

Здоровье женщины

ISSN 1992-5921

№3 (119) '2017

ЖУРНАЛ ВЫХОДИТ
С ФЕВРАЛЯ 1998 ГОДА

НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКИЙ ЖУРНАЛ

ДИСТАНЦИОННОЕ ОБУЧЕНИЕ	11
РЕАЛИИ СОВРЕМЕННОЙ АКУШЕРСКОЙ ПРАКТИКИ	20
ОПТИМИЗАЦИЯ ТАКТИКИ ВЕДЕНИЯ БЕРЕМЕННЫХ С ПЕРИНАТАЛЬНЫМИ ПОТЕРЯМИ В АНАМНЕЗЕ	41
ПУТИ СНИЖЕНИЯ ЧАСТОТЫ КЕСАРЕВА СЕЧЕНИЯ В УСЛОВИЯХ ТИПИЧНОГО ГОРОДСКОГО РОДДОМА	50
КЛИНИЧЕСКИЙ СЛУЧАЙ СОЧЕТАНИЯ МИОМЫ МАТКИ И БЕРЕМЕННОСТИ	65
НЕВЫНАШИВАНИЕ БЕРЕМЕННОСТИ: СОВРЕМЕННЫЕ ВЗГЛЯДЫ НА ПРОБЛЕМУ	113
МЕЖДУНАРОДНЫЕ ПРОТОКОЛЫ	123



Лютеина
Микронизованный прогестерон

Сучасні форми мікронізованого
натурального прогестерону



Ранні та пізні
терміни^{1,2}
Доказова медицина

Сублінгвальна форма
швидкий ефект¹

♥ Ефект вже через
30 хвилин

Вагінальна форма
тривалий ефект²

♥ Ефект протягом 24 годин
♥ Інноваційна форма 200 мг ♥

**ШВИДКА ТА МАКСИМАЛЬНА БІОДОСТУПНІСТЬ
ПРИ БУДЬ-ЯКОМУ СПОСОБІ ЗАСТОСУВАННЯ¹**



ТАБЛЕТКИ ВАГІНАЛЬНІ № 20, 30. Склад: 1 таблетка містить прогестерону мікронізованого 50 мг, 100 мг та 200 мг з аплікатором. Показання: лікування порушень, пов'язаних з дефіцитом прогестерону, порушення менструального циклу, болісні менструації, ановуляторні цикли, передменструальний синдром, дисфункціональні маткові кровотечі, ендометріоз матки, безпліддя, звичні і загрозові викидні, недостатність лютеїнової фази передменопаузального періоду, а також у гормональній замісній терапії та у програмах штучного запліднення. Побічні реакції: під час застосування Лютеїни, вагінальних таблеток, що містять прогестерон, денічний ендогенному гормону, побічні ефекти спостерігалися спорадично. В окремих випадках відзначалися сонливість, порушення концентрації уваги, відчуття страху, депресивні стани, головний біль та запаморочення (дивіться повну інструкцію). Протипоказання: підвищена чутливість до компонентів препарату, зловживання тютюном, молочних продуктів. Реєстраційні посвідчення: UA/5244/01/01, UA/5244/01/02, UA/5244/01/03.

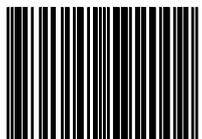
ТАБЛЕТКИ СУБЛІНГВАЛЬНІ № 30. Склад: 1 таблетка містить прогестерону мікронізованого 50 мг. Показання: лікування ендогенного дефіциту прогестерону у формі порушень менструального циклу, вторинної аменореї, ановуляторних циклів, передменструального синдрому, функціональних маткових кровотеч, при штучному заплідненні, безплідді, пов'язаному з лютеїновою недостатністю, звичному невиношуванні та загрози мимовільного абортів при дефіциті прогестерону, недостатності жовтого тіла, вторинній аменореї, запобігання гіпертрофії ендометрію у жінок, які приймають естрогени (наприклад, при гормональній замісній терапії). Побічні реакції: у подібних випадках відзначалися сонливість, порушення концентрації та інші (дивіться повну інструкцію). Протипоказання: підвищена чутливість до компонентів препарату, період годування груддю, підозрювана або підтверджена неоплазія грудей або статевих органів, невизначені кровотечі зі статевих шляхів. Реєстраційні посвідчення: UA/5244/02/01.



Виробник: ТОВ «АДАМЕД», Польща.
Публічний фармацевтичний завод
Польфа А.Т., Польща. Зелени: ТОВ «АДАМЕД»,
Польща. Представництво в Україні:
01015, м. Київ, вул. Радичка, 10.
Тел./факс: (044) 280-57-16, 280-57-84

1. Хомяк Н.В., Мамур В.И. Клинико-фармакологические особенности современных лекарственных форм микронизованного прогестерона, примененных во время беременности // Здоровье женщины. – 2014. – № 4(90).
2. Инструкция для медицинского использования препарата Лютеина.

*Коротка інструкція для медичного застосування препарату Лютеїна.
Повна інформація міститься в інструкції для медичного застосування препарату.
Інформація призначена для професійної діяльності фахівців сфери здоров'я.



9 771992 592002 >