

Форма рецептурного бланка № 148-1/у-88

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Наименование (штамп)
Медицинской организации

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

1

Код формы по ОКУД 3108805
Медицинская документация
Форма N 148-1/у-88
Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 14 января 2019 г. N 4н

Серия [1][2][3][4] N [5][6][7][8][9]

РЕЦЕПТ

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

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

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

2

Дата рождения **14.03.1954**

3

Адрес места жительства или N медицинской карты амбулаторного пациента,
получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях
123456, г. Морской, ул. Береговая, д.4, кв.5

4

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

5

Руб. Коп. Rp: **Tapentadoli 50 mg**

6

D.t.d. №20 in tab.prolong.obd.

7

8

**S. 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

М.П.

10

Для
рецептов

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.

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

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

СОВРЕМЕННЫЙ АНАЛЬГЕТИК ЦЕНТРАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ



*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 неонкологических болях была подтверждена обезболивающая эффективность тапентадола. Действие на сердечно-сосудистую систему: при тщательном изучении интервала QT никаких эффектов от приема терапевтических и превышающих терапевтические дозы тапентадола в отношении интервала QT установлено не было. Тапентадол не оказывал значимых эффектов и на другие параметры ЭКГ (MCC, интервал PR, комплекс QRS, морфологию зубца T и U). **Показания к применению.** Хроническая болевая 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 препаратом; при нарушении функции дыхания; у пациентов с черепно-мозговой травмой и угнетением сознания; у пациентов с судорожным синдромом в анамнезе или любыми состояниями, которые увеличивают риск развития судорог; у пациентов с печеночной недостаточностью средней степени тяжести; у пациентов с патологией желчевыводящих путей и острым панкреатитом; у пациентов с пониженным артериальным давлением. **Необходима осторожность при одновременном применении с серотонинергическими препаратами.** **Режим дозирования и способ применения.** Препарат Палексия в таблетках пролонгированного действия, покрытых пленочной оболочкой, следует принимать дважды в сутки, приблизительно через каждые 12 часов, независимо от приема пищи. Таблетку необходимо принять внутрь с достаточным количеством жидкости, не разжевывая, не разламывая 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 печени и почек такие же, как и для пациентов среднего возраста с нормальной функцией почек и печени. Поскольку у пожилых пациентов более вероятно снижение функции почек и печени, следует соблюдать осторожность при выборе дозы и не превышать рекомендуемые. **Побочное действие.** Примерно у 85% 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 характеризующимися средством к μ -опиоидным рецепторам симптомов - мидоз, рвота, 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. 6666T22002LT0122 от 25.08.2020 Дата выхода: август 2020 г. РY № 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

ПАЛЕКСИЯ®



opioid.ru

