

## ОКИ (свечи)



### Код АТХ:

- [M01AE03](#)

### Международное непатентованное название (Действующее вещество):

- [Кетопрофен](#)

### Полезные ссылки:

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

[Госреестр](#)<sup>МНН</sup> [Википедия](#)<sup>МНН</sup>

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

### Форма выпуска:

**Суппозитории ректальные** от белого до светло-желтого цвета, торпедообразной формы.

	<b>1 супп.</b>
кетопрофена лизиновая соль	160 мг

Вспомогательные вещества: глицериды полусинтетические - 1.64 г.

5 шт. - стрипы (2) - пачки картонные.

**Суппозитории ректальные для детей** от белого до светло-желтого цвета, торпедообразной формы.

	<b>1 супп.</b>
кетопрофена лизиновая соль	60 мг

Вспомогательные вещества: глицериды полусинтетические.

5 шт. - стрипы (2) - пачки картонные.

### Фармакотерапевтическая группа:

- [Ненаркотические анальгетики, включая нестероидные и другие противовоспалительные средства](#)

## Фармакологические свойства:

### Фармакодинамика

НПВП. Оказывает противовоспалительное, анальгезирующее и жаропонижающее действие. Ингибируя ЦОГ-1 и ЦОГ-2, угнетает синтез простагландинов. Обладает антибрадикининовой активностью, стабилизирует лизосомальные мембраны и задерживает высвобождение из них ферментов, способствующих разрушению тканей при хроническом воспалении. Снижает выделение цитокинов, тормозит активность нейтрофилов.

Уменьшает утреннюю скованность и припухлость суставов, увеличивает объем движений.

Кетопрофена лизиновая соль, в отличие от кетопрофена, является быстрорастворимым соединением с нейтральной рН и за счет этого почти не раздражает ЖКТ.

### Фармакокинетика

#### Всасывание

После приема внутрь быстро и достаточно полно всасывается из ЖКТ, биодоступность составляет около 80%. Время достижения  $C_{max}$  после приема внутрь составляет 0.5 – 2 ч.

После ректального применения также быстро всасывается. Время достижения  $C_{max}$  после ректального применения 45-60 мин.

Величина концентрации в плазме линейно зависит от принятой дозы.

После местного применения концентрация кетопрофена в плазме очень низкая (менее 400 нг/мл) и следовательно недостаточна для системного действия.

#### Распределение

$C_{ss}$  достигается через 24 ч после начала его регулярного приема. До 99% кетопрофена связывается с белками плазмы, преимущественно с альбумином.  $V_d$  - 0.1-0.2 л/кг. Легко проникает через гистогематические барьеры и распределяется в тканях и органах. Кетопрофен хорошо проникает в синовиальную жидкость и соединительную ткань. Хотя концентрация кетопрофена в синовиальной жидкости несколько ниже, чем в плазме, она более стабильна (сохраняется до 30 ч).

#### Метаболизм

Кетопрофен в основном метаболизируется в печени, где он подвергается глюкуронизации с образованием сложных эфиров с глюкуроновой кислотой.

#### Выведение

Метаболиты выводятся в основном с мочой (до 76% в течение 24 ч). Препарат не кумулирует.

## Показания к применению:

### Для системного применения

#### Для взрослых

Симптоматическое лечение воспалительных процессов, сопровождающихся повышением температуры тела и болевыми ощущениями, в т.ч. воспалительных заболеваний верхних отделов дыхательных путей, воспалительных и ревматических заболеваний суставов:

- ревматоидный артрит;
- спондилоартриты;
- остеоартроз;
- подагрический артрит;
- воспалительное поражение околосуставных тканей.

#### Для детей (в возрасте старше 6 лет)

— кратковременное симптоматическое лечение воспалительных процессов, сопровождающихся повышением температуры тела и болевыми ощущениями, в т.ч. при заболеваниях опорно-двигательного аппарата и отите;

— купирование послеоперационных болей.

## Относится к болезням:

- [Артрит](#)
- [Артроз](#)
- [Остеоартрит](#)
- [Остеоартроз](#)
- [Отит](#)
- [Подагра](#)
- [Ревматизм](#)
- [Ревматические заболевания](#)
- [Ревматоидный артрит](#)
- [Спондилоартрит](#)

## Противопоказания:

- "аспириновая триада";
- повышенная чувствительность к кетопрофену или другим НПВС.

### Для системного применения

- язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения;
- язвенный колит в фазе обострения;
- болезнь Крона;
- дивертикулит;
- пептическая язва;
- выраженные нарушения функции почек;
- нарушения свертывания крови (в т.ч. гемофилия);
- детский возраст до 6 лет;
- III триместр беременности;
- период лактации.

При **системном применении** следует проявлять *осторожность* при анемии, бронхиальной астме, алкоголизме, табакокурении, алкогольном циррозе печени, гипербилирубинемии, печеночной недостаточности, сахарном диабете, дегидратации, сепсисе, хронической сердечной недостаточности, отеках, артериальной гипертензии, заболеваниях крови (в т.ч. лейкопении), дефиците глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, стоматите, в I и II триместрах беременности, а также у пациентов пожилого возраста.

## Способ применения и дозы:

**Взрослым и подросткам старше 14 лет** ректально назначают по 1 суппозиторию (160 мг) 2-3 раза/сут. Максимальная суточная доза - 480 мг. Во избежание чувства жжения при использовании суппозитория суппозиторий перед введением следует смочить водой.

Пациентам **пожилого возраста** дозу следует уменьшить примерно в 2 раза.

Ректально **детям в возрасте от 6 до 12 лет** (масса тела более 30 кг) назначают по 1 суппозиторию для детей (60 мг) 1-2 раза/сут. **Детям старше 12 лет** можно назначать по 1 суппозиторию (60 мг) 3 раза/сут. Суточная доза не должна превышать 5 мг/кг массы тела.

При **нарушении функции почек и печени** необходимо снижение дозы..

## Побочное действие:

*Со стороны пищеварительной системы:* боли в животе, диарея, стоматит, эзофагит, гастрит, дуоденит, эрозивно-

язвенные поражения ЖКТ, гематомезис, мелена, повышение уровня билирубина, повышение активности печеночных ферментов, гепатит, печеночная недостаточность, увеличение размеров печени.

*Со стороны ЦНС:* головокружение, гиперкинезия, тремор, вертиго, перепады настроения, тревожность, галлюцинации, раздражительность, общее недомогание, нарушение зрения.

*Аллергические реакции:* крапивница, ангионевротический отек, многоформная экссудативная эритема (в т.ч. синдром Стивенса-Джонсона), анафилактоидные реакции (отек слизистой оболочки полости рта, отек глотки, периорбитальный отек).

*Дерматологические реакции:* эритематозная экзантема, зуд, макуло-папулезная сыпь.

*Со стороны мочевыделительной системы:* болезненное мочеиспускание, цистит, отеки, гематурия.

*Со стороны системы кроветворения:* лейкоцитопения, лейкоцитоз, лимфангит, уменьшение протромбинового времени, тромбоцитопения, тромбоцитопеническая пурпура, увеличение размеров селезенки, васкулит.

*Со стороны дыхательной системы:* бронхоспазм, диспноэ, ощущение спазма гортани, ларингоспазм, отек гортани, ринит.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* гипертензия, гипотензия, тахикардия, боль в грудной клетке, синкопальные состояния, периферические отеки, бледность.

*Прочие:* конъюнктивит, нарушение менструального цикла, усиление потоотделения.

*Местные реакции при ректальном применении:* жжение, зуд, тяжесть в аноректальной области, обострение геморроя.

*При местном применении (полоскании):* аллергические реакции.

Кетопрофена лизиновая соль гораздо реже вызывает побочные эффекты по сравнению с кетопрофеном.

## **Передозировка:**

В настоящее время о случаях передозировки препаратом Оки не сообщалось.

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

Системное применение препарата Оки в III триместре беременности противопоказано. В I и II триместрах беременности применять препарат Оки следует с осторожностью и под контролем врача. При необходимости применения препарата в период лактации грудное вскармливание следует прекратить.

Женщинам, планирующим беременность, следует воздержаться от приема препарата Оки, т.к. на фоне его приема может снижаться вероятность имплантации яйцеклетки.

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

Индукторы микросомального окисления в печени (фенитоин, этанол, барбитураты, флумецинол, рифампицин, фенилбутазон, трициклические антидепрессанты) при одновременном применении с препаратом Оки усиливают метаболизм кетопрофена (увеличивают продукцию гидроксированных активных метаболитов).

На фоне одновременного применения с препаратом Оки снижается эффективность урикозурических препаратов, усиливается действие антикоагулянтов, антиагрегантов, фибринолитиков, этанола, побочные эффекты минералкортикоидов, глюкокортикоидов, эстрогенов; снижается эффективность антигипертензивных препаратов и диуретиков.

Одновременное применение препарата Оки с другими НПВС, ГКС, этанолом, кортикотропином может привести к образованию язв и развитию желудочно-кишечных кровотечений, к увеличению риска развития нарушений функций почек.

Одновременное назначение Оки с пероральными антикоагулянтами, гепарином, тромболитиками, антиагрегантами, цефоперазоном, цефамандолом и цефотетаном повышает риск развития кровотечений.

Препарат Оки при одновременном применении усиливает гипогликемическое действие инсулина и пероральных гипогликемических препаратов (необходим перерасчет дозы).

Совместное применение Оки с вальпроатом натрия вызывает нарушение агрегации тромбоцитов.

Кетопрофен при одновременном применении повышает концентрацию в плазме верапамила и нифедипина, лития, метотрексата.

Антациды и колестирамин при одновременном приеме внутрь с препаратом Оки снижают абсорбцию кетопрофена.

## Особые указания и меры предосторожности:

Во время лечения препаратом Оки необходимо проводить периодический контроль картины периферической крови и функционального состояния печени и почек.

При необходимости определения 17-кетостероидов препарат следует отменить за 48 ч до исследования.

Прием Оки может маскировать признаки инфекционного заболевания.

В случае ухудшения состояния пациента следует прекратить лечение препаратом.

Применение препарата Оки при бронхиальной астме может спровоцировать приступ удушья.

Длительное применение препарата может привести к сенсibilизации. В этом случае следует прекратить применение препарата и провести соответствующую терапию.

*Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами*

В период применения препарата следует воздержаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **При нарушениях функции почек**

Препарат в формах для системного применения противопоказан при выраженных нарушениях функции почек.

### **При нарушениях функции печени**

При **системном применении** следует проявлять *осторожность* при алкогольном циррозе печени, гипербилирубинемии, печеночной недостаточности.

### **Применение в пожилом возрасте**

Следует применять осторожность у пациентов пожилого возраста.

Пациентам **пожилого возраста** дозу следует уменьшить примерно в 2 раза.

### **Применение в детском возрасте**

Препарат противопоказан детям до 6 лет.

Ректально **детям в возрасте от 6 до 12 лет** (масса тела более 30 кг) назначают по 1 суппозиторию для детей (60 мг) 1-2 раза/сут. **Детям старше 12 лет** можно назначать по 1 суппозиторию (60 мг) 3 раза/сут. Суточная доза не должна превышать 5 мг/кг массы тела.

## Условия хранения:

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте при температуре до 25°C. Срок годности суппозитория ректальных – 5 лет, суппозитория ректальных для детей – 3 года.

## Условия отпуска в аптеке:

По рецепту.

**Источник:** [http://drugs.thead.ru/OKI\\_svechi](http://drugs.thead.ru/OKI_svechi)