

## Состав и форма выпуска

Капсулы, оранжевого цвета.

Одна капсула содержит 250 мг этосуксимида.

*Другие компоненты:* содержимое капсулы - полиэтиленгликоль 400.

*Покрытие капсулы:* этилгидроксibenзоат натрия, пропил п-гидроксibenзоат натрия (E 217), желатин, 85% глицерин, этилванилин, диоксид титана (E 171), желтый оксид железа (E172).

## Фармакологическое действие

Петинимид оказывает противосудорожное, миорелаксирующее, болеутоляющее. Угнетает моторные центры коры большого мозга, повышает судорожный порог. Механизм действия связан с угнетением синаптической передачи в моторных зонах коры головного мозга, что повышает порог возникновения эпилептических припадков.

## Фармакокинетика

*Всасывание и распределение*

Эффективная концентрация этосуксимида в плазме крови составляет 40-100 мкг/мл. Стах достигается через 8-10 дней после начала применения.

*Метаболизм и выведение*

Биотрансформируется в печени. T1/2 у взрослых составляет 56-60 ч, у детей – 30-36 ч.

Этосуксимид выводится с мочой, до 20% – в неизмененном виде.

## Показания к применению

- Малые эпилептические припадки;
- Миоклонические юношеские припадки;
- Малые миоклонико-астатические припадки;
- Пикнолептические абсансы, атипичные или сложные судорожные припадки.

## Дозировка, особенности приема

Режим приема лекарственного средства устанавливается в индивидуальном порядке соответственно клинической картине заболевания, переносимости препарата и

эффективности лечения. Принимать данное лекарство следует во время либо после еды. Капсулы необходимо проглатывать целиком, после чего запивать обильным количеством жидкости (к примеру, стаканом воды).

В начале приема суточная доза лекарства составляет от пяти до десяти миллиграммов на килограмм общей массы тела. Затем суточная доза увеличивается каждые 5-6 дней на 5 мг/кг. При поддерживающей терапии суточная доза препарата Петинимид составляет: 20 мг/кг общей массы тела для детей, 15 мг/кг общей массы тела для взрослых. Суточная доза препарата должна приниматься за два либо три приема. Если больной хорошо переносит данное лекарственное средство, он может принимать суточную дозу за один прием в сутки. Детям младше шести лет Петинимид в этой лекарственной форме не назначается (для детей рекомендован препарат в жидкой лекарственной форме, прием которого обеспечивает более точное дозирование).

## **Побочные явления**

- ЦНС: сонливость, раздражительность, головные боли, депрессия, агрессивность, уменьшение концентрации внимания, слабость, чувство усталости, галлюцинаторно-параноидные расстройства.
- Аллергические реакции: сыпь на коже, синдром Стивенса-Джонсона.
- Пищеварительная система: запор либо понос, снижение аппетита, рвота, тошнота, уменьшение массы тела.
- Система кроветворения: агранулоцитоз, лейкопения, тромбоцитопения, эозинофилия.

## **Противопоказания к использованию лекарственного средства**

- Порфирия;
- Болезни крови;
- Заболевания и нарушения функции почек;
- Слишком высокая чувствительность к одной либо нескольким составляющим препарата.

## **Употребление препарата Петинимид во время беременности либо лактации**

Прием данного лекарственного средства во время беременности не рекомендован. О наступлении беременности необходимо сообщить своему лечащему врачу.

Лекарственное средство попадает в грудное молоко. Если в период лактации больной назначается Петинимид, она должна прекратить грудное вскармливание.

## **Передозировка**

Возможные симптомы передозировки: раздражительность, повышенная возбудимость, а

также ухудшение настроения, уменьшение физической активности, чувство усталости, потеря интереса к окружающему.

Терапия в случае передозировки: прием активированного угля, промывание желудка, в случае необходимости – симптоматическая терапия в условиях стационара.

## **Особые рекомендации**

При назначении данного препарата пациентам, имеющим в анамнезе нарушения психики, следует соблюдать определенную осторожность. При продолжительном приеме данного лекарственного средства у пациента могут развиваться генерализованные судорожные припадки.

Пациент должен точно соблюдать режим употребления препарата. При его нарушении возможно возобновление эпилептических припадков.

## **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

При одновременном применении с карбамазепином возможно ускорение выведения этосуксимида из плазмы.

Одновременное применение вальпроевой кислоты может вызывать как повышение, так и снижение концентрации этосуксимида в плазме вследствие изменения метаболизма.

Одновременное применение с лекарственными веществами, угнетающими ЦНС, ведет к усилению угнетающего действия Petinimid® на ЦНС.

При одновременном приеме Petinimid® с галоперидолом происходит уменьшение концентрации последнего в плазме крови.

Petinimid® обычно не влияет на уровень других противосудорожных препаратов (например, примидона, фенобарбитала, дифенина) в плазме крови. Однако в отдельных случаях уровень дифенина (фенитоина) в плазме крови повышается.

## **Условия хранения**

Хранить в сухом месте при температуре не выше 25С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока, указанного на упаковке.

## **Условия отпуска из аптек**

По рецепту.