



www.osteohub.info

Унікальний освітній портал для лікарів різних спеціальностей, присвячений захворюванням кістково-м'язової системи!



Неспецифічний біль в спині: чи варто відкривати скриньку Пандори?

ПРОГРАМА

**18 травня 2023 року
16:00, Київ, online**

СПІКЕРИ



**Сова
Сергій
Геннадійович**

доктор медичних наук,
лікар-невропатолог,
професор кафедри
пропедевтики внутрішньої
медицини №2 НМУ імені
О. О. Богомольця,
профпатолог, засновник
та член правління ГО
«Всеукраїнська організація
лікарів-профпатологів та
лікарів медицини праці».



**Григор'єва
Наталія
Вікторівна**

доктор медичних наук,
професор,
лікар-ревматолог,
керівник відділу клінічної
фізіології та патології
опорно-рухового апарату
ДУ «Інститут геронтології
імені Д.Ф. Чеботарьова
НАМН України»,
президент Української
асоціації остеопорозу.



**Немерська
Світлана
Володимирівна**

фізичний терапевт вищої
категорії відділення
вікових змін опорно-
рухового апарату ДУ
«Інститут геронтології
імені Д. Ф. Чеботарьова»
НАМН України.

СЕКРЕТАРІАТ

кандидат медичних наук
Мусієнко А.С.

м. Київ, вул. Вишгородська, 67
тел.: (044) 355-60-60, (094) 855-60-60
e-mail: osteoconf@ukr.net

Технічна підтримка: osteohub@ukr.net

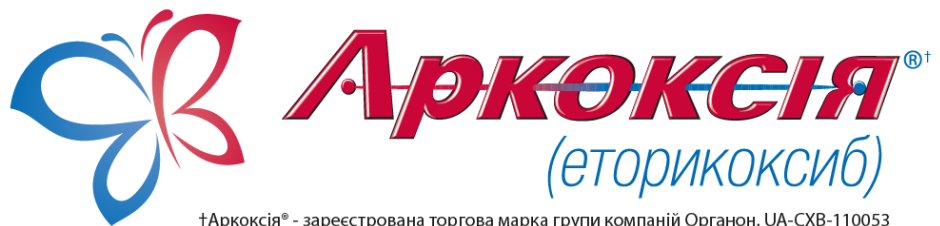
Майстер-клас проводиться згідно реєстру заходів безперервного професійного розвитку медичних та фармацевтичних працівників у 2023 році (№5502782).

Учасники отримають сертифікати на 10 балів БПР (після тестування).

Цільова аудиторія (відповідно до Номенклатури лікарських спеціальностей):

Акушерство і гінекологія, Гастроентерологія, Гематологія, Геріатрія, Гігієна праці, Дитяча гематологія, Дитяча гематологія-онкологія, Дитяча гінекологія, Дитяча ендокринологія, Дитяча кардіологія, Дитяча кардіоревматологія, Дитяча неврологія, Дитяча нейрохірургія, Дитяча онкологія, Дитяча ортопедія і травматологія, Дитяча ревматологія, Дитячі інфекційні хвороби, Дієтологія, Ендокринологія, Епідеміологія, Загальна практика - сімейна медицина, Інфекційні хвороби, Кардіологія, Клінічна біохімія, Клінічна лабораторна діагностика, Клінічна онкологія, Лікувальна фізкультура, Лікувальна фізкультура і спортивна медицина, Медицина невідкладних станів, Медична психологія, Народна і нетрадиційна медицина, Неврологія, Нейрохірургія, Нефрологія, Онкогінекологія, Організація і управління охороною здоров'я, Ортопедія і травматологія, Педіатрія, Променева терапія, Професійна патологія, Пульмонологія, Радіологія, Ревматологія, Рентгенологія, Рефлексотерапія, Санологія, Спортивна медицина, Терапія, Ультразвукова діагностика, Урологія, Фізична та реабілітаційна медицина, Фізіотерапія, Функціональна діагностика, Хірургія.

ЗА ПІДТРИМКИ



†Аркоксія® - зареєстрована торгова марка групи компаній Органон. UA-CXB-110053





СІНЕВО

synevo



ЄВРОПЕЙСЬКА МЕРЕЖА МЕДИЧНИХ ЛАБОРАТОРІЙ

Call-центр для лікарів: 044 390 12 27 | Call-центр для клінік: 044 467 52 71
(вартість дзвінків згідно з тарифами вашого оператора)

synevo.ua | synevolab | SYNEVOUkraine | synevo_ukraine | SynevoUkraine



ЄВРОПЕЙСЬКА МЕДИЧНА ЛАБОРАТОРІЯ ПОРУЧ З ВАМИ | www.synevo.ua



ГАБАПЕНТИН 
НЕЙРАЛГІН
(капсули по 100 мг, 300 мг та 400 мг)

- Постгерпетична невралгія
- Онкоасоційований нейропатичний біль
- Полінейропатія (в тому числі діабетична полінейропатія)
- Нейропатичний біль центрального походження (центральный постінсультний біль, біль внаслідок травматичного пошкодження спинного мозку, біль на фоні розсіяного склерозу)

ВЕЛИКИЙ ВИБІР ДОЗУВАНЬ ДОЗВОЛЯЄ ПІДБРАТИ МАКСИМАЛЬНО ЕФЕКТИВНУ І БЕЗПЕЧНУ ІНДИВІДУАЛЬНУ ДОЗУ ПРЕПАРАТУ

ПРОГРАМА

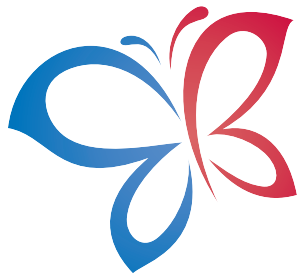
16:00 Вступна частина

16:10 Основні причини та механізми формування міофасціального болю у військовий час
проф. Сова С.Г.

16:45 Неспецифічний біль в спині: принципи диференційної діагностики та можливості лікування
проф. Григор'єва Н.В.

17:20 Можливості немедикаментозних стратегій в лікуванні неспецифічного болю в спині
Немерська С.В.

17:40 Дискусія. Відповіді на запитання
проф. Григор'єва Н.В., проф. Сова С.Г., Немерська С.В.



Аркоксія®[†]

(еторикооксиб)

Селективний інгібітор ЦОГ-2 другого покоління з центральним та периферичним механізмом дії^{1,2,3}



усував центральну сенситизацію^{3*}

не впливає на ЦОГ-1

застосовується більш ніж
у 112 країнах світу⁴

Вибіркова інформація з безпеки препарату Аркоксія®. **Склад:** 1 таблетка містить 60 мг, 90 мг, 120 мг еторикоксибу. **Характеристика.** Аркоксія® - це нестероїдний протизапальний препарат - селективний інгібітор циклооксигенази-2 в рамках клінічного діапазону доз. **Показання.** Симптоматична терапія при остеоартриті, ревматоїдному артриті, анкілозуючому спондиліті, а також при болю і ознаках запалення, пов'язаних із гострим подагричним артритом. Нетривале лікування помірного післяопераційного болю, пов'язаного зі стоматологічними операціями. **Протипоказання.** При гіперчутливості до діючої або будь-якої допоміжної речовини препарату; при активній печинній виразці або активній шлунково-кишкової кровотечі; пацієнтам, у яких виникає бронхоспазм, гострий риніт, назальні поліпи, ангіоневротичний набряк, кровив'янка або інші алергічні реакції після застосування ацетилсалicyлової кислоти або НПЗП, включаючи інгібітори ЦОГ-2 (циклооксигенансаза-2); у період вагітності та годування груддю; при тяжких порушеннях функції печінки; якщо розрахований нірковий кліренс креатиніну < 30 мл/хв; дітям віком до 16 років; при запальних захворюваннях кишечника; при застійній серцевій недостатності; пацієнтам з артеріальною гіпертензією, у яких показники артеріального тиску постійно вищі за 140/90 мм рт. ст. та недостатньо контролюються; при діагностованій ішемічній хворобі серця, захворюваннях периферичних артерій та/або цереброваскулярних захворюваннях. **Спосіб застосування та дози.** Препарат Аркоксія® застосовують перорально. Конкретні дози вказані в Інструкції для медичного застосування препарату. **Побічні реакції:** (дуже часто: $\geq 1/10$, часто: $\geq 1/100$, $< 1/10$): альвеолярний остит, гастроентерит, інфекції верхніх дихальних шляхів та сечовидного тракту, набряки/затримка рідини, запаморочення, головний біль, серцебиття, артрит, гіпертензія, бронхоспазм, біль у животі, запор, метеоризм, гастрит, печія/кислотний рефлюкс, діарея/дискомфорт в ділянці епігастрия, нудота блювання, езофагіт, виразки в ротовій порожнині, підвищення АЛТ, підвищення АСТ, екіміоз, астенія/втома, гриппоподібні симптоми. **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Пацієнти, у яких під час застосування еторикоксибу виникає запаморочення, вертиго або сонливість, не повинні керувати автотранспортом та працювати з іншими механізмами. **Запобіжні заходи/особливості застосування.** Клінічні дослідження вказують на те, що використання селективних інгібіторів ЦОГ-2 може бути пов'язане з ризиком виникнення тромботичних ускладнень (особливо інфаркту міокарда та інсульту) в порівнянні з плацебо та деякими НПЗП. Також, як і при використанні інших препаратів, які пригнічують синтез простагландинів, затримка рідини, набряки і артеріальна гіпертензія спостерігалися у пацієнтів, що приймали еторикооксиб. Еторикооксиб, особливо у великих дозах, може призводити до більш частоті сильної артеріальної гіпертензії в порівнянні з деякими іншими НПЗП та селективними інгібіторами ЦОГ-2. Про серйозні реакції гіперчутливості (в тому числі анафілаксії і ангіоневротичний набряк) повідомлялось у пацієнтів, які використовують еторикооксиб. Препарат Аркоксія® в таблетках містить лактозу. Пацієнти з рідкісною спадковою непереносимістю галактози, недостатньою лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції не повинні застосовувати цей препарат. **Категорія відпуску.** За рецептом.

1. Інструкція для медичного застосування препарату АРКОКСІЯ®, UA/10704/01/01-04, 2. O. Quercia et al. Safety of Etoricoxib in Patients With Reactions to NSAIDs. J Investig Allergol Clin Immunol 2008; Vol. 18(3): 163-167 3. Lars Arendt-Nielsen et al. Evidence for a central mode of action for etoricoxib (COX-2 inhibitor) in patients with painful knee osteoarthritis. PAIN 157 (2016) 1634-1644 (адаповано). *Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, подвійне кросовер дослідження по вивченню механізму болю, на які впливав еторикоксиб у пацієнтів з больовою формою остеоартриту колін. Пацієнти були рандомізовані в дві групи: група 1: еторикоксиб 60 мг/доб (4 тижні) з подальшим переходом на плацебо (4 тижні), група 2: плацебо (4 тижні) з подальшим переходом на еторикоксиб 60 мг/доб (4 тижні), між періодами була перерва не менше 6 днів. Показники кількісного сенсорного тестування: рівні больового порогу коліна (найбільш болючого), розширена (больова) чутливість (голки на голмілі та переліпці з боку найбільш болючого коліна), часова сумця болю, умовна модуляція болю. Клінічні показники: рівень болю і функція суглобів оцінювалися за допомогою опитувальників VPI, WOMAC, painDETECT (PD-Q), також оцінювався рівень болю за 100-мм шкалою ВАШ під час ходіння та підйому сходів. Висновок. Еторикоксиб у пацієнтів з ОА коліна значно зменшував локальну (периферичну) та розширену (центральну) сенситизацію, а також ефект часової сумці болю. Це супроводжувалося поліпшенням клінічних показників, причому клінічне поліпшення було сильніше у пацієнтів з більш високими ознаками центральної сенситизації. Таким чином, було доведено, що еторикоксиб реалізує своє знеболювальну дію за допомогою двох механізмів (усував як периферичну, так і центральну сенситизацію). 4. PSUR upd 2019, Arcoxia Worldwide Marketing Authorization Status

[†] Аркоксія® - зареєстрована торгова марка групи компанії Органон.

Даний матеріал призначений виключно для фахівців охорони здоров'я. Для розповсюдження/демонстрації під час спеціалізованих медичних заходів та для друку у спеціалізованих медичних журналах (виданнях). Даний матеріал створено за інформаційно-фінансовою підтримки ТОВ «А» «Про-Фарма», ТОВ «А» «ПРО-ФАРМА» - не рекомендує застосування лікарських засобів інакше, ніж це затверджено в діючій Інструкції для медичного застосування. Перед застосуванням будь-якого лікарського засобу, згаданого в даному матеріалі, будь ласка, ознайомтесь з повним текстом діючої Інструкції для медичного застосування. ©2021 ТОВ «А» «ПРО-ФАРМА». Всі права захищені. Ви можете звернутися до нас за адресою: 03170, м. Київ, вул. Перемоги, 9, оф. 20, тел. (044) 422 50 70, www.pro-pharma.com.ua. ТОВ «Органон Україна», Проспект Перемоги, 53, м. Київ, Україна, 03067, тел. +38 044 392 21 44, факс +38 044 390 38 48. Якщо у Вас виникли питання з медичної інформації про продукти групи компанії ОРГАНОН, напишіть нам: dros.ukraine.cis@organon.com. Для повідомлення про небажані явища при застосуванні лікарських засобів групи компанії Органон зателефонуйте нам +38 044 4225072 або напишіть rh@pro-pharma.com.ua. UA-CXB-110059. Матеріал затверджено: 07.2021. Матеріал придатний до: 30.06.2023.



ORGANON

PROPHARMA

краще світове обладнання та міжнародний контроль якості досліджень сприяють отриманню точних результатів¹



335 лабораторних центрів у **142** населених пунктах по всій Україні²

¹подробці на сайті synevo.ua
²станом на 10.09.2021

повна автоматизація процесів — щосекунди виконується лабораторний тест*



*за 70-ти годинного робочого тижня

SMS-сповіщення та відправка результатів аналізів на e-mail

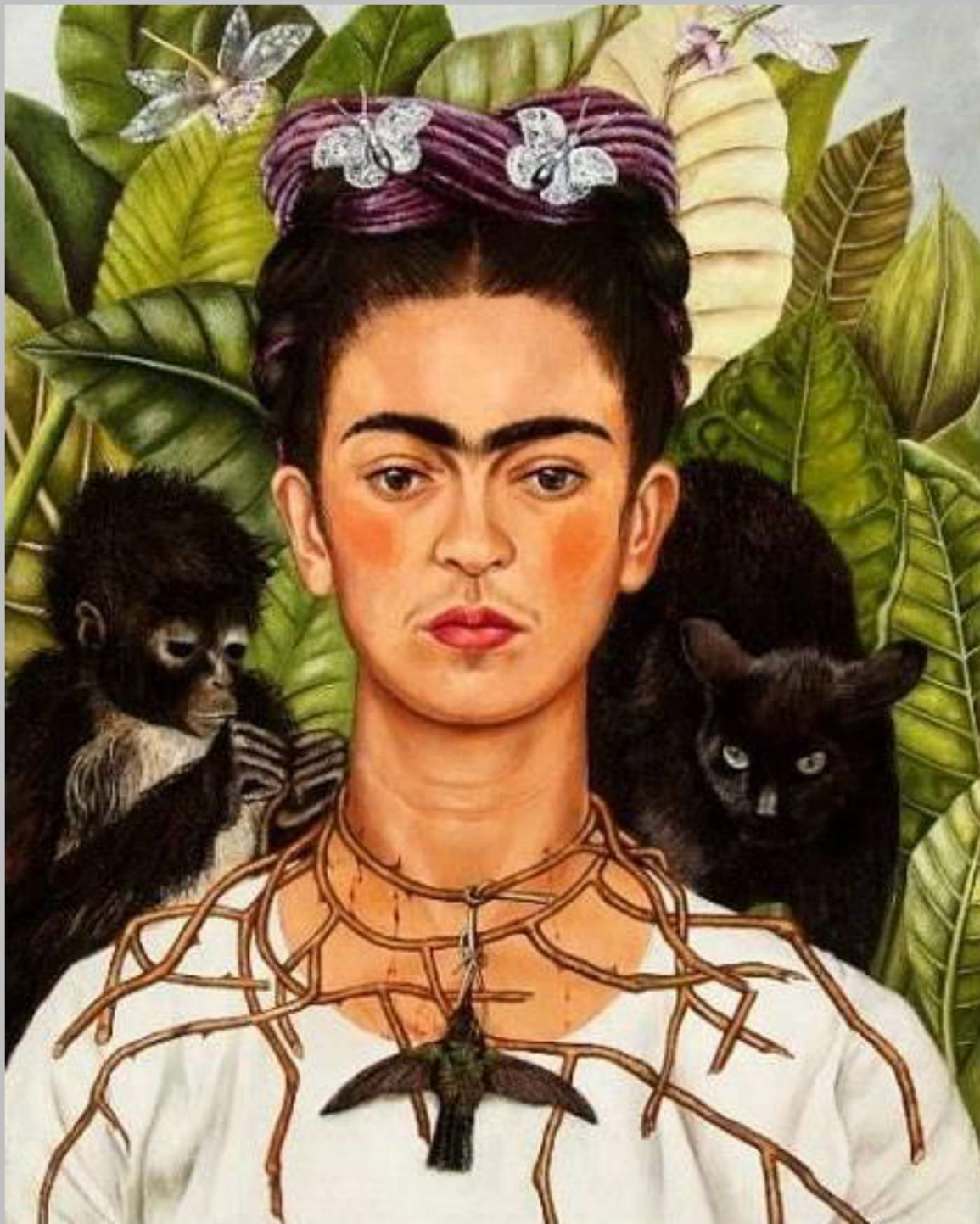
366 000 клієнтів лабораторія обслуговує щомісяця

ЛАБОРАТОРНІ ТЕСТИ

Тиреоїдні гормони
Тиреотропін ⁴
Пероксидаза щитоподібної залози ³
Тиреоглобулін (ТГ)
02 Тиреоглобулін, антитіла (АТТГ)
004 Тиреотропний гормон (ТТГ)
1005 Тироксин вільний (Т4 віль.)
1006 Тироксин загальний (Т4 заг.)
1007 Триодтиронін вільний (Т3 віль.)
008 Триодтиронін загальний (Т3 заг.)
95 Панель № 1. "Тиреоїдний з АМС"
Панель № 2. "Тиреоїдний" (3 параметри)
Панель № 3. "Скринінг" на рак

1 000 досліджень у прайсі
1 916 000 тестів виконується щомісяця

дані 2020 року



можна жити без болю

ГАБАПЕНТИН

НЕЙРАЛГІН

(капсули по 100 мг, 300 мг та 400 мг)

МЕРКАНА

№1 за рекомендаціями лікарів при артрозах¹

Чому лікарі обирають Меркану?

Сприяє усуненню запалення та зменшенню скутості суглобів²

Сприяє покращенню рухливості та гнучкості суглобів²



Склад: 1 капсула містить активний інгредієнт: запаленозаймний хрящовий колатен модифікований II типу UC-II® - 40,0 мг [mg]. Рекомендації щодо застосування: МЕРКАНА рекомендована у якості дієтичної добавки до раціону харчування як додаткове джерело модифікованого колагену II типу UC-II® з метою усунення запалення суглобів, нормалізації функціонального стану суглобів, зокрема при фізичному навантаженні. Сприяє усуненню запалення та зменшенню скутості суглобів, покращенню їх рухливості та гнучкості. Спосіб застосування та рекомендація дози: вживати дорослим по 1 капсулі 1 раз на добу натщесерце перед сном, запиваючи склянкою теплої води. Перед застосуванням рекомендовано консультація лікаря. Рекомендований термін споживання 2-6 місяців. При необхідності курс можна повторити. Застосування щодо застосування: не перевищувати рекомендовану дозуову ділу. МЕРКАНА не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування. Протипоказання: індивідуальна чутливість до будь-якого з компонентів, вагітність та період лактації. Форма випуску: капсули. Кількість капсул у 1 упаковці: вказано на упаковці. Номер партії і серії виробництва: вказано на упаковці. Дата виробництва та строк придатності: дату виробництва вказано на упаковці. Строк придатності: - 24 місяці від дати виробництва. Увага зберігати: зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4 °C до 25 °C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці. Постачальник активного інгредієнту: Lonza Consumer Health Inc., США / Lonza Consumer Health Inc., USA, що є частинкою компанії Lonza/Lonza (Basel, Швейцарія). Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: Laboratorios Virnes S.L., Іспанія, Індустрія 48-6, Північно-східний промисловий регіон, 08740 Сент-Андре де ла Барса, Барселона / Laboratorios Virnes S.L., Spain, Industria 48-6 Poligono Industrial Nord-Est 08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona, тел +34-936829772. Найменування та місцезнаходження і номер телефону пакувальника: ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», просп. Перемоги, буд. 9/1, м. Київ, Україна, 03115, тел.: +38 (044) 422-50-70; факс/адреса пошти/адреса виробника: вул. Київська, 221-Б, м. Бровари, Київська обл., Україна, 07400. Найменування та місцезнаходження і номер телефону підприємства, яке здійснює функції щодо прийняття претензій від споживачів: ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, м. Київ, Україна, 03170, тел.: +38 (044) 422-50-70 ТУ у 10.8-34414427-011-2015

*UC-II® та логотип є торговельно-знаками компанії Lonza або її афілійованих компаній.

¹Згідно даних видання Revista Research №1265 від 17.03.2021, щодо долі призначень бренду Меркана серед призначень лікарів 16 спеціальностей за підсумками 2020 року при діагнозі за класифікацією МКБ 10 M 15 - M 19 Артрози, сумарно у 25 містах України серед продуктів всіх категорій, що досліджувалися в проєкті «Як Test» інформаційно-аналітичної бази Системи дослідження ринку «PharmMarket»

²Надійшло експертна оцінка дієтичної добавки «Меркана» / «Mercana», виробництва Laboratorios Virnes S.L., Іспанія №В від 14.02.2021

Даний матеріал призначений виключно для фахівців зовнішньої торгівлі. Для розповсюдження інформації під час спеціалізованого медичного заходу та для друку у спеціалізованих медичних журналах (видання). Даний матеріал створено за інформаційно-фінансової підтримки ТОВ «ІА «ПРО-ФАРМА»

ТОВ «ІА «ПРО-ФАРМА» не несуть відповідальності за використання дієтичної добавки «Меркана», інше ніж це зазначено в тексті етикетування/маркування. Перед застосуванням дієтичної добавки «Меркана», будь-ласка, ознайомтесь з повним текстом етикетування/маркування. ©2021 ТОВ «ІА «ПРО-ФАРМА». Всі права захищені. Ви можете звернутися до нас за адресою: 03170, м. Київ, вул. Перемоги, 9, оф. 20, тел. (044) 422 50 70, www.pro-pharma.com.ua

Якщо у Вас виникли питання з інформації про продукти компанії ТОВ «ІА «ПРО-ФАРМА», Ви можете звернутися до нас за адресою: 03170, м. Київ, вул. Перемоги, 9, оф. 20, тел. (044) 422 50 70, www.pro-pharma.com.ua. Матеріал затверджено: 03.09.2021. Матеріал придатний до: 02.09.2023.

ВИРОБЛЕНИЙ у ФРАНЦІЇ
з використанням німецьких
технологій¹

PROPHARMA

Меркана®
АКТИВ MERCANA® ACTIVE

АКТИВНЕ ЖИТТЯ
АКТИВНІ РІШЕННЯ



Licaps® **СПЕЦІАЛЬНА ТЕХНОЛОГІЯ**
рідинновмісних твердих
капсул забезпечує швидке її розчинення
для прискорення всмоктування
активних речовин¹

Добова доза (2 капсули) містить ТРИ хондропротекторні речовини у складі:

NovaSOL® Curcumin Boswellia

- **1659 мг** (що містить мін. 3% куркумінонідів та мін. 6% босвелієвих кислот)

найбільш біодоступний рідкий екстракт куркуми та босвелії який підвищує біодоступність куркуми в 185 разів, а босвелії в 56^{2,3}

UC-II®

Колаген неденатурований
II типу (UC-II®)
- **40 мг**

D3

Вітамін D3
(холекальциферол)
- **15 мкг**
(що відповідає 600 МО)

Склад: 1 капсула містить: активні інгредієнти: екстракт кореневища куркуми та смоли босвелії (NovaSOL® Curcumin Boswellia) - 829,566 mg (мг) (що містить мін. 3% куркумінонідів та мін. 6% босвелієвих кислот), колаген неденатурований II типу (UC-II®) - 20,0 mg (мг), Вітамін D3 (холекальциферол) - 7,5 мкг (µg) (що відповідає 300 МО); Рекомендації щодо застосування: МЕРКАНА® АКТИВ рекомендована у якості дієтичної добавки до раціону харчування як додаткове джерело неденатурованого колагену II типу (UC-II®), босвелієвих кислот, куркумінонідів, та вітаміну D3 (холекальциферолу) з метою покращення стану суглобів, нормалізації функціонального стану суглобів, зокрема при фізичному навантаженні. Сприяє усуненню запалення та зменшенню шкідливості суглобів, покращенню їх рухливості та гнучкості. Спосіб застосування та рекомендована добова доза: зживати дорослим по 2 капсули 1 раз на добу за 2 години до або через 2 години після прийому їжі, запиваючи склянкою питної води. Перед застосуванням рекомендована консультація лікаря. Мінімальний курс споживання становить 10 днів, за необхідності курс можна повторити. При необхідності та за рекомендацією лікаря, споживання можна продовжувати протягом 6 місяців. Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу. МЕРКАНА® АКТИВ не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування. Протипоказання: індивідуальна чутливість до будь-якого з компонентів, вагітність та період лактації. Форма випуску: капсули. Маса вмісту 1 капсули: 850 mg (mg) ± 7,5%. Кількість капсул у 1 упаковці: вказано на упаковці. Номер партії (серії) виробництва: вказано на упаковці. Дата «Краще спожити до кінця»: вказано на упаковці. Дата виробництва та строк придатності: дату виробництва вказано на упаковці. Строк придатності: - 24 місяці від дати виробництва. Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4 °C до 25 °C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці. Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: КАПСУЖЕЛЬ ФРАНСЕ САС, 10 rue Timken, 68027 КОЛЬМАР Цедекс, Франція. / CAPSUGEL FRANCE SAS, 10 Rue Timken, 68027 COLMAR Cedex, France. Найменування та місцезнаходження і номер телефону підприємства, яке здійснює функції щодо прийняття претензій від споживачів: ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, м. Київ, Україна, 03170, тел.: +38 (044) 422-50-70

*UC-II®, NovaSOL®, Licaps® та логотипи є торговими знаками компанії Lonza або її афілійованих компаній.

1. Текст етикетування (маркування) дієтична добавка «МЕРКАНА® АКТИВ» / «MERCANA® ACTIVE» №1-11/2021 від 18 листопада 2021 р. 2. Адаптовано Christina Schiborr et al. The oral bioavailability of curcumin from micronized powder and liquid micelles is significantly increased in healthy humans and differs between sexes, Mol. Nutr. Food Res. 2014, 58, 516-527. 3. Адаптовано з Jürgen Meins et al. Enhanced absorption of boswellic acids by a micellar solubilized delivery form of Boswellia extract, NFS Journal 11 (2018) 12-16

Даний матеріал призначений виключно для фахівців охорони здоров'я. Для розповсюдження/демонстрації під час спеціалізованих медичних заходів та для друку у спеціалізованих медичних журналах (виданнях). Даний матеріал створено за інформаційної/фінансової підтримки ТОВ «УА «ПРО-ФАРМА». ТОВ «УА «ПРО-ФАРМА» не рекомендує застосовувати дієтичну добавку «МЕРКАНА® АКТИВ» / «MERCANA® ACTIVE» інакше ніж це затверджено в тексті етикетування/маркування. Перед використанням дієтичної добавки «МЕРКАНА® АКТИВ» / «MERCANA® ACTIVE», будь-ласка ознайомтеся з повним текстом етикетування/маркування. ©2022 ТОВ «УА «ПРО-ФАРМА». Всі права захищені. Якщо у вас є питання по препаратам Компанії, Ви можете звернутися до нас за адресою: ТОВ «УА «ПРО-ФАРМА», вул. Юзаська, 120/4, корпус «Ж», 2-й поверх, Київ, Україна, 03680 www.pro-pharma.com.ua. Матеріал затверджено: 10.2022. Матеріал дійсний до: 30.09.2024

MieloFAN

МІЕЛОФАН

ВИСОКОДОЗОВИЙ* КОМПЛЕКС УРИДИНУ
З ВІТАМІНАМИ B₉ І B₁₂ ДЛЯ ПРИСКОРЕННЯ
РЕГЕНЕРАЦІЇ НЕРВІВ ТА ЗНИЖЕННЯ БОЛЮ
ПРИ НЕЙРОПАТІЯХ ТА ДОРСАЛГІЇ¹



РЕКОМЕНДОВАНО
ЗАСТОСУВАННЯ ПРИ:

- ІШІАС
- РАДИКУЛІТ
- ДІАБЕТИЧНА ПОЛІНЕЙРОПАТІЯ
- АЛКОГОЛЬНА ПОЛІНЕЙРОПАТІЯ
- МІЖРЕБЕРНА НЕВРАЛГІЯ
- НЕВРИТ ЛИЦЬОВОГО НЕРВА
- НЕВРИТ ТРІЙЧАСТОГО НЕРВА

1

КАПСУЛА НА ДОБУ¹
УПАКОВКА НА МІСЯЦЬ¹



Дієтична добавка «Мієлофан» / «MieloFAN»

ТЕКСТ МАРКУВАННЯ. Склад: 1 капсула містить: активні інгредієнти: уридин 5'-монофосфату динатрієва сіль – 50 мг (мг), цитидин 5'-монофосфат – 5 мг (мг), фолієва кислота (фолат) – 0,5 мг (мг), вітамін B12 (ціанокобаламін) – 5 мкг (мкг); допоміжні речовини: наповнювач: мальтодекстрин, антисліплючі агенти: кремнію двоокис аморфний, магнію стеарат; оболонка капсули: желатин, барвник: титану двоокис. Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 г (г): білки – 16,9 г (г), вуглеводи – 5,0 г (г), жири – 0 г (г); 372,3 kJ (кДж) / 87,6 kcal (ккал). Без ГМО. Рекомендації щодо застосування: МієлоФАН рекомендований в якості дієтичної добавки до раціону харчування як додаткове джерело вітамінів (вітамін B12, фолат) та нуклеотидів (динатрієвої солі уридин 5'-монофосфату та цитидин 5'-монофосфату) з метою нормалізації функціонального стану нервової системи. МієлоФАН сприяє регенерації пошкоджених нервових волокон та периферійних нервів, зокрема при підвищеній потребі у піримідинових нуклеотидах (ішіас, радикуліт, діабетична та алкогольна полінейропатія, міжреберні невралгії, неврит лицьового та трійчастого нерва), регенерації аксонів нервової тканини; нормалізації метаболізму нейронів. Спосіб застосування та рекомендована добова доза: вживати дорослим по 1 капсулі 1 раз на добу під час їди, заливаючи достатньою кількістю питної води. Курс споживання визначає лікар індивідуально. Зазвичай тривалість застосування до досягнення вираженого фізіологічного ефекту становить не менше 2-3 місяців. Перед застосуванням рекомендована консультація лікаря. НЕ Є ЛІКАРСЬКИМ ЗАСОБОМ. Протипоказання: індивідуальна чутливість до будь-якого з компонентів, вагітність та період лактації. Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу. МієлоФАН не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування. Строк придатності – 36 місяців від дати виробництва. Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4 °C до 25 °C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці. Маса вмісту 1 капсули: 250 мг (мг) ± 7,5 %. Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: СІНТАЛ ДІЄТЕТИКС с.р.л., Італія, Зона Інд., Віа Тевере, 18, 64020 Кастеллово Вомано (ТЕ) / SINTAL DIETETICS s.r.l., Italy, Zona Ind., Via Tevere, 18, 64020 Castelnuovo Vomano (TE); тел.: +39 (0861) 570095. Найменування та місцезнаходження і номер телефону пакувальника: ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», просп. Перемоги, буд. 91, м. Київ, Україна, 03115; тел.: (044) 422-50-70; фактична адреса логістичної (об'єкта) виробництва: вул. Київська, 221-Б, м. Бровари, Київська обл., Україна, 07400. Найменування та місцезнаходження і номер телефону підприємства, яке здійснює функції щодо прийняття претензій від споживачів: ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», Україна, 03170, м. Київ, вул. Перемоги, 9, оф. 20, тел.: +38 (044) 422-50-70. ТУ У 10.8-34414427-011:2015. Даний матеріал призначений виключно для фахівців охорони здоров'я. Для розповсюдження/демонстрації під час спеціалізованих медичних заходів та для друку у спеціалізованих медичних журналах (виданнях). Даний матеріал створено за інформаційної/фінансової підтримки ТОВ «УА «Про-Фарма», ТОВ «УА «ПРО-ФАРМА» не рекомендує застосування дієтичної добавки «Мієлофан» інакше, ніж це затверджено в тексті етикетування/маркування. Перед застосуванням дієтичної добавки «Мієлофан», згаданої в даному матеріалі, будь ласка, ознайомтеся з повним текстом етикетування/маркування. ©2022 ТОВ «УА «ПРО-ФАРМА». Всі права захищені. Якщо у вас виникли питання з медичної інформації про продукти компанії ТОВ «УА «ПРО-ФАРМА», ви можете звернутися до нас за адресою: 03170, м. Київ, вул. Перемоги, 9, оф. 20, тел. (044) 422 50 70. www.pro-pharma.com.ua

Матеріал затверджено: 11.2022. Матеріал придатний до: 10.2024.

* Йдеться про більший вміст добової рекомендованої дози уридину в мг в перерахунку на чистий уридин в порівнянні з іншими препаратами, що містять уридин згідно листа-роз'яснення Державної науково-дослідної лабораторії з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІНСТИТУТ ГРОМАДСЬКОГО ЗДОРОВ'Я ІМ. О.М.МАРЗЄСВА НАМН УКРАЇНИ» вих.№560 від 07.07.2020 року.

1. Текст маркування дієтичної добавки «Мієлофан» / «MieloFAN» згідно з додатком до науково-експертної оцінки ДД «Мієлофан» / «MieloFAN», капсули, виробництва СІНТАЛ ДІЄТЕТИКС с.р.л., Італія/ SINTAL DIETETICS s.r.l., Italy, №74 від 27.07.2018 р.