

## Форма рецептурного бланка № 148-1/у-88

Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

Наименование (штамп)  
медицинской организации

1

наименование (штамп)  
индивидуального предпринимателя  
(указать адрес, номер и дату лицензии,  
наименование органа государственной  
власти, выдавшего лицензию)

Код формы по ОКУД 3108805  
Медицинская документация  
Форма № 148-1/у-88  
Утверждена приказом  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 14 января 2019 г. № 4н

Серия | 1 | 2 | 3 | 4 | N | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |

РЕЦЕПТ

"10" января 2020 г.  
(дата оформления рецепта)

(взрослый, детский - нужно подчеркнуть)

Фамилия **2** инициалы имени и отчества (последнее - при наличии)  
пациента **Иванов И.И.**

Дата рождения **14.03.1954** **3**

Адрес места жительства или № медицинской карты амбулаторного пациента,  
получавшего **4** медицинскую помощь в амбулаторных условиях  
**123456, г. Морской, ул. Береговая, д.4, кв.5**

Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) лечащего  
врача (фельдшера, акушерки) **Петров П.П.** **5**

Руб. Коп. Rp: **Tapentadol 50 mg** **6**

**D.t.d. №20 in tab.prolong.obd.** **7**

**8** *5 по 1 таблетке 2 раза в сутки,  
независимо от приема пищи, не  
разжевывать, не измельчать.  
На протяжении 10 дней.*

Подпись и печать лечащего врача  
(подпись фельдшера, акушерки) **9**

*Личная  
печать врача*

Рецепт действителен в течение 15 дней

10

М.П.

Для  
рецептов

\*Сокращенная информация, за полной информацией обращайтесь к тексту  
Приказа МЗ РФ №4н от 14 января 2019г.

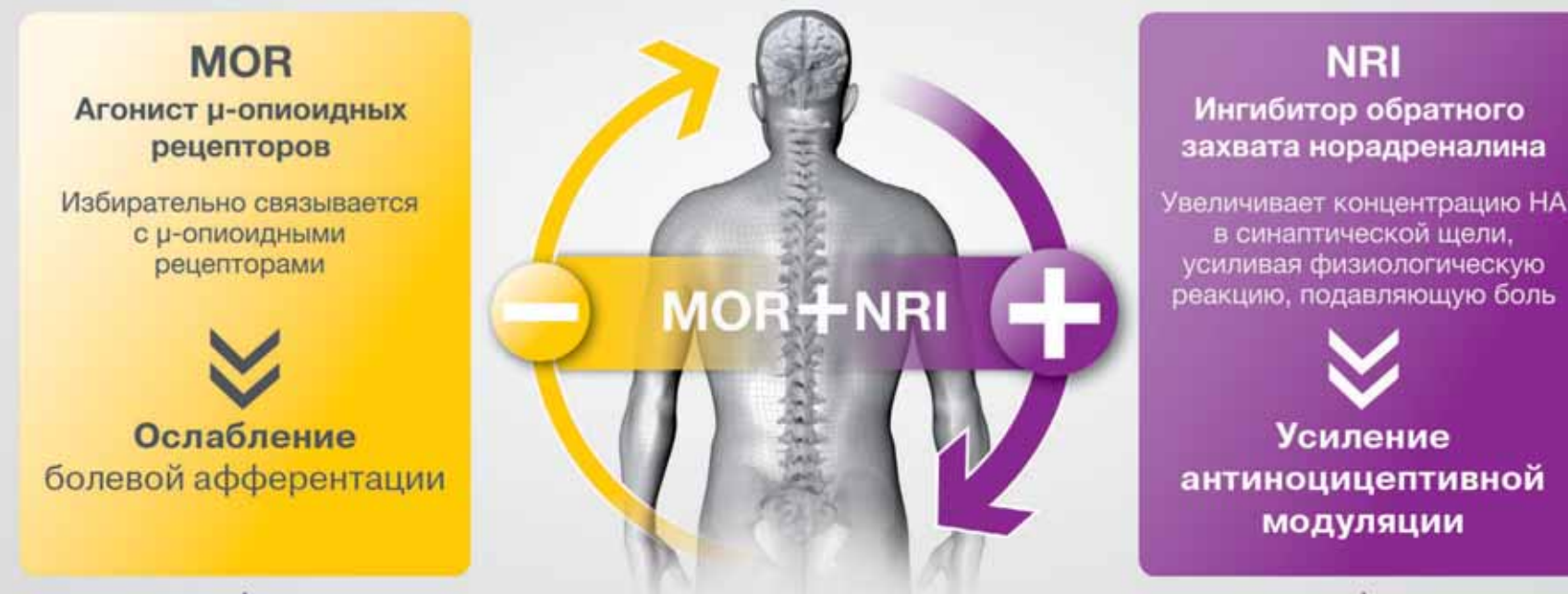
## **ОФОРМЛЕНИЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №148-1/У-88**

в соответствии с Приказом МЗ РФ от 14 января 2019 г. №4н "Об утверждении порядка  
назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные  
препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения"\*

- 1 В левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.
- 2 Указываются фамилия, инициалы имени и отчества (при наличии) пациента.
- 3 Указывается дата рождения пациента (число, месяц, год).
- 4 Указывается адрес места жительства (места пребывания или места фактического проживания) пациента или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях.
- 5 Ручным способом или с помощью штампа указываются фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) медицинского работника, назначившего лекарственные препараты и оформившего рецепт.
- 6 Указывается наименование лекарственного препарата (международное непатентованное наименование, группировочное или химическое наименование, торговое наименование) на латинском языке, форма выпуска, дозировка, количество (количество действующих веществ указывается в соответствии с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата).
- 7 Допускается использование сокращений.
- 8 Способ применения обозначается с указанием дозы, частоты, времени приема относительно сна (утром, на ночь) и его длительности, а для лекарственных препаратов, взаимодействующих с пищей, - времени их употребления относительно приема пищи (до еды, во время еды, после еды) запрещается ограничиваться общими указаниями, например, "Внутреннее", "Известно".
- 9 Рецепт подписывается медицинским работником и заверяется его печатью.
- 10 Рецепты, оформленные на рецептурном бланке формы №148-1/у-88, действительны в течение 15 дней со дня оформления.

! Содержание, используемое в бланке рецепта, приведено исключительно  
в качестве примера заполнения и не подлежит передаче пациенту.

# СОВРЕМЕННЫЙ АНАЛЬГЕТИК ЦЕНТРАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ



ТАПЕНТАДОЛ: 1 МОЛЕКУЛА – 2 ЭФФЕКТА\*\*

\*НА - норадреналин

\*\*Инструкция по медицинскому применению препарата Палексия, таблетки пролонгированного действия

## СОКРАЩЕННАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Торговое наименование: Палексия. МНН: тапентадол. Лекарственная форма: таблетки пролонгированного действия, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 100 мг, 150 мг, 200 мг, 250 мг. Фармакологические свойства. Тапентадол — мощный анальгетик, являющийся агонистом μ-опиоидных рецепторов и ингибитором обратного захвата норадреналина. Тапентадол непосредственно оказывает анальгетическое действие без участия фармакологически активных метаболитов. Тапентадол продемонстрировал эффективность при боли ноцицептивного, нейропатического, висцерального генеза и при боли, вызванной воспалительным процессом. В ходе клинических исследований препарата при боли в спине, онкологических и невонкологических болях была подтверждена обезболивающая эффективность тапентадола. Действие на сердечно-сосудистую систему: при тщательном изучении интервала QT никаких эффектов от приема терапевтических и превышающих терапевтические доз тапентадола в отношении интервала QT установлено не было. Тапентадол не оказывал значимых эффектов и на другие параметры ЭКГ (ЧСС, интервал PR, комплекс QRS, морфологию зубца Т и U). Показания к применению. Хронический болевой синдром средней и высокой степени тяжести. Препарат применяется лишь при болевом синдроме средней и сильной интенсивности, требующем назначения опиоидных анальгетиков. Противопоказания к применению. Гиперчувствительность к тапентадолу или любому из вспомогательных веществ, входящих в состав препарата; в ситуациях, когда противопоказаны препараты-агонисты μ-опиоидных рецепторов; тяжелая почечная недостаточность; тяжелая печеночная недостаточность; возраст до 18 лет; дефицит лактазы; непереносимость лактозы; глюкозо-галактозная мальабсорбция. Полный перечень противопоказаний содержится в инструкции по применению. С осторожностью: при повышенном риске неправильного применения или злоупотребления препарата; при нарушении функции дыхания; у пациентов с судорожным синдромом в анамнезе или любыми состояниями, которые увеличивают риск развития судорог; у пациентов с печеночно-недостаточностью средней степени тяжести; у пациентов с патологией желчевыводящих путей и острым панкреатитом; у пациентов с повышенным артериальным давлением. Необходимо осторожность при одновременном применении с серотонинergicкими препаратами. Режим дозирования и способ применения. Препарат Палексия в таблетках пролонгированного действия, покрытых пленочной оболочкой, следует принимать дважды в сутки, приблизительно через 12 часов, независимо от приема пищи. Таблетку необходимо принять внутрь с достаточным количеством жидкости, не разжевывая, не раздавливая и не растворяя. Рекомендуется постепенное снижение дозы препарата перед полной его отменой в целях предупреждения развития синдрома отмены. Подробное описание способа применения содержится в инструкции по применению. Коррекция доз у пациентов с легкой или умеренной почечной недостаточностью не требуется. Коррекция доз у пациентов с легкой печеночной недостаточностью не требуется. Необходимо соблюдать осторожность при назначении препарата Палексия пациентам с умеренно выраженной печеночной недостаточностью. Рекомендованные дозы для пожилых пациентов с нормальной функцией почек и печени, следят соблюдать осторожность при выборе дозы и не превышать рекомендуемые. Побочное действие. Примерно у 65% пациентов, принимавших препарат Палексия в таблетках, покрытых пленочной оболочкой, наблюдались побочные действия, преимущественно легкой или умеренной интенсивности. Наиболее частыми из них были нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта и центральной нервной системы (тошнота, головокружение, рвота, сонливость и головная боль). Полный перечень побочных эффектов содержится в инструкции по применению. Передозировка. Данные по передозировке очень ограничены. Следует ожидать симптомов, присущих всем препаратам, обладающим центральным анальгетическим действием и характеризующимся средством к μ-опиоидным рецепторам симптомов - миоз, рефлекс, коллапс, нарушение сознания вплоть до комы, судороги и угнетение дыхания с возможностью его остановки. Меры неотложной помощи при передозировке указаны в инструкции по применению. Полная информация по препарату содержится в инструкции по применению.

**ФОРМЫ ВЫПУСКА: 50 МГ №20; 100 МГ №20, №60; 150 МГ №20.**

Информация предназначена исключительно для медицинских и фармацевтических работников. Подлежит распространению только в местах проведения медицинских или фармацевтических выставок, семинаров, конференций и иных подобных мероприятий. 6666722002LT0122 от 25.08.2020 Дата выхода: август 2020 г. РУ № ЛП-002631 от 22.09.2014 Организация, принимающая претензии: АО «Нижфарм», 603950, Нижний Новгород, Бокс 459, ул. Салганская, д. 7. Тел.: (831) 278-80-88, факс: (831) 430-72-28, med@stada.ru

**ОТВЕТСТВЕННОЕ ПРИМЕНЕНИЕ**  
opioid.ru

