

[Инструкция Адиупресин капли назальные, 0,1 мг/мл по 2,5 мл во флаконе](#)

ВНИМАНИЕ! Вся информация взята из открытых источников и предоставляется исключительно в ознакомительных целях.

## Адиупресин капли назальные, 0,1 мг/мл по 2,5 мл во флаконе



**Действующее вещество:** Десмопрессин

**Лекарственная форма:** Капли

**Фармакотерапевтическая группа:** Гормоны гипофиза и гипоталамуса.

### Состав

*действующее вещество:* desmopressin;

1 мл раствора содержит десмопрессина ацетата (эквивалентно 0,1 мг десмопрессина/мл);

*вспомогательные вещества:* бензалкония хлорид, вода для инъекций.

### Лекарственная форма

Капли назальные.

### Фармакотерапевтическая группа

Препараты гормонов для системного применения. Гормоны задней доли гипофиза.

Код АТС H01B A02.

### Показания

Несахарный диабет; проведения тестирования на концентрационную способность почек.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к десмопрессину или к другим компонентам препарата.  
Врожденная или психогенная полидипсия; сердечная недостаточность или другие состояния, требующие назначения диуретиков; умеренная или выраженная почечная недостаточность (клиренс креатинина ниже 50 мл/мин).

## **Способ применения и дозы**

Дозы и продолжительность курса лечения определяют индивидуально для каждого пациента с учетом характера, степени тяжести и особенностей течения заболевания, стабильности достигнутого терапевтического эффекта и переносимости препарата.

1 мл содержит 20 капель, 1 капля содержит 5 мкг десмопрессина.

*Несахарный диабет.*

Дозу подбирают индивидуально. Препарат применяют с помощью капельницы, которая прилагается. Дозы для взрослых – 10 - 20 мкг 1 - 2 раза в сутки. Для детей доза составляет 10 мкг 1 - 2 раза в сутки. При появлении симптомов задержки жидкости/гипонатриемии, лечение необходимо прекратить и откорректировать дозу.

*Проведение тестирования на концентрационную способность почек.*

Для оценки концентрационной способности почек применяют следующие дозировки: для взрослых – 40 мкг, для детей в возрасте до 1 года – 10 мкг, старше 1 года – 20 мкг.

После применения препарата количество мочи, собранная в течение 1 часа, не учитывается. В течение следующих 8 ч собирают 2 порции мочи для измерения осмолярности. Необходимо контролировать прием жидкости.

Продолжительность лечения определяется индивидуально и зависит от течения заболевания.

## **Побочные реакции**

Лечение без одновременного ограничения приема жидкости может привести к задержке жидкости в организме и/или гипонатриемии.

Могут появиться такие симптомы:

*со стороны сердечно-сосудистой системы:* незначительное повышение артериального давления, приливы;

*со стороны нервной системы:* головная боль, судороги;

*со стороны дыхательной системы:* ринит, носовое кровотечение, сухость в горле;

*со стороны пищеварительного тракта:* тошнота/рвота, боль в животе;

*со стороны мочеполовой системы:* боль в вульве, дизурия;

*прочие:* повышение потоотделения.

Также возможны аллергические реакции, повышение массы тела.

В крайне редких случаях возможны эмоциональные расстройства у детей.

## **Передозировка**

Передозировка препарата приводит к задержке жидкости и гипонатриемии.

*Лечение.* Лечение гипонатриемии индивидуальное. При асимптоматической гипонатриемии отменяют применение препарата и ограничивают прием жидкости. При гипонатриемии рекомендуется инфузия изотонического или гипертонического раствора натрия хлорида. В случаях, когда задержка жидкости очень выраженная (судороги, потеря сознания) к терапии следует добавить фуросемид.

Чтобы предотвратить передозировки, применение капель назальных детям нужно проводить под пристальным контролем взрослых.

## **Применение в период беременности или кормления грудью**

Применение препарата в период беременности возможно только в том случае, когда ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

При необходимости назначения препарата в период лактации кормление грудью прекращают.

## **Дети**

Соблюдение режима приема жидкости и исключение чрезмерного ее поступления особенно важно у младенцев и у детей младшего возраста.

## **Особые меры безопасности**

Если Вы не уверены, что вовремя применили дозу, не повторяйте закапывания, пока не наступит время запланированного применения.

## **Особенности применения**

Адиупресин, капли назальные, назначают только тем пациентам, которым противопоказан пероральный прием средства в таблетированной форме.

Бензалкония хлорид, содержащийся в препарате как вспомогательное вещество, может вызвать бронхоспазм.

Не следует применять препарат при таких изменениях слизистой оболочки, как рубцы, отек или другие нарушения, из-за возможного осложнения абсорбции препарата.

Тест на концентрационную способность у детей в возрасте до 1 года выполняют исключительно в условиях стационара и с последующим наблюдением.

При проведении теста на концентрационную способность объем жидкости должен быть ограничен до 0,5 л, особенно за 1 час до приема и в течение 8 часов после применения препарата.

Лечение без одновременного ограничения приема жидкости может приводить к задержке жидкости в организме и/или гипонатриемии (головная боль, тошнота, рвота, повышение массы тела, в тяжелых случаях возникновения судорог).

Пациенты пожилого возраста, с низким уровнем натрия в плазме, с высоким объемом суточной мочи (от 2,8 до 3 л) имеют повышенный риск возникновения гипонатриемии.

Лечение десмопрессином следует прекратить в случае острого интеркуррентного заболевания, которое характеризуется нарушением жидкостного (водного) или электролитного баланса (системные инфекции, лихорадочные состояния и гастроэнтерит).

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами**

Во время лечения необходимо придерживаться осторожности при управлении автотранспортом или работе с другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и скорости психомоторных реакций.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Демеклоциклин, литий и норепинефрин способны ослаблять его действие.

Вазопресорна действие десмопрессина очень слабая по сравнению с антидиуретическим действием, но при применении высоких доз десмопрессина в сочетании с другими вазопресорными препаратами необходимо внимательно следить за состоянием пациента.

Вещества, действие которых может стимулировать выход антидиуретического гормона, такие как трициклические антидепрессанты, селективные ингибиторы обратного захвата серотонина, клофибрат, хлорпромазин и карбамазепин могут усиливать антидиуретический эффект и увеличивать риск возникновения задержки жидкости.

Нестероидные противовоспалительные средства могут вызвать задержку жидкости/гипонатриемию.

### **Фармакологические свойства**

*Фармакодинамика.* Препарат содержит десмопрессин – структурный аналог естественного гормона аргинин-вазопрессина. Десмопрессин получен в результате изменений в строении молекулы вазопрессина – дезаминирование 1-цистеина и замещение 8-L-аргинина на 8-D-аргинин. Препарат улучшает проницаемость эпителия дистальных отделов извитых канальцев для воды и повышает ее реабсорбцию. Уменьшает объем выделяемой мочи, и одновременно увеличивает ее осмолярность и снижает осмолярность плазмы крови. Это приводит к снижению частоты мочеиспускания и уменьшению ноктурии. Антидиуретическое действие после интраназального введения 10 - 20 мкг десмопрессина длится 8 - 12 часов.

*Фармакокинетика.* Биодоступность препарата после интраназального введения составляет от 3 до 5 %. Заметная концентрация активного вещества в плазме крови наступает через 15 - 30 мин после применения, максимум концентрации достигается через 1 час и зависит от введенной дозы. Объем распределения составляет 0,2 - 0,3 л/кг. Десмопрессин не проникает сквозь гематоэнцефалический барьер. Период полувыведения после интраназального введения составляет в среднем 2 - 3 часа. Незначительное количество десмопрессина метаболизируется в печени.

## **Основные физико-химические свойства**

прозрачная бесцветная жидкость.

## **Срок годности**

2 года.

## **Условия хранения**

Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре от 8 °С до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Упаковка**

По 2,5 мл (0,1 мг/мл) во флаконе; в комплект входит капельница из полиэтилена.

## **Категория отпуска**

По рецепту.

## **Производитель**

«Амеда Фарма Пвт. Лтд».

## **Местонахождение**

Ахмабад-9, Гуджарат, Индия.

Внимание! Текст описания препарата "Адиупресин капли назальные, 0,1 мг/мл по 2,5 мл во флаконе" предоставлен для общей информации и ознакомления и является упрощённым вариантом официальной аннотации к лекарству. Перед приобретением и использованием препарата обязательно обратитесь к врачу и получите профессиональные рекомендации. Данный текст размещён на портале сугубо для ознакомительных целей и не может служить основанием для самолечения. Только врач может выносить решение о назначении того или иного лекарства, определять дозу и график приёма.