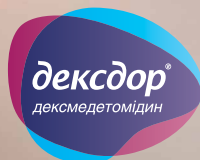


# Інтенсивна терапія — це завжди баланс



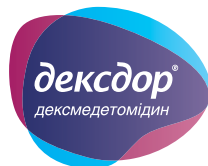
Пациент спокійний  
та готовий співпрацювати

**дексдор® оптимізує тактику  
лікування болю, збудження  
і делірію (PAD) в ВАРІТ  
і покращує клінічний результат<sup>1-4</sup>**

ВАРІТ — відділення анестезіології, реанімації та інтенсивної терапії.

1. Jakob SM et al. JAMA 2012;307:1151–1160. 2. Reade MC et al. JAMA 2016;315:1460–1468. 3. Barr J et al. Crit Care Med 2013;41:263–306. 4. Vincent JL et al. Intensive Care Med 2016;42:962–971.

# Інтенсивна терапія — це завжди баланс



Пацієнт спокійний  
та готовий співпрацювати

## дексдор® оптимізує тактику лікування болю, збудження і делірію (PAD)



Покращує здатність пацієнта повідомити про біль\*\*1



Підтримує більш легкий рівень седації\*\*1



Знижує частоту делірію\*2,3

## дексдор® – пацієнт спокійний та готовий співпрацювати

- Скорочує час до екстубації\*\*1,3
- Коротший час перебування в ВРІТ<sup>14</sup>
- Дозволяє уникнути небажаних результатів, пов'язаних з глибокою седацією<sup>2,5</sup>

\* vs propofol and vs midazolam † vs propofol or midazolam in pooled analysis

1. Jakob SM *et al.* JAMA 2012;307:1151–1160. 2. Reade MC *et al.* JAMA 2016;315:1460–1468. 3. Riker RR *et al.* JAMA 2009;301:489–499. 4. Turunen H *et al.* Crit Care 2015;19:67  
5. Barr J *et al.* Crit Care Med 2013;41:263–306.

### Стисла інструкція для медичного застосування лікарського засобу ДЕКSDOP®

**Склад:** діюча речовина: дексмететомідину гідрохлорид; 1 мл містить дексмететомідину гідрохлорид 118 мкг, що еквівалентно 100 мкг дексмететомідину; допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Концентрат для розчину для інфузій.

**Фармакотерапевтична група.** Психолептики. Інші снодійні та седативні засоби. Код АТХ N05C M18.

**Показання.** Для седації в госпітальних умовах (у відділеннях інтенсивної терапії, анестезіології та реанімації) пацієнтів, які потребують рівня седації не глибше, ніж пробудження у відповідь на голосову стимуляцію.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до дексмететомідину або до будь-якої з допоміжних речовин препарату. Атріовентрикулярна блокада II-III ступеня (при відсутності штучного водія ритму). Неконтрольована артеріальна гіпотензія. Гостра цереброваскулярна патологія.

**Побічні реакції.** Побічними реакціями, про які найчастіше повідомлялося при застосуванні Дексдору, є артеріальна гіпотензія, артеріальна гіпертензія та брадикардія.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Реєстраційне посвідчення:** № UA/11627/01/01.

Інформаційний матеріал для медичних спеціалістів, для семінарів, конференцій, симпозіумів з медичної тематики.  
Не є рекламою. Повну інформацію можна отримати у медичних представників і в інструкції по медичному використанні.

#### Оріон Корпорейшн

Оріонітіе 1  
02200, Еспоо, Фінляндія  
Тел.: +358 10 426 1  
Факс: +358 10 426 38 15

[www.orionpharma.com](http://www.orionpharma.com)



#### Представництво в Києві

04116, Київ, вул. Шолуденко 3  
Бізнес-центр, офіс 309  
Тел.: +38 044 230 47 21  
Факс: +38 044 230 47 22

E-mail: [office@orionpharma.com.ua](mailto:office@orionpharma.com.ua)

[www.orionpharma.com.ua](http://www.orionpharma.com.ua)

Номер інформаційного матеріалу: OP-UA/11627/01/01/5

Надано персонально: \_\_\_\_\_ Дата: \_\_\_\_\_