетельствуют о повышенном риске тромботических осложнений (например, инфаркта миокарда или инсульта), связанный с применением мелоксикама в частности в высоких терапевтических дозах (150 мг в сутки) и при длительном применении.

Противопоказания:

* повышенная чувствительность к компонентам препарата или другим НПВП;
* кровотечение или перфорация желудочно-кишечного тракта в анамнезе, связанная с предыдущим лечением нестероидными противовоспалительными средствами (НПВС).
* активная форма язвенной болезни/кровотечения или рецидивирующая язвенная болезнь/кровотечение в анамнезе (два или более отдельных эпизодов установленной язвы или кровотечения);
* тяжелая почечная и печеночная недостаточность;
* декомпенсированная сердечная недостаточность;
* тяжелая форма гипертонической болезни;
* системный микоз;
* активный туберкулез;
* остеопороз
* синдром Иценко-Кушинга;
* сахарный диабет
* гепатит А, В и другие вирусные инфекции;
* иммунодефицитные состояния (в т.ч. СПИД или ВИЧ-инфекция);
* период вакцинации;
* период беременности и кормления грудью
* внутримышечное введение пациентам с идиопатической тромбоцитопенической пурпурой;
* подагра;
* лечение системными коагулянтами;
* детский возраст до 18 лет;
* застойная сердечная недостаточность;
* ишемическая болезнь сердца у пациентов, имеющих стенокардию, перенесших инфаркт миокарда;
* цереброваскулярные заболевания у пациентов, которые перенесли инсульт или имеют эпизоды транзиторных ишемических атак;
* заболевания периферических артерий.
* лечение периоперационной боли при аорто-коронарном шунтировании (или использование аппарата искусственного кровообращения).

Передозировка:

*Симптомы:* типичная клиническая картина при передозировке препарата отсутствует. Передозировка может вызвать такие симптомы как рвота, кишечные кровотечения, диарею, головокружение, звон в ушах или судороги. В случае тяжелого отравления возможна острая почечная недостаточность и поражение печени.

*Лечение:* лечение острого отравления НПВП состоит в первую очередь из поддерживающих мер и симптоматического лечения. Форсированный диурез, диализ или гемоперфузия, не могут гарантировать вывода нестероидных противовоспалительных средств, вследствие их высокого связывания с белками плазмы крови и интенсивным метаболизмом.

*Симптомы* передозировки бетаметазона: Острая передозировка бетаметазона не создает ситуации, представляющей угрозу для жизни. Введение в течение нескольких дней высоких доз ГКС не влечет к нежелательным последствиям (за исключением случаев применения очень высоких доз или в случае применения при сахарном диабете, глаукоме, обострении эрозивно-язвенных поражений ЖКТ или у больных, одновременно проходят терапию препаратами наперстянки, диуретики, что выводят калий).

*Лечение:* нужен тщательный медицинский контроль над состоянием больного. Необходимо поддерживать оптимальное потребление жидкости и контролировать содержание электролитов в плазме и моче, уделяя при этом особое внимание балансу в организме натрия и калия. При обнаружении дисбаланса этих ионов необходимо проводить соответствующую терапию.

Беременность и лактация:

*Беременность*:

Безопасное использование этого лекарства во время беременности не установлено. Следовательно, его применение требует, чтобы потенциальная польза для матери перевешивала риски для плода. Препараты, о которых известно, что они ингибируют синтез и высвобождение простагландинов (увеличивают частоту преждевременного закрытия открытого артериального протока), не рекомендуются. Младенцы, рожденные от матерей, получавших кортикостероиды во время беременности, должны тщательно наблюдаться на предмет признаков гипоадренализма.

*Лактация:*

Кортикостероиды появляются в материнском молоке и могут подавлять рост, мешать выработке эндогенных кортикостероидов или другим нежелательным эффектам.

Форма выпуска:

Таблетки покрытых кишечнорастворимой оболочкой 15 мг + 2,5 мг + 0,30 мг.

14 таблеток в упаковке. По 7 таблеток в блистере. По два таких блистера помещают в картонную пачку вместе с листком вкладышем.

Условия хранения:

Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 8 °С до 30 °С.

Хранить препарат в недоступном для детей месте.

Не использовать препарат по истечении срока годности, указанного на блистере и картонной коробке.

Условия отпуска из аптек:

По рецепту врача.

**Произведено для:**

**MAXX-PHARMA LTD**

**Лондон, Великобритания**