

02/2022

Навчальний матеріал не є рекламою



Навчальний матеріал

З метою мінімізації ризику застосування не за показаннями

Інформація для медичних та фармацевтичних працівників.
Повна інформація про лікарський засіб міститься в інструкції для
медичного застосування <http://www.driz.com.ua/>

v1.0





Елідел® показаний для лікування тільки atopічного дерматиту.

Елідел® можна застосовувати тільки для лікування дітей віком від 2 років і старше та дорослих.

1 Чому Елідел®?

Елідел® містить діючу речовину пімекролімус, що значною мірою специфічно зв'язується з макрофіліном-12 і пригнічує кальційзалежну фосфатазу - кальциневрин. Внаслідок цього він пригнічує активацію Т-лимфоцитів, блокуючи транскрипцію раніше вивільнених цитокінів. Елідел® - це засіб для місцевого лікування atopічного дерматиту, що не містить стероїдів.

2 Що являє собою Елідел®?

Елідел® - це крем, кожен грам якого містить 10 мг пімекролімусу.

3 Для яких показань схвалено застосування лікарського засобу Елідел®?

Згідно інструкції для медичного застосування, Елідел® схвалений для застосування при atopічному дерматиті, якщо лікування місцевими кортикостероїдами небажане чи неможливе. Це може бути при: непереносимості місцевих кортикостероїдів, недостатньому ефекті від місцевих кортикостероїдів, потребі використання на обличчі та шиї, де тривале періодичне застосування кортикостероїдів може бути недоречним.

4 Чи можна застосовувати Елідел® при atopічному дерматиті будь-якого ступеня тяжкості?

Ні, Елідел® показаний для лікування atopічного дерматиту легкого або середнього ступеня тяжкості.

5 Чи можна застосовувати Елідел® для лікування у дітей молодше 2 років? Ні, Елідел® можна застосовувати для лікування у дітей віком від 2 років і старше та у дорослих.

Елідел® дозволений для лікування пацієнтів віком від 2 років і старше та був ретельно досліджений у цих групах пацієнтів. Інформації щодо застосування для лікування дітей віком до 2 років недостатньо. Тому застосування Еліделу® для лікування пацієнтів віком до 2 років не рекомендується.

6 Коли слід застосовувати лікарський засіб Елідел®?

Лікування лікарським засобом Елідел® слід починати при перших ознаках та симптомах atopічного дерматиту. Елідел® слід наносити лише на уражені ділянки.

7 Як застосовувати препарат Елідел®?

Елідел® може використовуватися короткостроково для лікування ознак та симптомів atopічної екземи та періодично довгостроково для запобігання прогресування захворювання. Елідел® слід наносити тонким шаром на уражені ділянки двічі на день.

8 Як довго можна застосовувати Елідел®?

Елідел® слід використовувати якомога коротшими курсами під час загострень захворювання. Пацієнту або особі, яка за ним доглядає, слід припинити застосування лікарського засобу Елідел® після зникнення ознак та симптомів захворювання. Лікування має бути періодичним, короткостроковим і не бути постійним. Дані клінічних досліджень підтверджують періодичне лікування лікарським засобом Елідел® протягом періоду до 12 місяців.

9 Коли слід припинити лікування лікарським засобом Елідел®?

Пацієнту або особі, яка за ним доглядає, слід припинити застосування лікарського засобу Елідел® при зникненні ознак та симптомів захворювання. Якщо покращення не настає через 6 тижнів, або у разі загострення хвороби, слід припинити застосування лікарського засобу Елідел®.

10 Чи можна застосовувати Елідел® під пов'язками?

Ні, це не рекомендується.

11 Чи можна застосовувати Елідел® під час вагітності?

Не дивлячись на те, що абсорбція лікарського засобу Елідел® мінімальна, не слід застосовувати лікарський засіб під час вагітності.

Інформація щодо інформування про побічні реакції: Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року №898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за №1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року №996) слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua/>.

Якщо Вам стало відомо про будь-які побічні реакції, пов'язані із застосуванням продукту компанії, у т. ч. застосуванням у період вагітності або годування груддю, або про такі, що виникли у результаті медичних помилок, неправильного застосування, зловживання, передозування, взаємодії з іншими лікарськими засобами чи взаємодії лікарського засобу та їжі, застосування не за показаннями чи внаслідок впливу, пов'язаного з професійною та непрофесійною діяльністю, підозрюваною передачею інфекційного агента чи відсутністю ефективності, а також асоційовані з дефектом якості, необхідно повідомити про це особі, відповідальній за фармаконагляд, за електронною адресою infosafety.cis@viatris.com

Меда Фармасьютикалз Світселенд ГмБХ, A Viatris Company. Представництво в Україні: 01033, м. Київ, вул. Сім'ї Прахових, 54. Тел./факс: (044) 482 15 51