

Фармакологические свойства^{1,2}

Редуксин®Мет содержит два отдельных лекарственных средства в одной упаковке: гипогликемическое средство группы бигуанидов – метформин, и средство для лечения ожирения в лекарственной форме капсулы, содержащее в своем составе сибутрамин и целлюлозу микрокристаллическую.

Метформин повышает чувствительность периферических рецепторов к инсулину и утилизацию глюкозы клетками, тормозит глюконеогенез в печени, задерживает всасывание углеводов в кишечнике, снижает содержание общего холестерина, ЛПНП и триглицеридов.

Сибутрамин ингибирует обратный захват серотонина, норадреналина и дофамина. Целлюлоза микрокристаллическая является энтеросорбентом, обладает сорбционными свойствами и неспецифическим дезинтоксикационным действием.

Показания к применению¹

Редуксин®Мет показан для снижения массы тела при алиментарном ожирении с индексом массы тела 27 кг/м² и более в сочетании с сахарным диабетом 2 типа и дислипидемией.

Противопоказания^{1,2}

- повышенная чувствительность к сибутрамину или к другим компонентам препарата
- нарушение функции печени и/или почек
- беременность и период грудного вскармливания
- возраст до 18 лет и старше 65 лет
- диабетический кетоацидоз, диабетическая прекома, диабетическая кома
- 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)
- период не менее 48 ч до и в течение 48 ч после проведения радиоизотопных или рентгенологических исследований с введением йодсодержащего контрастного средства
- наличие органических причин ожирения (например, гипотиреоз); тиреотоксикоз
- нервная анорексия или нервная булимия, психические заболевания
- синдром Жиль де ля Туретта (генерализованные тики)
- одновременный прием ингибиторов MAO или применение в течение 2-х недель до приема препарата Редуксин® и 2-х недель после окончания его приема антидепрессантов, нейролептиков, снотворных триптофансодержащих препаратов или других препаратов центрального действия для снижения массы тела или для лечения психических расстройств
- доброкачественная гиперплазия предстательной железы
- закрытоугольная глаукома
- и другие

Способ применения и дозы^{1,2}

Рекомендуемая начальная доза составляет 1 таблетку, содержащую 850 мг метформина и 1 капсулу, содержащую 10 мг сибутрамина. Таблетки и капсулы следует принимать утром одновременно, не разжевывая и запивая достаточным количеством жидкости (1 стакан воды) в сочетании с приемом пищи. Если через 1-2 недели не достигнуты оптимальные значения концентрации глюкозы в крови, следует увеличить дозу метформина до 2 таблеток.

Если в течение 4-х недель от начала лечения не достигнуто снижение массы тела на 2 кг, то доза сибутрамина увеличивается до 15 мг/сутки.

- Лечение препаратом Редуксин®Мет 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 массу тела 3 кг и более

Длительность лечения не должна превышать 1 года.

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

Побочное действие¹

- Метформин: лактоацидоз, желудочно-кишечные расстройства, кожные высыпания, нарушение показателей функции печени и другие
- Сибутрамин: сухость во рту, бессонница, головная боль, головокружение, тахикардия, повышение АД, запор, повышенное потоотделение и другие

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

Особые указания^{1,2}

- У пациентов, принимающих Редуксин®Мет, необходимо регулярно измерять артериальное давление (АД) и частоту сердечных сокращений (ЧСС). В первые 3 месяца лечения эти параметры следует контролировать каждые 2 недели, а затем ежемесячно
- Если во время двух визитов подряд выявляется увеличение ЧСС в покое на ≥ 10 ударов в минуту или систолического/диастолического давления на ≥ 10 мм рт.ст, необходимо прекратить лечение. У пациентов с артериальной гипертензией, у которых на фоне гипотензивной терапии АД выше 145/90 мм рт.ст, этот контроль должен проводиться особенно тщательно, при необходимости, через более короткие интервалы. У пациентов, у которых АД дважды при повторном измерении превышало уровень 145/90 мм рт. ст., лечение препаратом Редуксин® Мет должно быть отменено
- Применение препарата Редуксин®Мет должно быть прекращено за 48 ч до проведения плановых хирургических операций и может быть продолжено не ранее, чем через 48 ч

Форма выпуска – набор¹

Редуксин®Мет

(Сибутрамин 10 мг + МКЦ) + метформин 850 мг

Редуксин®Мет

(Сибутрамин 15 мг + МКЦ) + метформин 850 мг

№10
(сибутрамин + МКЦ)
+ №20 метформин

№30
(сибутрамин + МКЦ)
+ №60 метформин

Условия хранения¹

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

Условия отпуска из аптек¹

По рецепту

Срок годности¹

3 года. Не применять по истечении срока годности

*ПЕРЕД НАЗНАЧЕНИЕМ ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ПОЛНОЙ ИНСТРУКЦИЕЙ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ