




elonva[®]
corifolitropina alfa



Puregon[®]
FSH recombinante Folitropina beta



Orgalutran[®]
ganirelix

ELONVA[®] (ЕЛОНВА)

Розчин для ін'єкцій, діюча речовина: корифолітропін альфа (100 мкг або 150 мкг), рекомбінантний фолікулостимулюючий гормон з подовженою тривалістю активності.

Показання: Контрольована стимуляція яєчників у поєднанні з антагоністом ГРГ (гонадотропін-рилізінг гормону) для розвитку чисельних фолікулів у жінок, які беруть участь у програмі Допоміжних репродуктивних технологій (ДРТ).

Протипоказання:

- підвищена чутливість до активної речовини або до будь-якої з допоміжних речовин;
- вагітність, пухлини яєчників, молочних залоз, матки, гіпофіза або гіпоталамуса;
- патологічна (не менструальна) вагінальна кровотеча без відомої/діагностованої етіології;
- первинна дисфункція яєчників;
- синдром гіперстимуляції яєчників, синдром полікістозу яєчників в анамнезі;
- кісти яєчників або збільшення яєчників;
- попередній цикл КСЯ, що призвів до утворення більш ніж 30 фолікулів розміром ≥ 11 мм, які вимірюються при ультразвуковому дослідженні;
- кількість базальних антральних фолікулів >20 ;
- фіброзні пухлини матки, несумісні з вагітністю;
- пороки розвитку репродуктивних органів, несумісні з вагітністю.

Фертильність, застосування у період вагітності або годування груддю: Вагітність. Застосування препарату Елонва під час вагітності протипоказане. **Годування груддю.** Застосування препарату Елонва під час годування груддю не показано. **Фертильність.** Застосування препарату Елонва показано при безплідді.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Оскільки корифолітропін альфа не є субстратом цитохромних Р450 ензимів, не очікується жодної взаємодії з іншими лікарськими засобами.

PUREGON[®] (ПУРЕГОН[®])

Розчин для ін'єкцій, діюча речовина: фолітропін бета (300 МО або 600 МО)

Показання: У дорослих жінок – лікування жіночого безпліддя:

- ановуляція (включаючи синдром полікістозних яєчників) у жінок, у яких лікування кломіфену цитратом не ефективно;
- для контролю гіперстимуляції яєчників при індукції множинного розвитку фолікулів під час проведення ДРТ.

У дорослих чоловіків – недостатній сперматогенез внаслідок гіпогонадного гіпогонадизму.

Протипоказання:

- гіперчутливість до будь-якого з компонентів препарату;
 - пухлини яєчників, молочної залози, матки, яєчок, гіпофіза або гіпоталамуса;
 - первинна недостатність статевих залоз.
- Додатково для жінок:
- вагітність;
 - вагінальні кровотечі невідомої етіології;
 - кісти яєчників або збільшення яєчників, не пов'язане із синдромом полікістозних яєчників;
 - порушення анатомії репродуктивних органів, несумісне з вагітністю;
 - фіброма матки, несумісна з вагітністю.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Вагітність. Застосування препарату Пурегон[®] у період вагітності протипоказане. **Годування груддю.** Немає даних клінічних досліджень і досліджень на тваринах щодо виведення фолітропіну бета з грудним молоком. Фолітропін бета може впливати на продукування грудного молока. **Фертильність.** Пурегон[®] призначений для лікування жінок, які проходять процедуру стимуляції яєчників або контрольованої гіперстимуляції яєчників у програмі ДРТ.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Одночасне застосування препарату Пурегон[®] і кломіфену цитрату може посилити реакцію яєчників. Після проведення десенситизації гіпофіза за допомогою аналогів гонадотропіну рилізінг-гормону, для досягнення достатньої реакції яєчників може бути потрібна більша доза препарату Пурегон[®].

ORGALUTRAN[®] (ОРГАЛУТРАН[®])

Розчин для ін'єкцій 0,5 мг/мл по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці, діюча речовина: ganirelix, антагоніст гонадотропін-рилізінг гормону, призначає тільки спеціаліст, який має досвід лікування безпліддя.

Показання: Попередження передчасного підйому рівня лютеїнізуючого гормону у жінок, яким проводять контрольовану гіперстимуляцію яєчників з використанням допоміжних репродуктивних технологій (ДРТ).

Протипоказання: Порушення функції нирок або печінки помірного або важкого ступеня тяжкості.

Вагітність або період годування груддю.

Підвищена чутливість до:

- діючої речовини
- інших компонентів препарату
- гонадотропін-рилізінг гормону (ГнРГ)
- інших аналогів ГнРГ

Препарат не рекомендується призначати жінкам з тяжкими алергічними захворюваннями.

Несумісність. Через відсутність досліджень для оцінки сумісності цей лікарський засіб не слід змішувати з іншими лікарськими засобами.

* зареєстрована торгова марка MERCK & CO., Inc., Kenilworth, N.J., U.S.A

Перед призначенням будь-якого препарату, згаданого у цьому матеріалі, будь ласка, ознайомтеся з повним текстом інструкції виробника щодо застосування препарату.

МСД не рекомендує застосовувати продукти з метою, які відрізняються від тих, які описані в інструкції по застосуванню даного препарату.