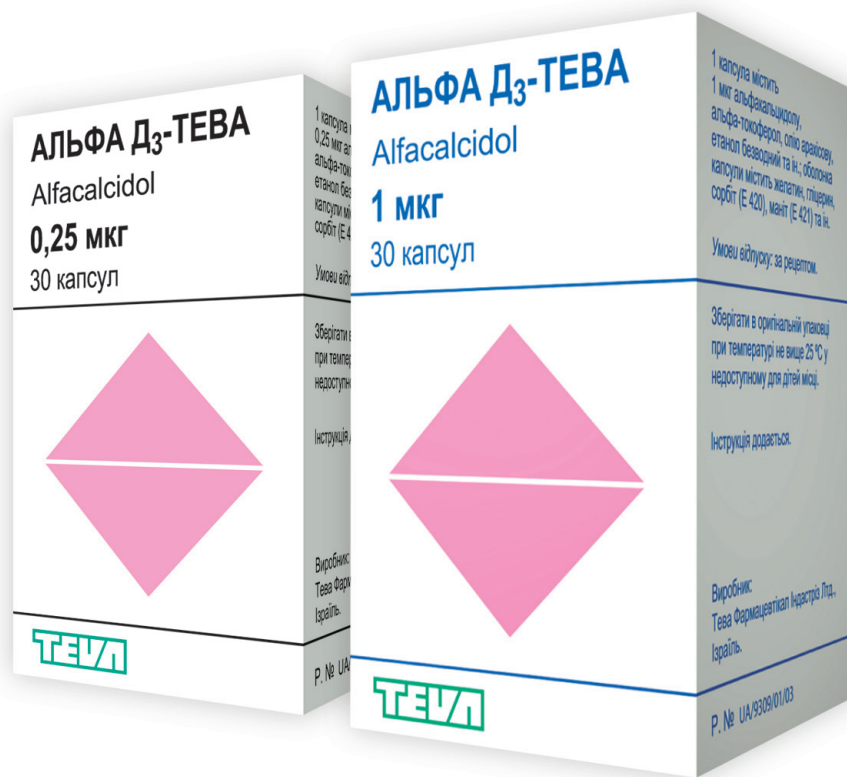


АЛЬФА Д₃-ТЕВА

*предупреждает переломы
при любой форме остеопороза¹*



**В 2 РАЗА ЭФФЕКТИВНЕЕ
ВИТАМИНА D^{2,3}**



ООО «ТЕВА УКРАИНА»
03680, Киев, ул. Физкультуры, 30-В, БЦ «Фаренгейт».
Тел.: (38044) 594 70 80, факс: (38044) 594 70 81
www.teva.ua

¹ Schacht E., Richey F. et al. «The therapeutic effects of alfacalcidol on bone strength, muscle metabolism and prevention of falls and fractures». Musculoskeletal Neuronal Interact 2005; 5(3): 273-284.

² Ringe J.D., Dorst A. et al. Superiority of alfacalcidol over plain vitamin D in the treated of glucocorticoid-induced osteoporosis. Reumatol Int 2004; 24(2): 63-70.

³ Ringe J.D. et al. Poster ASBMR, 2008.

Информация предназначена для профессиональной деятельности медицинских и фармацевтических работников.

Альфа Д₃-Тева. Р.с. № UA/9309/01/01, UA/9309/01/02, UA/9309/01/03 от 25.02.2009 г. **Состав.** 1 капсула содержит альфакальцидола 0,25 мкг или 0,5 мкг, или 1,0 мкг. **Фармакотерапевтическая группа.** Витамины. Препараты витамина D и его аналогов. Альфакальцидол. **Код АТС.** A11C C03. **Показания.** Основные типы и формы остеопороза (постменопаузальный остеопороз, остеопороз, связанный с лечением глюкокортикоидами, сенильный); остеомаляция как следствие недостаточного всасывания, например в случае мальабсорбции и постгастректомического синдрома; гипопаратиреоз; гипофосфатемический витамин D-резистентный рахит/остеомаляция (как дополнительная терапия); остеоидистрофия при хронической почечной недостаточности, для значительного снижения частоты падений у людей пожилого возраста. **Противопоказания.** Повышенная чувствительность к альфакальцидолу, арахису, сое или к любым другим компонентам препарата; гиперчувствительность к витамину D и проявления интоксикации витамином D; уровень кальция в плазме крови >2,6 ммоль/л; произведение концентраций кальций × фосфат в плазме крови >3,7 (ммоль/л)²; алкалоз с уровнем pH венозной крови >7,44 (лактаталкалозный синдром, синдром Бернетта); дети в возрасте до 6 лет с массой тела до 20 кг. **Побочные реакции.** Если доза альфакальцидола не отрегулирована, возможно повышение уровня кальция в крови, исчезающее при снижении дозы или временном прекращении приема препарата. Признаками возможного повышения уровня кальция в крови является утомляемость, желудочно-кишечные расстройства (рвота, изжога, боль в животе, тошнота, ощущение дискомфорта в области эпигастрия, запор, диарея), анорексия, сухость во рту, умеренная боль в мышцах, костях, суставах. Возможны такие побочные реакции: редко (<1/10 000, <1/1000) — незначительное повышение уровня фосфатов в крови, с целью предупреждения которого пациенту можно назначить ингибиторы абсорбции фосфатов (такие как соединения алюминия); тахикардия; слабость, головная боль, головокружение, сонливость; очень редко (<1/10 000), включая единичные случаи — гетеротопическая кальцификация (роговица и кровеносные сосуды), исчезающая после отмены препарата; незначительное повышение липопротеинов высокой плотности в плазме крови; у пациентов с выраженными нарушениями функции почек возможно развитие гиперфосфатемии; кожные аллергические реакции (зуд) и анафилактический шок, последний может быть вызван арахисовым маслом, входящим в состав лекарственного средства. **Производители.** «Тева Фармацевтикал Индастриз Лтд.», ул. ХаМарлех 2, а/я 1142, 91010, Иерусалим, Израиль; «Р.П. Шерер ГмбХ и Ко. КГ», Гаммельсбахер Штрассе 2, 69412, Эбербах, Германия. **Полная информация о лекарственном препарате находится в инструкции по медицинскому применению.**