

## [Эсциталопрам Сандоз](#)



### **Полезные ссылки:**

[Цена в Яндексе](#) [Горздрав](#) [Столички](#) [Апрель](#)  
[Госреестр](#) [Википедия](#)  
[РЛС VITAL](#) [Mail.Ru Drugs.com](#)<sup>англ</sup>

### **Форма выпуска:**

#### **Форма выпуска, описание и состав**

**Таблетки, покрытые пленочной оболочкой** белого или почти белого цвета, круглые, двояковыпуклые, с крестообразной риской на каждой стороне; на поперечном разрезе ядро таблетки белого или почти белого цвета.

	<b>1 таб.</b>
эсциталопрама оксалат	25.54 мг,
что соответствует содержанию эсциталопрама	20 мг

Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат - 182.46 мг, целлюлоза микрокристаллическая - 19.25 мг, кроскармеллоза натрия - 12.5 мг, гипромеллоза - 4 мг, магния стеарат - 3.75 мг, кремния диоксид коллоидный - 2.5 мг.

**Состав оболочки:** гипромеллоза - .4.83 мг, макрогол 6000 - 1.19 мг, титана диоксид (Е171) - 0.63 мг, тальк - 0.35 мг,

10 шт. - блистеры Ал/Ал (1) - пачки картонные.  
10 шт. - блистеры Ал/Ал (2) - пачки картонные.  
10 шт. - блистеры Ал/Ал (3) - пачки картонные.  
10 шт. - блистеры Ал/Ал (6) - пачки картонные.  
10 шт. - блистеры Ал/Ал (9) - пачки картонные.

### **Фармакологические свойства:**

#### **Фармакодинамика**

Антидепрессант. Селективно ингибитирует обратный захват серотонина; повышает концентрацию нейромедиатора в синаптической щели, усиливает и пролонгирует действие серотонина на постсинаптические рецепторы.

Эсциталопрам практически не связывается с серотониновыми (5-HT), допаминовыми ( $D_1$  и  $D_2$ ) рецепторами,  $\alpha$ -адreno-,  $M$ -холинорецепторами, а также сベンзодиазепиновыми и опиоидными рецепторами.

Антидепрессивный эффект обычно развивается через 2-4 нед. после начала лечения. Максимальный терапевтический эффект лечения панических расстройств достигается примерно через 3 мес после начала лечения.

#### **Фармакокинетика**

Всасывание не зависит от приема пищи. Биодоступность - 80%. Время достижения  $C_{max}$  в плазме - 4 ч. Кинетика эсциталопрама линейна.  $C_{ss}$  достигается через 1 нед. Средняя  $C_{ss}$  составляет 50 нмоль/л (от 20 до 125 нмоль/л) и достигается при дозе 10 мг/сут. Каждый  $V_d$  - от 12 до 26 л/кг. Связывание с белками плазмы - 80%. Метаболизируется в печени до активных деметилированного и дидеметилированного метаболитов. После многократного применения средняя концентрация деметил- и дидеметилметаболитов составляет 28-31% и менее 5% соответственно от концентрации эсциталопрама. Метabolizm эсциталопрама с образованием деметилированного

метаболита происходит главным образом при участии изоферментов CYP2C19, CYP3A4 и CYP2D6. У лиц со слабой активностью изофермента CYP2C19 концентрация эсциталопрама может быть в 2 раза выше, чем у лиц с высокой активностью этого изофермента. Значительных изменений концентрации препарата при слабой активности изофермента CYP2D6 не отмечается.  $T_{1/2}$  после многократного применения - 30 ч. У основных метаболитов эсциталопрама  $T_{1/2}$  более продолжителен. Клиренс - 0.6 л/мин. Эсциталопрам и его основные метаболиты выводятся почками и большая часть - почками, частично выводится в форме глюкуронидов.  $T_{1/2}$  и AUC увеличивается у пациентов пожилого возраста.

## **Показания к применению:**

Депрессия, панические расстройства (в т.ч. с агорафобией).

## **Относится к болезням:**

- [Паническое расстройство](#)

## **Противопоказания:**

Одновременный прием ингибиторов МАО, детский и подростковый возраст до 15 лет, беременность, период лактации, повышенная чувствительность к эсциталопраму.

## **Способ применения и дозы:**

Принимают внутрь, независимо от приема пищи. В зависимости от показаний разовая доза - 10-20 мг/сут. Максимальная суточная доза - 20 мг. Длительность лечения - несколько месяцев. При прекращении лечения доза должна постепенно снижаться в течение 1-2 нед. для того, чтобы избежать возникновения синдрома "отмены".

Для пациентов пожилого возраста (старше 65 лет) рекомендуемая доза - 5 мг/сут, максимальная суточная доза - 10 мг.

При нарушении функции печени рекомендуемая начальная в течение первых 2 нед. лечения составляет 5 мг/сут. В зависимости от индивидуальной реакции доза может быть увеличена до 10 мг/сут.

Для пациентов со слабой активностью изофермента CYP2C19 рекомендуемая начальная доза в течение первых 2 нед. лечения - 5 мг/сут. В зависимости от индивидуальной реакции доза может быть увеличена до 10 мг/сут.

## **Побочное действие:**

Со стороны нервной системы: головокружение, слабость, бессонница или сонливость, судороги, трепор, двигательные нарушения, серотониновый синдром (ажитация, трепор, миоклонус, гипертермия), галлюцинации, мания, спутанность сознания, ажитация, тревога, деперсонализация, панические атаки, повышенная раздражительность, расстройства зрения.

Со стороны пищеварительной системы: тошнота, рвота, сухость слизистой оболочки полости рта, нарушения вкусовых ощущений, снижение аппетита, диарея, запор, изменение показателей функции печени.

Со стороны сердечно-сосудистой системы: ортостатическая гипотензия.

Со стороны эндокринной системы: снижение секреции АДГ, галакторея.

Со стороны половой системы: снижение либido, импотенция, нарушение эякуляции, аноргазмия (у женщин).

Со стороны мочевыделительной системы: задержка мочи.

Дermatologические реакции: кожная сыпь, зуд, экхимозы, пурпур, повышенное потоотделение.

Аллергические реакции: ангоневротический отек, анафилактические реакции.

Со стороны обмена веществ: гипонатриемия, гипертермия.

Со стороны костно-мышечной системы: артрит, миалгия.

Прочие: синуситы, синдром "отмены" (головокружение, головные боли и тошнота).

**Применение при беременности и кормлении грудью:**

Противопоказано применение при беременности и в период лактации (грудного вскармливания).

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

При одновременном применении с ингибиторами МАО повышается риск развития серотонинового синдрома и серьезных побочных реакций.

Совместное применение с серотонинергическими средствами (в т.ч. с трамадолом, триптанами) может привести к развитию серотонинового синдрома.

При одновременном применении с препаратами, снижающими порог судорожной готовности, повышает риск развития судорог.

Эсциталопрам усиливает эффекты триптофана и препаратов лития, повышает токсичность препаратов зверобоя, эффекты лекарственных средств, влияющих на свертывание крови (необходим контроль показателей свертывания крови).

Препараты, метаболизирующиеся с участием изофермента CYP2C19 (в т.ч. омепразол), а также являющиеся сильными ингибиторами CYP3A4 и CYP2D6 (в т.ч. флекаинид, пропафенон, метопролол, дезипримин, кломипримин, нортриптилин, рисперидон, тиоридазин, галоперидол), повышают концентрацию эсциталопрама в плазме крови.

Эсциталопрам повышает концентрацию в плазме дезипримина и метопролола в 2 раза.

**Особые указания и меры предосторожности:**

С осторожностью следует применять у пациентов с почечной недостаточностью (КК менее 30 мл/мин), гипоманией, манией, при фармакологически неконтролируемой эpileпсии, при депрессии с суициальными попытками, сахарном диабете, у пациентов пожилого возраста, при циррозе печени, при склонности к кровотечениям, одновременно с приемом лекарственных средств, снижающих порог судорожной готовности, вызывающих гипонатриемию, с этианолом, с препаратами, метаболизирующими с участием изоферментов системы CYP2C19.

Эсциталопрам следует назначать только через 2 нед. после отмены необратимых ингибиторов МАО и через 24 ч после прекращения терапии обратимым ингибитором МАО. Неселективные ингибиторы МАО можно назначать не ранее чем через 7 дней после отмены эсциталопрама.

У некоторых пациентов с паническим расстройством в начале лечения эсциталопрамом может наблюдаться усиление тревоги, которая исчезает обычно в течение последующих 2 нед. лечения. Чтобы уменьшить вероятность возникновения тревоги, рекомендуется использовать низкие начальные дозы.

Следует отменить эсциталопрам в случае развития эпилептических припадков или их учащении при фармакологически неконтролируемой эpileпсии.

При развитии маниакального состояния эсциталопрам следует отменить.

Эсциталопрам способен повышать концентрацию глюкозы в крови при сахарном диабете, что может потребовать коррекции доз гипогликемических препаратов.

Клинический опыт применения эсциталопрама свидетельствует о возможном увеличении риска реализации суициальных попыток в первые недели терапии, в связи с чем очень важно осуществлять тщательное наблюдение за пациентами в этот период.

Гипонатриемия, связанная со снижением секреции АДГ, на фоне приема эсциталопрама возникает редко и обычно исчезает при его отмене.

При развитии серотонинового синдрома эсциталопрам следует немедленно отменить и назначить симптоматическое лечение.

**Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами**

В период лечения пациентам следует избегать вождения автотранспорта и другой деятельности, требующей высокой концентрации внимания и скорости психомоторных реакций.

