

Показання	Початкове дозування (1-7 день)	Титрація дозування (8-14 день)	Максимальне дозування (за необхідності)
Нейропатичний біль	75 мг 2 рази на добу	150 мг 2 рази на добу	300 мг 2 рази на добу
Генералізований тривожний розлад	75 мг 2 рази на добу	150 мг 2 рази на добу	300 мг 2 рази на добу
Фіброміалгія	75 мг 2 рази на добу	150 мг 2 рази на добу	300 мг 2 рази на добу

Скорочена інструкція для медичного застосування препарату НЕОГАБІН 75, 150
Діюча речовина. Прегабалін. Лікарська форма. Капсули по 75 мг або по 150 мг. Фармакотерапевтична група. Протиепілептичні засоби. Фармакологічні властивості. Прегабалін зв'язується з допоміжною субодиницею (альфа2-дельта-блоку) потенціалозалежних кальцієвих каналів у центральній нервовій системі. Показання. Невропатичний біль. Епілепсія. Генералізований тривожний розлад. Фіброміалгія. Протипоказання. Гіперчувствливість до діючої речовини або будь-якої із допоміжних речовин. Побічні реакції. Запаморочення і сонливість, посилення апетиту, сплутаність свідомості, дезорієнтація, дратівливість, ейфоричний настрій, зниження лібідю, безсоння, атаксія, порушення координації, порушення рівноваги, розлади уваги, погіршення пам'яті, тремор, дизартрія, парестезія, седация, в'ялість, головний біль, летаргія, нечіткість зору, диплопія, кон'юнктивіт, вертиго, блювання, запор, сухість у роті, метеоризм, гастроентерит, еректильна дисфункція, імпотенція, периферичний набряк, набряки, порушення ходи, відчуття сп'яніння, втома, збільшення маси тіла тощо. Категорія відпуску. За рецептом. Р. П. МОЗ України: №UA/13702/01/01, №UA/13702/01/02; Наказ МОЗ України від 27.06.2014 №437. Виробник: ТОВ «Фарма Старт», Україна, 03124, м. Київ, бульвар В. Гавела, 8. ТОВ «Фарма Старт» та ТОВ «АСІНО УКРАЇНА» входять до групи компаній Асіно (Швейцарія). Повна інформація знаходиться в інструкціях для медичного застосування препаратів. Інформація для медичних і фармацевтичних працівників, для розміщення в спеціалізованих виданнях для медичних установ та лікарів, і для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики. 1. Arez J.C. et al. BMC Neurology 2008; 8:33. 2. Dworkin R.H. et al. Neurology 2003; 60:1274-83. 3. Cord L.J. et al. Pain 2008;136(3):419-31. 4. Arnold L.M. et al. J Pain. 2008 Sep; 9(9):792-805. 5. Rickels K. et al. Arch Gen Psychiatry. 2005 Sep; 62(9):1022-30. 6. Baldwin D.S. et al. Neuropsychiatr Dis Treat. 2013; 9:883-92. 7. Клінічне дослідження з оцінки біоеквівалентності лікарських препаратів. Код дослідження: PRG-FS. Заключний звіт, 2014, стор. 8. 8. <http://eudragmdp.ema.europa.eu/inspections/gmpc/searchGMPCompliance.do>, країна - Україна, ZVA/LV/2019/018H. 9. Лабораторна інформаційна менеджмент- система LIMS; система управління процесами якості виробництва TrackWise4, програмне забезпечення Empower Pro 3. 10. <https://rx.ua/veshestvo/pregabalin-31073-pregabalin-pregabalin-pregabalin/>.

ПОЗБАВСЯ БОЛЮ, поринь у життя!



НЕОГАБІН
прегабалін

- ◆ Доведена ефективність при нейропатичному болю, фіброміалгії та генералізованому тривожному розладі¹⁻⁶
- ◆ Доведена біоеквівалентність оригінальному прегабаліну⁷
- ◆ Виробництво та контроль якості за стандартом GMP Європейського Союзу⁸





Високотехнологічне
українське
виробництво⁸



Сертифікат GMP
Європейського союзу з 2019 року⁹

Неогабін –

прегабалін з доведеною
оригінатору біоеквівалентністю^{7,10}

Оригінальний прегабалін

A

НЕОГАБІН 150

B.1.1

НЕОГАБІН 75

B.1.1

Категорія А – оригінальний препарат

Категорія В. 1. 1 – лікарський засіб, взаємозамінність
якого доведена шляхом проведення дослідження
in vivo-біоеквівалентності, з оригінальним
лікарським засобом

