

# ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

**СУПРІЛЕКС®**

**(SUPRELAX®)**

## **Склад:**

*діюча речовина:* isoxsuprine hydrochloride;

1 таблетка містить ізоксуприну гідрохлориду 10 мг;

*допоміжні речовини:* целюлоза мікрокристалічна, натрію кроскармелоза, магнію стеарат, кремнію діоксид колоїдний безводний.

**Лікарська форма.** Таблетки.

*Основні фізико-хімічні властивості:* круглі плоскі таблетки білого кольору, з рискою з одного боку.

## **Фармакотерапевтична група.**

Периферичні вазодилататори. Похідні 2-аміно-1-фенілетанолу. Код АТХ С04А А01.

## **Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Ізоксуприн - периферичний вазодилататор, агоніст бета-адренорецепторів. Завдяки стимулювальному впливу на бета-адренорецептори ізоксуприн знижує тонус гладких м'язів кровоносних судин, усуває їх спазм, покращує периферичний і мозковий кровообіг і, відповідно, кровопостачання тканин. Виявляє позитивний інотропний і хронотропний кардіальний ефект, а також токолітичний ефект. У дослідженнях *in vitro* та *in vivo* ізоксуприн пригнічував спонтанну та індуковану окситоцином активність матки під час пологів.

Ізоксуприн чинить також незначну бронхолітичну дію. У великих дозах інгібує агрегацію тромбоцитів і знижує в'язкість крові.

*Фармакокінетика.*

Ізоксуприн швидко абсорбується зі шлунково-кишкового тракту. Метаболізується шляхом часткової кон'югації у печінці. При пероральному застосуванні максимальна плазматична

концентрація досягається протягом приблизно 1 години. Період напіввиведення становить приблизно 1,25 години. Виводиться переважно із сечею, незначною мірою – з калом.

### **Клінічні характеристики.**

#### ***Показання.***

Порушення периферичного кровообігу, в тому числі облітеруючий ендартеріїт, облітеруючий атеросклероз артерій кінцівок, діабетична ангіопатія, хвороба і синдром Рейно.

Хронічна церебральна судинна недостатність при церебральному атеросклерозі.

Атеросклероз артерій сітківки.

#### ***Протипоказання.***

- Підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якого іншого компонента препарату.
- Кровотечі та геморагії, в тому числі в анамнезі.
- Стенокардія.
- Артеріальна гіпотензія.
- Протипоказано застосування препарату відразу після пологів.

#### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Немає даних щодо негативної взаємодії ізоксуприну з іншими лікарськими засобами. Можливе посилення судинорозширювальної дії при одночасному застосуванні з вазодилататорами, що застосовуються у кардіології.

#### ***Особливості застосування.***

Не слід перевищувати дозу та тривалість курсу лікування, встановлені лікарем. У випадку виникнення будь-яких незвичних реакцій протягом застосування препарату слід обов'язково звернутися до лікаря.

Слід з обережністю призначати препарат при наявності тахікардії, припливів, порушень згортання крові, при глаукомі, у гострій фазі інфаркту міокарда та інсульту.

Під час лікування препаратом пацієнтам літнього віку потрібно з обережністю підводитися з ліжка, уникати раптової зміни положення тіла з метою запобігання ортостатичної гіпотензії.

Ефект препарату може знижуватися у пацієнтів, які палять.

Не вживати алкогольні напої під час лікування препаратом Супрілекс®.

Зафіксовано розвиток набряку легень у матері та тахікардії у плода при застосуванні ізоксуприну внутрішньовенно під час передчасних пологів.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

*Вагітність.*

Призначення ізоксуприну вагітним жінкам протипоказане.

*Період годування груддю.*

Немає даних про безпеку застосування ізоксуприну у період годування груддю, тому слід уникати застосування препарату у цей період.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Препарат може спричиняти сонливість або запаморочення. У такому випадку слід уникати керування транспортними засобами та роботи зі складними механізмами.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Препарат слід застосовувати перорально по 10-20 мг 3-4 рази на добу після їди. Курс лікування становить 2-3 місяці.

*Діти.*

Немає даних щодо безпеки застосування ізоксуприну дітям, тому препарат не слід застосовувати дітям віком до 18 років.

### ***Передозування.***

*Симптоми:* тахікардія, посилене серцебиття, біль за грудниною, зниження артеріального тиску (колапс), запаморочення, слабкість, втрата свідомості, нудота, блювання.

*Лікування:* симптоматичне.

### ***Побічні реакції.***

*З боку серцево-судинної системи:* тахікардія, посилене серцебиття, артеріальна гіпотензія, ортостатична гіпотензія, біль за грудниною.

*З боку нервової системи:* запаморочення, втрата свідомості.

*З боку травної системи:* диспепсичні розлади, нудота, блювання.

*З боку шкіри та підшкірної тканини:* шкірні висипання.

*Загальний стан та порушення, пов'язані зі способом застосування препарату:* слабкість, відчуття припливів.

*З боку імунної системи:* реакції підвищеної чутливості.

*З боку дихальної системи:* задишка.

**Термін придатності.**

3 роки.

**Умови зберігання.**

Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 10 таблеток у блістерах; по 1 або 3 блістери у картонній упаковці.

**Категорія відпуску.**

За рецептом.

**Виробник.**

КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД/

KUSUM HEALTHCARE PVT LTD.

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

СП-289 (А), РІІКО Індастріал ара, Чопанкі, Бхіваді, Діст. Алвар (Раджастан), Індія/

SP-289 (A), RIICO Industrial area, Chopanki, Bhiwadi, Dist. Alwar (Rajasthan), India.