

## Фармакологическое действие<sup>1</sup>

Действие Редуксина® обусловлено входящими в его состав компонентами. Сибутрамин за счет метаболитов ингибирует обратный захват серотонина, норадреналина и дофамина. Целлюлоза микрокристаллическая является энтеросорбентом, обладает сорбционными свойствами и неспецифическим дезинтоксикационным действием.

После приема внутрь быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта не менее, чем на 77 %. Сибутрамин: Стах достигается через 1,2 ч; связь с белками составляет 97 %; период полувыведения - 1,1 ч. Клинически значимых различий в фармакокинетике у мужчин и женщин нет. Фармакокинетика у пожилых здоровых лиц (средний возраст 70 лет) аналогична таковой у молодых.

## Показания к применению<sup>1</sup>

Редуксин® показан для снижения массы тела при следующих состояниях:

- алиментарное ожирение с индексом массы тела (ИМТ) 30 кг/м<sup>2</sup> и более
- алиментарное ожирение с индексом массы тела 27 кг/м<sup>2</sup> и более в сочетании с сахарным диабетом 2 типа и дислипидемией

## Противопоказания<sup>1</sup>

- повышенная чувствительность к сибутрамину или к другим компонентам препарата
- наличие органических причин ожирения (например, гипотиреоз); тиреотоксикоз
- нервная анорексия или нервная булимия, психические заболевания
- синдром Жиль де ля Туретта (генерализованные тики)
- одновременный прием ингибиторов МАО или применение в течение 2-х недель до приема препарата Редуксин® и 2-х недель после окончания его приема антидепрессантов, нейролептиков, снотворных триптофаносодержащих препаратов или других препаратов центрального действия для снижения массы тела или для лечения психических расстройств
- сердечно-сосудистые заболевания (в анамнезе и в настоящее время): ИБС (инфаркт миокарда, стенокардия); хроническая сердечная недостаточность в стадии декомпенсации, окклюзирующие заболевания периферических артерий, тахикардия, аритмия, ЦВЗ (инсульт, транзиторные нарушения мозгового кровообращения)
- неконтролируемая артериальная гипертензия (АД выше 145/90 мм рт.ст)
- тяжелые нарушения функции печени и/или почек
- доброкачественная гиперплазия предстательной железы
- феохромоцитома
- закрытоугольная глаукома
- установленная фармакологическая, наркотическая или алкогольная зависимость
- беременность и период грудного вскармливания
- возраст до 18 лет и старше 65 лет

## Способ применения и дозы<sup>1</sup>

Редуксин® принимается внутрь 1 раз в сутки. Дозу устанавливают индивидуально.

Рекомендуется начальная доза 10 мг/сутки, при плохой переносимости возможен прием 5 мг/сутки. Капсулы следует принимать утром, не разжевывая и запивая достаточным количеством жидкости (стакан воды). Если в течение 4-х недель от начала лечения не достигнуто снижение массы тела 2 кг, то доза увеличивается до 15 мг/сутки.

- Лечение препаратом Редуксин® не должно продолжаться более 3 месяцев у пациентов, которым не удается достичь снижения массы тела на 5 % от исходного показателя.
- Лечение не следует продолжать, если при дальнейшей терапии, после достигнутого снижения массы тела, пациент вновь прибавляет в массе тела 3 кг и более.

Длительность лечения не должна превышать 1 года.

Лечение препаратом Редуксин® должно осуществляться в комплексе с диетой и физическими упражнениями под контролем врача.

## Побочное действие<sup>1,\*</sup>

Чаще всего побочные эффекты возникают в первые 4 недели лечения. Их выраженность и частота с течением времени ослабевают и носят нетяжелый и обратимый характер.

- Сухость во рту, бессонница, головная боль, головокружение, беспокойство, парестезии, изменение вкуса
- Тахикардия, ощущение сердцебиения, повышение артериального давления, вазодилатация
- Потеря аппетита и запор, тошнота, обострение геморроя
- Повышенное потоотделение
- И другие

## Особые указания<sup>1,\*</sup>

- У пациентов, принимающих Редуксин®, необходимо регулярно измерять артериальное давление и частоту сердечных сокращений. В первые 3 месяца лечения эти параметры следует контролировать каждые 2 недели, а затем ежемесячно.
- Если во время двух визитов подряд выявляется увеличение частоты сердечных сокращений в покое  $\geq 10$  ударов в минуту или систолического/диастолического давления  $\geq 10$  мм рт. ст., необходимо прекратить лечение. У пациентов с артериальной гипертензией, у которых на фоне гипотензивной терапии артериальное давление выше 145/90 мм рт.ст., этот контроль должен проводиться особенно тщательно и, при необходимости, через более короткие интервалы. У пациентов, у которых артериальное давление дважды при повторном измерении превышало уровень 145/90 мм рт.ст., лечение препаратом Редуксин® должно быть отменено

## Форма выпуска<sup>1</sup>

Редуксин® капсулы 10 мг

Редуксин® капсулы 15 мг

№30

№60

№90

## Условия хранения<sup>1</sup>

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей.

## Условия отпуска из аптек<sup>1</sup>

По рецепту

## Срок годности<sup>1</sup>

3 года. Не применять по истечении срока годности

## Производитель<sup>1</sup>

ООО «ОЗОН», Россия, 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Песочная, 11. Тел./факс: (84862) 3-41-09. Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод», 109052, г. Москва, ул. Новохоловская, 25. Тел./факс (495) 678-00-50 / 911-42-10

\*ПЕРЕД НАЗНАЧЕНИЕМ ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ПОЛНОЙ ИНСТРУКЦИЕЙ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ