

[Просидол](#)



Код АТХ:

- N02AX

Международное непатентованное название (Действующее вещество):

- Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин

Полезные ссылки:

[Цена в Яндексе](#) [Горздрав](#) [Столички](#) [Апрель](#)

[Госреестр^{МНН}](#) [Википедия^{МНН}](#)

[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru Drugs.com^{англ}](#)

Фармакотерапевтическая группа:

- Нейротропные средства

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика

Опиоидное анальгезирующее средство. Оказывает также седативное, противокашлевое и спазмолитическое действие. Активирует антиноцицептивную систему, изменяет эмоциональное восприятие боли. Стимулируя опиатные рецепторы в ЖКТ, снижает моторику кишечника. На сфинктеры влияния не оказывает. Вызывает миоз. Оказывает активирующее влияние на рвотный центр, обладает токолитическим действием. Угнетает дыхательный центр (значительно слабее, чем морфин).

Длительность анальгезирующего действия при приеме внутрь - 4-6 ч, при парентеральном введении - 1.5-6 ч (в зависимости от индивидуальной чувствительности и дозы), 15-30 мин - после в/м введения.

При длительном применении (более 3 мес) анальгетическая активность снижается (вследствие развития толерантности).

Фармакокинетика

Хорошо всасывается при любом способе введения. Связь с белками плазмы - 40%.

Метаболизируется в печени с образованием неактивных глюкуронизированных метаболитов.

Выделяется, в основном, почками, как в виде метаболитов, так и в активной форме.

Показания к применению:

Болевой синдром (сильной и умеренной степени выраженности):

- злокачественные новообразования различной локализации;
- травма;
- инфаркт миокарда;
- острый панкреатит;
- язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;
- желчная колика;
- почечная колика;
- кишечная колика;
- послеоперационный период;
- синдром Лериша;
- облитерирующий эндартериит;
- премедикация;
- общая анестезия (в качестве анальгезирующего компонента);
- болезненные диагностические процедуры.

Относится к болезням:

- [Аnestезия](#)
- [Желчная колика](#)
- [Кишечная колика](#)
- [Кишечные колики](#)
- [Миокардит](#)
- [Панкреатит](#)
- [Почечная колика](#)
- [Травмы](#)
- [Язвенная болезнь](#)
- [Язвенная болезнь желудка](#)

Противопоказания:

- гиперчувствительность;
- угнетение дыхательного центра;
- печеночная и/или почечная недостаточность;
- коматозное состояние;
- алкогольная интоксикация;
- артериальная гипотензия;
- органические заболевания ЦНС;
- эпилепсия и тонико-клонические судороги в анамнезе;
- бронхиальная астма;
- дыхательная недостаточность.

С осторожностью: беременность, период лактации.

Способ применения и дозы:

При болевом синдроме у **онкологических больных** - внутрь, по 25-50 мг 2-3 раза/сут; суточная доза - 50-250 мг (в

зависимости от интенсивности боли и предшествующей терапии).

При травматических болях, язве желудка, печеночных, почечных и кишечных коликах, в послеоперационном периоде - п/к или в/м, по 10-40 мг или в/в - 5-10 мг; суточная доза - 20-60 мг.

При премедикации - в/м или в/в капельно, 5-10 мг; при общей анестезии в качестве анальгезирующего компонента - в/в, 0.2-0.7 мг/кг/ч.

При остром инфаркте миокарда - в/в, 0.1 мг/кг (в разведении в 20 мл 0.9% раствора натрия хлорида) или в/м 5-10 мг.

При синдроме Лериша и облитерирующем эндартериите - в/м 10-15 мг. Буккально, по 10-20 мг, внутрь - 25 мг. Суточная доза - до 250 мг.

Побочное действие:

Со стороны ЦНС: головокружение, слабость, головная боль; судороги, нарколепсия.

Со стороны пищеварительной системы: сухость слизистой оболочки полости рта, тошнота, рвота, нарушение функции печени, атония кишечника.

Со стороны сердечно-сосудистой системы: снижение АД, брадикардия.

Со стороны мочеполовой и мочевыделительной системы: атония мочевого пузыря, нарушение функции почек, amenорея, снижение либидо.

Прочие: аллергические реакции, привыкание, синдром отмены, при в/в введении - нарушение дыхания.

Местные реакции: болезненность и гиперемия в месте введения.

Передозировка:

Симптомы: одышка, апноэ.

Лечение: антагонисты наркотических анальгетиков (налоксон).

Применение при беременности и кормлении грудью:

С осторожностью: беременность, период лактации.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Усиливает действие гипотензивных лекарственных средств.

Транквилизаторы, снотворные, этанол, антидепрессивные лекарственные средства усиливают действие.

Налоксон и налтрексон являются специфическими антагонистами.

Особые указания и меры предосторожности:

Обладает значительным наркогенным потенциалом, лекарственная зависимость не может быть полностью исключена.

При нарушениях функции почек

Противопоказание — почечная недостаточность.

При нарушениях функции печени

Противопоказание — печеночная недостаточность.

Источник: <http://drugs.thead.ru/Prosidol>