

## Медостатин



### Код АТХ:

- [C10AA02](#)

### Международное непатентованное название (Действующее вещество):

- [Ловастатин](#)

### Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)  
[Госреестр](#)<sup>МНН</sup> [Википедия](#)<sup>МНН</sup>  
[PLC VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)<sup>англ</sup>

### Форма выпуска:

**Таблетки** голубого цвета, круглые, плоские, с риской на одной стороне; возможны вкрапления.

ловастатин	<b>1 таб.</b> 20 мг
------------	------------------------

*Вспомогательные вещества:* лактоза, крахмал желатинизированный, целлюлоза микрокристаллическая, гидроксианизол бутилированный, индигодин, магния стеарат.

10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3) - пачки картонные.  
10 шт. - упаковки ячейковые контурные (10) - пачки картонные.

### Фармакотерапевтическая группа:

- [Метаболики](#)

### Фармакологические свойства:

#### Фармакодинамика

Гиполипидемический препарат. Является пролекарством. В организме активное вещество препарата - ловастатин - гидролизует до активной формы -  $\beta$ -гидроксикислоты, которая является специфическим ингибитором ГМГ-КоА-редуктазы, что приводит к блокированию синтеза мевалоновой кислоты и, следовательно, нарушает синтез холестерина. Ингибирование синтеза холестерина в печени приводит к компенсаторному повышению образования ЛПНП-рецепторов, что приводит к увеличению элиминации из крови ЛПНП. Возможно также некоторое снижение образования ЛПНП за счет ингибирования синтеза ЛПОНП (предшественников ЛПНП) в печени.

Медостатин снижает содержание холестерина (Хс), триглицеридов, ЛПНП, ЛПОНП в плазме крови. Умеренно повышает содержание ЛПВП, обладающих антиатерогенным действием.

Поскольку конверсия ГМГ-КоА в мевалоновую кислоту является ранней стадией синтеза холестерина, терапия ловастатином не приводит к накоплению токсичных стеролов.

## Медостатин

Фармакологическая база данных (<http://drugs.thead.ru>)

---

При приеме препарата 1 раз/сут продолжительность действия составляет 24 ч. После отмены Медостатина при курсовом приеме действие сохраняется на протяжении 4-6 недель.

### Фармакокинетика

#### Всасывание и распределение

После приема внутрь ловастатин быстро абсорбируется из ЖКТ, при этом  $C_{max}$  достигается через 2-4 ч.  $C_{ss}$  достигается через 2-3 дня при ежедневном приеме препарата. При приеме препарата натощак степень абсорбции снижается на 30% по сравнению с приемом во время еды.

Связывание с белками плазмы составляет 95%. Ловастатин проникает через ГЭБ и плацентарный барьер.

#### Метаболизм и выведение

Ловастатин подвергается эффекту "первого прохождения", гидролизуется в печени с образованием фармакологически активной  $\beta$ -гидроксикислоты. В исследованиях на здоровых добровольцах идентифицировано еще три метаболита ловастатина. Выводится с желчью (83%) и с мочой (10%).

$T_{1/2}$  составляет около 3 ч.

### Показания к применению:

— для снижения повышенных уровней холестерина и ЛПНП у больных с первичной гиперхолестеринемией и смешанной гиперлипидемией (тип IIa и IIb по классификации Фредриксона), когда применение специальной диеты и физической нагрузки не дает желаемого результата.

### Относится к болезням:

- [Гиперхолестеринемия](#)
- [Холера](#)

### Противопоказания:

- острые заболевания печени;
- постоянное повышение активности печеночных трансаминаз неясного генеза;
- беременность;
- лактация (грудное вскармливание);
- повышенная чувствительность к препарату.

### Способ применения и дозы:

Медостатин назначают в средней дозе 10-20 мг 1 раз/сут. Препарат принимают во время ужина. При необходимости возможно постепенное повышение дозы (дозу увеличивают 1 раз в 4 недели). Максимальная доза составляет 80 мг в 2 приема во время завтрака и ужина. При снижении концентрации общего холестерина до 140 мг/100 мл (3.6 ммоль/л) или Хс-ЛПНП до 75 мг/100 мл (1.94 ммоль/л) дозу препарата следует уменьшить.

Пациенты должны соблюдать соответствующую диету на фоне приема препарата.

Прием препарата 2 раза/сут может быть более эффективным, чем 1 раз/сут.

Для **пациентов, получающих иммунодепрессивную терапию**, максимальная суточная доза составляет 20 мг.

**Пациентам с умеренными нарушениями функции почек** не требуется коррекции дозы. При **почечной недостаточности тяжелой степени (КК менее 30 мл/мин)** назначение препарата в дозах, превышающих 20 мг/сут, должно оправдываться клинической ситуацией.

### Побочное действие:

## Медостатин

Фармакологическая база данных (<http://drugs.thead.ru>)

---

*Со стороны пищеварительной системы:* редко - нарушения вкуса, сухость во рту, анорексия, тошнота, диарея, запор, метеоризм, повышение активности печеночных трансаминаз в плазме крови; в единичных случаях - холестатическая желтуха, гепатит, панкреатит.

*Со стороны ЦНС и периферической нервной системы:* редко - головокружение, головная боль, нарушения сна, судороги, парестезии, психические расстройства.

*Со стороны костно-мышечной системы:* повышение содержание экстракардиальной фракции КФК в плазме крови, миалгия, миопатия, миозит, рабдомиолиз.

*Со стороны системы кроветворения:* гемолитическая анемия, лейкопения, тромбоцитопения.

*Аллергические реакции:* кожная сыпь, крапивница, отек Квинке, токсический эпидермальный некролиз.

## Передозировка:

В настоящее время о случаях передозировки препарата Медостатин не сообщалось.

## Применение при беременности и кормлении грудью:

Медостатин противопоказан при беременности.

При необходимости применения препарата в период лактации следует решить вопрос о прекращении грудного вскармливания.

Препарат не рекомендуется назначать женщинам, которые планируют беременность в ближайшем времени. В случае подтверждения беременности Медостатин следует немедленно отменить.

**Женщины детородного возраста** должны применять надежные методы контрацепции в период терапии препаратом.

## Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

При одновременном применении Медостатина и антикоагулянтов - производных кумарина отмечается удлинение протромбинового времени.

При одновременном применении Медостатина с эритромицином, гемфиброзилом, иммунодепрессантами (в т.ч. циклоспорином) и никотиновой кислотой повышается риск развития рабдомиолиза с последующим развитием острой почечной недостаточности (особенно у пациентов с диабетической нефропатией).

## Особые указания и меры предосторожности:

С осторожностью назначают препарат при заболеваниях печени в анамнезе и при хроническом алкоголизме.

В случае стойкого повышения активности печеночных трансаминаз и/или содержания КФК в плазме крови Медостатин следует отменить.

Лечение Медостатином следует прервать или вообще отменить при общем тяжелом состоянии пациента вследствие сопутствующего заболевания.

Медостатин эффективно снижает общий холестерин плазмы и ЛПНП у больных с гетерозиготной семейной и несемейной гиперхолестеринемией. Препарат также эффективен при лечении смешанных форм гиперхолестеринемий.

При применении Медостатина у больных с неосложненным инсулинзависимым и инсулиннезависимым сахарным диабетом отмечается нормализация липидного профиля плазмы. При этом показатели глюкозы крови не изменяются на фоне проводимого лечения.

### **При нарушениях функции почек**

**Пациентам с умеренными нарушениями функции почек** не требуется коррекции дозы. При **почечной недостаточности тяжелой степени (КК менее 30 мл/мин)** назначение препарата в дозах, превышающих 20 мг/сут, должно оправдываться клинической ситуацией.

### **При нарушениях функции печени**

## **Медостатин**

Фармакологическая база данных (<http://drugs.thead.ru>)

---

Противопоказан при острых заболеваниях печени и постоянном повышении активности печеночных трансаминаз неясного генеза.

### **Условия хранения:**

Препарат следует хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.

### **Срок годности:**

3 года.

### **Условия отпуска в аптеке:**

По рецепту.

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