

## Арманор



### Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)

[Госреестр](#) [Википедия](#)

[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)<sup>англ</sup>

### Форма выпуска:

**Таблетки, покрытые оболочкой** белого цвета, продолговатые, с насечками на обеих сторонах.

	<b>1 таб.</b>
альмитрина бисмезилат	50 мг

*Вспомогательные вещества:* крахмал кукурузный, крахмал кукурузный желатинизированный, лактозы моногидрат, натрия лаурилсульфат, титана диоксид, макрогол 6000, повидон, магния стеарат, тальк, белый пчелиный воск, глицерол, гипромеллоза.

10 шт. - блистеры (1) - пачки картонные.

30 шт. - блистеры (1) - пачки картонные.

### Фармакологические свойства:

#### Фармакодинамика

Периферический дыхательный аналептик. Благодаря стимуляции периферических хеморецепторов, расположенных в аорте и сонных артериях, происходит выравнивание вентиляционно-перфузионного соотношения, т.е. повышение напряжения кислорода в крови и уменьшение напряжения углекислоты (увеличение  $SaO_2$  и  $PaO_2$ , уменьшение  $PaCO_2$ ). Указанные эффекты сочетаются с улучшением альвеолярной вентиляции, наблюдаемой при длительном применении препарата, что способствует общему улучшению функции газообмена.

При применении препарата в дозах 50-100 мг/сут наблюдаемые эффекты не зависят от каких-либо изменений вентиляции в целом, на что указывают: отсутствие каких-либо изменений определяемых показателей при стандартных функциональных пробах (ЖЕЛ, частота дыхания, потребление  $O_2$ ); уменьшение гипоксемии после приема Арманора внутрь у больных с острой декомпенсацией дыхательной функции, находящихся на продленной ИВЛ.

#### Фармакокинетика

##### Всасывание

При приеме внутрь альмитрин быстро всасывается,  $C_{max}$  в плазме достигается через 3 ч после приема.

##### Распределение

Степень связывания альмитрина с белками крови высокая - более 99%.

##### Метаболизм

Метаболизируется главным образом в печени.

### Выведение

Выведение препарата происходит в основном с калом, в меньшей степени - с мочой, в виде неактивных метаболитов. После однократного приема  $T_{1/2}$  составляет 40-80 ч, при повторном приеме - 30 сут.

## Показания к применению:

— дыхательная недостаточность с гипоксемией на фоне хронической обструктивной болезни легких (ХОБЛ).

## Относится к болезням:

- [Хроническая обструктивная болезнь легких](#)

## Противопоказания:

- тяжелые заболевания печени;
- периферическая невропатия или случаи периферической невропатии в анамнезе;
- беременность;
- грудное вскармливание;
- повышенная чувствительность к препарату.

## Способ применения и дозы:

Препарат предназначен только для лечения взрослых.

Назначают внутрь по 1-2 таб./сут (50-100 мг/сут) в 2 приема во время основного приема пищи. При однократном приеме внутрь Арманора в дозах, превышающих 100 мг, возможно транзиторное умеренное повышение общей вентиляции, которое может стать причиной плохой переносимости препарата.

**Пациентам с массой тела до 50 кг** следует назначать по 1 таб./сут.

После начального периода лечения в течение 3 месяцев в дозе 50-100 мг переходят на поддерживающую терапию по схеме: 1 месяц перерыв - 2 месяца лечения. При необходимости может потребоваться коррекция дозы в зависимости от массы тела больного, переносимости препарата и тяжести нарушения газообмена.

В связи с тем, что альмитрин не выводится почками, **пациентам с почечной недостаточностью** не требуется коррекция режима дозирования.

## Побочное действие:

*Со стороны обмена веществ:* редко - снижение массы тела.

*Со стороны ЦНС и периферической нервной системы:* редко - нарушения сна (бессонница), сонливость, жажда, тревожность, головокружение; при длительном применении (в течение 1 года и более) - периферическая невропатия с парестезией нижних конечностей.

*Со стороны пищеварительной системы:* редко - тошнота, изжога, чувство тяжести в эпигастрии, диспепсия, расстройства стула.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* редко - сердцебиение.

*Со стороны дыхательной системы:* редко - субъективное сознательное ощущение дыхательных движений.

## Передозировка:

Не было отмечено случаев передозировки препарата.

*Симптомы:* при случайном приеме альмитрина в чрезмерных дозах возможно появление гипокапнии с развитием респираторного алкалоза.

*Лечение:* симптоматическая терапия под контролем функции легких, сердца и газов крови.

## **Применение при беременности и кормлении грудью:**

Противопоказан к применению при беременности и в период грудного вскармливания.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Арманор не следует принимать вместе с другими препаратами, содержащими альмитрин.

## **Особые указания и меры предосторожности:**

Арманор можно назначать одновременно с оксигенотерапией.

Арманор не следует принимать вместе с другими препаратами, содержащими альмитрин. Режим дозирования и курс лечения необходимо пересматривать каждые 6 мес.

Терапия препаратом Арманор должна быть прекращена в следующих случаях:

- при снижении массы тела более чем на 5% от исходного;
- при наличии устойчивой парестезии нижних конечностей (ощущение покалывания, потеря чувствительности).

При наличии тяжелых заболеваний печени в случае необходимости проведения терапии препаратом Арманор необходим тщательный контроль клинических и лабораторных показателей.

В связи с наличием в составе препарата лактозы не рекомендуется прием препарата пациентам с врожденной галактоземией, глюкозной и галактозной мальабсорбцией и синдромом дефицита лактазы.

### *Использование в педиатрии*

Из-за отсутствия достаточного количества клинических данных применение препарата Арманор у **пациентов в возрасте до 18 лет** не рекомендуется.

### **При нарушениях функции почек**

В связи с тем, что альмитрин не выводится почками, **пациентам с почечной недостаточностью** не требуется коррекция режима дозирования.

### **При нарушениях функции печени**

При наличии тяжелых заболеваний печени в случае необходимости проведения терапии препаратом Арманор необходим тщательный контроль клинических и лабораторных показателей. Препарат противопоказан при печеночной недостаточности.

### **Применение в детском возрасте**

Из-за отсутствия достаточного количества клинических данных применение препарата Арманор у **пациентов в возрасте до 18 лет** не рекомендуется.

**Пациентам с массой тела до 50 кг** следует назначать по 1 таб./сут.

## **Условия хранения:**

Специальных условий хранения не требуется. Хранить в местах, недоступных для детей.

## **Срок годности:**

4 года.

**Условия отпуска в аптеке:**

По рецепту.

**Источник:** <http://drugs.thead.ru/Armanor>