

# СУЧАСНА СТОМАТОЛОГІЯ

ACTUAL DENTISTRY



Crossref  
DOI-prefix: 10.33295

Громадська організація  
АСОЦІАЦІЯ  
СТОМАТОЛОГІВ  
УКРАЇНИ

SUN  
PHARMA

JenDental  
UKRAINE

VOCO  
THE DENTALISTS

gsk

**німесулід**  
**Німесил®**

**НІМЕСУЛІД №1  
В УКРАЇНІ**  
**ДЛЯ ЛІКУВАННЯ  
ГОСТРОГО БОЛЮ<sup>2\*</sup>**

Інформація про рецептурний лікарський засіб для професійної діяльності спеціалістів в галузі охорони здоров'я. Фармакотерапевтична група: неспецифічний нестероїдний протизапальний засіб. Код ATC М01A X17. Склад: 1 однодозовий пакет по 2 г гранул містить німесулід 100 мг. Показання: Лікування гострого болю. Лікування первинної дисменореї. Рішення про призначення німесуліду повинно прийматися на основі оцінки усіх ризиків для конкретного пацієнта. Німесулід слід застосовувати тільки у якості препарату другої лінії. Способ застосування та дози. Дорослим та дітям старше 12 років призначають 100 мг німесуліду (1 однодозовий пакет) 2 рази на добу після їди. Максимальна тривалість курсу лікування Німесолом – 15 діб. З метою зниження частоти виникнення побічних реакцій потрібно застосовувати мінімальну ефективну дозу протягом найкоротшого часу. Рекомендується застосування після прийому їжі. Протипоказання. Відома підвищена чутливість до німесуліду, добудь-якого іншого НІТ33 або до будь-якої з допоміжних речовин лікарського засобу та ін. Токсичні порушення функції нирок, порушення функції печінки та ін. Біобічні дії. Заламорочення, лабільність артеріального тиску, дисплесія, гіпотермія та ін. Виробник. Лабораторія Менарін С.А./Laboratories Menarini S.A. Місцезнаходження. Альфонс XII, 587, Бадалона, Барселона, 08918 Іспанія.

1. За результатами реєстраційного продажу лікарських засобів у грошовому вираженні в АТС-групі М01A X17 «Німесулід» за 2018–2019 рр., за даними аналітичної системи дослідження ринку «PharmXplorer»/«Фармістандарт» компанії ProKline Research. 2. Інструкція для медичного застосування препарату Німесил® №1625 від 17.07.2019. \* Німесулід слід застосовувати тільки у якості препарату другої лінії.

Код UA-NIM-04-2020-VI-press. Дату затвердження 01.06.2020.

Перед застосуванням, будь ласка, уважно ознайомтеся з повною інструкцією для медичного застосування, повним переліком побічних реакцій, протипоказань, особливостей застосування лікарського засобу Німесил®.

За повною детальною інформацією звертайтеся до інструкції для медичного застосування лікарського засобу Німесил®, затверджена наказом МОЗ України № 1625 від 17.07.2019, РЛ. №UA/9855/01/01.

За додатковою інформацією про препарат звертайтеся за адресою: Представництво «Берлін-Хемі/А.Менарін Україна ГмбХ» в Україні, 02098, м. Київ, вул. Березняківська, 29, тел.: (044)494-33-88, факс: (044) 494-33-89.

**BERLIN-CHEMIE  
MENARINI**

9 771992 576002 >

1-2 (110) 2022

# КЕТАНОВ®

## кеторолаку трометамін

### ЗНЕБОЛЮЮЧИЙ ПРЕПАРАТ



**Витяг з інструкції для медичного застосування лікарського засобу КЕТАНОВ\***

Склад: дюча речовина кеторолак трометамін; 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить кеторолаку трометаміну 10 мг; допоміжні речовини: целюлоза мікрохристалічна, крохмаль кукурудзяний, кремній діоксид колoidalний безводний, магній стерарат, гідроцапроприметилцелюлоза, макрогол 400, тальк, титану діоксид (E 171). **Лікарська форма.** Таблетки, вкриті оболонкою, маркованими №077, з олов'яною фарбовою позначкою. Нестероїдний противінфламаторійний і противідхаркувальний засоби. Код ATХ М01А В15. **Фармакологічна класифікація:** фармакодієтическа.

Знеболювальний засіб кеторолаку трометамін – ненаркотичний аналгетик. Це нестероїдний противізапальній засіб, що проявляє сильну аналгетичну та слабку жарознижувальну активність. Кеторолаку трометамін інграбує синтез простагландинів та вважається аналгетиком периферичної дії. Він не має відомого впливу на опілатні рецептори. Після застосування кеторолаку трометаміну не спостерігається після перворічного застосування з піковою концентрацією 0,87 мг/кг у плазмі крові через 45 хвилин після прийому разової дози 10 мг. У здорових добровольців термінальний період напіввиведення з плазми крові становить у середньому 5,4 годин. В осіб літнього віку (середній вік 70 років) він становить 6,2 годин. Більше 99 % кеторолаку у плазмі крові зв'язується з білками. Кеторолак дуже важко проникає в тканину мозку. Незначна його кількість може бути виведена в грудному молозі. **Клінічні характеристики.** Показання. Короткочасне лікування болю помірної інтенсивності, включаючи післяоперативний болю. Максимальна тривалість лікування – 5 днів. Протипоказання. Підвищена чутливість до кеторолаку чи до інших НПЗ або до інших компонентів лікарського засобу; проявлення гіпер-ультівіситу, такі як бронхіальна астма, рініт, ангіоневротичний або кропив'янка в анамнезі, що пов'язані з прийомом НПЗ; екзистування аєтилспіцифічної кислоти або іншими НПЗ; екзистування пептичної виразки / шлунково-кишкова кровотеча (да в більші епізодах) в стадії загострення або в анамнезі; не застосовувати як аналгезуючий перед і під час оперативного втручання та після маніпуляцій на коронарних судинах у зв'язку з пригніченням агрегації тромбопластів, що може викликати кровотечу/ділозування або підтверджені цереброваскулярна кровотеча, геморагічний діятец, включаючи порушення згортання крові і високий ризик кровотечі, а також у післяоперативному періоді, якщо існує високий ризик кровотечі чи неповного гемостазу/зупору крові або частковий синдром новосів поліпів, набряк Кайнке або бронхоспазм/одиничное лікування іншими нестероїдними противізапальними засобами (НПЗ) (включно з селективні інгібітори циклооксигеназ), аєтилспіцифічною недостатністю/бронхіальна астма в анамнезі; пінікова або помірна та тяжка ниркова недостатність (рівень креатиніну в сироватці крові більше 160 мкмоль/л); ризик виникнення ниркової недостатності внаслідок зменшення об'єму рідини/гіпополемії, дегідратації/лікарський засіб протикозаній під час вагітності, при першіма і пологах та під час годування грудуюче застосовувати дітям та підліткам віком до 16 років. **Способ застосування та дози.** Таблетки бажано приймати під час або після їди. Побічні реакції можна мінімізувати, використовуючи найнижчу ефективну дозу за найкоротший період, необхідний для контролю симптомів. Загальна тривалість лікування (парентеральне введення з подальшим пероральним прийомом) не повинна перевищувати 5 днів. Дорослі. Звичайна рекомендовані дози становить 10 мг кожні 4 або 6 годин. Не рекомендується вводити кількість, що перевищує 40 мг на добу. Якщо лікування є продовженням ін'єкційного лікування: – пацієнтам з віком від 16 до 60 років, з масою тіла не менше 50 кг – 4 рази на день з нормальною функцією нирок – 10 мг максимум 4 рази на день з інтервалом від 4 до 6 годин; – пацієнтам з віком від 16 до 60 років, з масою тіла менше 50 кг – 4 рази на день з нормальною функцією нирок – 10 мг максимум 4 рази на день з інтервалом від 4 до 6 годин. Для пацієнтів, які отримують кеторолак трометамін перорально, а потім проводять парентеральне лікування, дозу кеторолаку трометамін відповідно зменшують. Пациєнти, які отримують кеторолак трометамін перорально та на пероральне застосування проводять якото розширені розлади харчування: гіпотонія, гіперкаліємія, анорексія. З боку центральної нервової системи та психіатричні розлади: запalomорочення, головний біль, гіперкрізіз, нервозність, парестезія, функціональні порушення: депресія, ейфорія, судомі, недздінність (сконцентрованість, безсоння, недздінність, тривожність, сонливість, підвищена втомлюваність, будження, незвичайні сновидіння, спутаність свідомості, галюцинації, дисезвізія, асептичний мінінгіт з відповідним симптоматиком (різгінність м'язів ший, головний біль, нудота, діарея, відмінка), психотичні реакції, порушення мислення. З боку органів зору: порушення зору, зівінність, нерівність зорового спрійняття, неврівноваженість, зівінність, зоровий нерв. З боку органів слуху: втрата слуху, дзвін у вухах, вертиго. З боку серцево-судинної системи: приливи жару, брадикардія, блідість, артеріальна гіпертензія, гіпотензія, пальпітація, блуза у грудній клітці, виникнення набряків, серцева недостатність. Дані клінічних та епідеміологічних досліджень свідчать, що застосуванням деяких НПЗ, особливо у високих дозах та тривалих часах, може бути асоційоване з підвищеним ризиком розвитку артеріальних тромбоembолічних ускладнень (інфаркт міокарда або інсульт). Хоча при застосуванні кеторолаку такі реакції не спостерігаються, проте, неможливо виключити ризик їх виникнення. З боку органів дихання: задишка, астма, набряк легень. З боку глотобіларної системи: порушення функції пінікових, гелатин, жовтяниця та пінікова недостатність, гелатомегалія, порушення функціональних лабораторних показників. З боку шкіри: свербіж, крапив'янка, пітільвість, фоточутливість шкіри, синдром Лайелла, бульозні реакції, включаючи синдром Стівенса-Джонсона та токсичний епідермальний некроліз (дуже рідко), ексfolіативний дерматит, макулопапулюзний висипання. Розлади опорно-рухового апарату та сполучної тканини: малігія, функціональні розлади. З боку сечовидільної системи: підвищена частота сечовилукання, олігурія, гостра ниркова недостатність, гемолітичний уречімічний синдром, біль у боку (з/без гематуриї), підвищений вміст сечовини та кreatиніну у сироватці крові, інтерстиційний нефріт, затримка сечі, нефротичний синдром, ниркова недостатність. З боку репродуктивної системи: жіноче безпліддя, інші: післяоперативна кровотеча з рані, гематома, новосів кровотеча, подовження тривалості кровотечі, астенія, нездужання, анорексія, збільшення маси тіла, набряків, підвищення температури тіла, підвищена, посищена спрага. **Термін придатності.** 3 роки. **Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C, в недоступному для дітей місці. **Виробник.** КК Терапія АТ, Румунія. **Місцезнаходження виробника та його адреса місця проведення діяльності.** Вул. Фабриції, 124, 400632, м. Клуж-Напока, округ Клуж, Румунія.

Наказ Міністерства охорони здоров'я України 25.06.2020 № РЕ. Реєстраційне посвідчення № UA/2596/01.

1.Інструкція для медичного застосування препарату Кетанов Не є рекламиою. Дана інформація призначена винятково для дипломованих фахівців медичної сфері та для використання на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики. Увага! Е протипоказання та побічні ефекти. Рекомендовано ознайомитися з повною інструкцією для медичного застосування препарату та проконсультуватися з лікарем! Для повідомлення про побічну дію або про виникнені питання щодо якості препарату Ви можете зателефонувати за тел.в Україні: +380443717721 (вартість дзвінків відповідно до тарифу Вашого оператора).

ТОВ «Ранбакс Фармасьютікалс Україна» (група компаній «САН ФАРМА»).02121, м.Київ, Харківське шосе, 175, оф.14.

# ЦИФРАН СТ

Препарат чинить швидку та виражену бактерицидну дію на мікроорганізми, що знаходяться як у фазі розмноження, так і у фазі спокою<sup>1</sup>



Р.Л. № UA/6375/01/01 (Наказ МОЗ України від 31.10.2018 № 1979)

ТИНІДАЗОЛ  
600 мг + ЦИПРОФЛОКСАЦИН  
500 мг

Лікарський засіб є комбінацією двох відомих антибактеріальних засобів – ципрофлоксацину і тинідазолу<sup>2</sup>

<sup>1,2</sup> Витяг з інструкції для медичного використання препарату Цифран СТ.

#### Склад:

діючі речовини: ciprofloxacin, tinidazole; 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить ципрофлоксацину гідрохлориду еквівалентно ципрофлоксацину 500 мг; тинідазолу 600 мг;

**Фармакологічні властивості.** Лікарський засіб є комбінацією двох відомих антибактеріальних засобів – ципрофлоксацину і тинідазолу.

#### Клінічні характеристики.

**Показання.** Лікування змішаних інфекцій, викликаних чутливими анаеробними і аеробними мікроорганізмами Побічні реакції.

**Спричинені ципрофлоксацином.**

#### Інфекції та інвазії:

кандидоз – нечасто;

**Категорія відпуску.** За рецептром. **Виробник.** Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед.

Не є рекламою. Дано інформація призначена винятково для дипломованих фахівців медичної сфери та для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики. Увага! Є протипоказання та побічні реакції. Рекомендовано ознайомитися з повною інструкцією для медичного застосування препарату!

**ТОВ «Ранбаксі Фармасьютікалс Україна» (група компаній «САН ФАРМА»).**  
**02121, Україна, м. Київ, вул. Харківське шосе, 175, оф. 14.**



# СУЧАСНА СТОМАТОЛОГІЯ № 1–2 (110) 2022

Науково-практичний журнал

## Головний редактор

О.О. Тимофеєв

## Науковий редактор

О.В. Павленко

## Відповідальний редактор

І.П. Мазур

## Редактор

К.В. Кондратець

## Редакційна колегія

М.Ю. Антоненко

В.І. Біда

Г.Ф. Білоклицька

А.В. Борисенко

В.Г. Бургонський

Я.Є. Варес

О.П. Весова

Ю.В. Вовк

Т.М. Волосовець

А.Г. Гулюк

О.М. Дорошенко

М.С. Дрогомирецька

Л.Ф. Каськова

О.В. Клітінська

Ю.Г. Коленко

М.Д. Король

В.А. Лабунець

П.В. Леоненко

І.Г. Лісова

В.Ф. Макеєв

В.В. Маргвелашвили

В.П. Неспрядько

З.Р. Ожоган

Т.О. Петрушанко

А.М. Потапчук

Н.О. Савичук

А.В. Савичук

І.Л. Скрипник

О-р.О. Тимофеєв

О.К. Толстиков

Н.О. Ушко

П.С. Фліс

Л.О. Хоменко

Л.М. Яковенко

І.І. Якубова

## Міжнародна редакційна рада

проф. Зураб Чичуа (Грузія)

prof. Rui P. Fernandes (USA)

проф. А.А. Скагер (Латвія)

проф. Беридзє Беку (Грузія)

проф. Muin S.A. Tuffaha (Німеччина)

проф. Чингіз Рагімов (Азербайджан)

## Відділ маркетингу та реклами

тел.: 093 311 22 68

## Відділ редакційної підписки

### та розповсюдження

тел.: 044 230 27 19

тел.: 067 231 41 88

## Засновники та видавці

Національний університет  
охорони здоров'я України імені П.Л.Шупіка

ІНСТИТУТ СТОМАТОЛОГІЇ  
НАЦІОНАЛЬНОЇ МЕДИЧНОЇ АКАДЕМІЇ  
ПІСЛЯДИПЛОМНОЇ ОСВІТИ  
імені П.Л. Шупіка (НМАПО)

Громадська організація  
«АСОЦІАЦІЯ СТОМАТОЛОГІВ УКРАЇНИ»

УКРАЇНСЬКА АСОЦІАЦІЯ  
ЩЕЛЕПНО-ЛИЦЬОВИХ ХІРУРГІВ І ХІРУРГІВ-СТОМАТОЛОГІВ

АСОЦІАЦІЯ ЛІКАРІВ-ПАРОДОНТОЛОГІВ УКРАЇНИ

УКРАЇНСЬКА АСОЦІАЦІЯ  
ПРОФІЛАКТИЧНОЇ І ДИТЯЧОЇ СТОМАТОЛОГІЇ

ТОВ «ВИДАВНИЧИЙ БУДИНОК ЕКСПЕРТ»

## Рекомендовано

Вченюю радою Національного університету  
охорони здоров'я України імені П.Л.Шупіка  
Протокол №3 від 09.02.2022р.

Журнал «Сучасна стоматологія» реферується  
Інститутом проблем регистрації інформації НАН України

## Адреса редакції:

Україна, 04210, м. Київ-210, а/с 32,  
тел./факс: (044) 230 27 19  
e-mail: med\_expert@ukr.net,  
[www.dentalexpert.com.ua](http://www.dentalexpert.com.ua)

Журнал зареєстрований у Міністерстві юстиції України.  
Свідоцтво про реєстрацію КВ №25023-14963ПР  
від 08.11.2021р.

Журнал видається з вересня 1997 року.

Тираж 7000 екз.

Періодичність виходу — 6 разів на рік.

Підписано до друку 21.02.2022р. р.

Статті, надруковані в журналі  
**«СУЧАСНА СТОМАТОЛОГІЯ»**, рецензовані.

Передрук матеріалів тільки з письмового дозволу редакції,  
посилання на журнал обов'язкове.

Редакція та видавці не несуть відповідальність  
за достовірність реклами інформації.

Відповідальність за зміст реклами несуть рекламодавці.

Журнал «Сучасна стоматологія»  
включений до Переліку наукових фахових видань України  
у відповідності з наказом МОН України  
№1471 від 26.11.2020 р.

Індексація журналу «Сучасна стоматологія»:

web-платформа реєстраційної агенції Crossref  
(видавничий префікс: 10.33295); Index Copernicus,  
пошукова система академічних текстів Google Scholar;  
загальнодержавний репозитарій Національна бібліотека України  
ім. В. І. Вернадського; ResearchBib науковий індекс.

**Оформити передплату на журнал «СУЧАСНА СТОМАТОЛОГІЯ» Ви можете  
в усіх відділеннях зв'язку України, а також в агентствах передплати.**

**Передплатний індекс: 22924.**

**ACTUAL DENTISTRY #1–2 (110) 2022**

SCIENTIFIC AND PRACTICAL DENTAL JOURNAL

---

**Editor in Chief**

O. Tymofieiev

**Science Editor**

A. Pavlenko

**Managing Editor**

I. Mazur

**Editor**

K. Kondratets

**Editorial Team**

M. Antonenko

V. Beda

G. Beloklitskaya

A. Borisenko

V. Bourgonski

Y. Vares

E. Vesova

Y. Vovk

T. Volosovets

A. Gulyuk

E. Doroshenko

M. Drogomiretska

L. Kaskova

O. Klitinska

Yu. Kolenko

M. Korol

V. Labunets

P. Leonenko

I. Lesovaya

Vladimer V. Margvelashvili

V. Makeev

V. Nesprjadko

Z. Ozhogan

T. Petrushanko

A. Potapchuk

B. Savichuk

A. Savichuk

I. Skrypnik

A. Tolstanov

O-r. Tymofieiev

N. Ushko

P. Flis

L. Homenko

L. Yakovenko

I. Yakubova

**International Editorial Team**

Prof. Zurab Chichua (Georgia)

Prof. Rui P. Fernandes (USA)

Prof. A. Skager (Latvia)

Prof. Beridze Beku (Georgia)

Prof. Muin S.A.Tuffaha (Germany)

Prof. Chingiz R. Ragimov (Azerbaijan)

**Marketing and Advertising Department**

+380 (93) 311 22 68

**Subscription and Distribution**

**Department**

+380 (44) 230 27 19

+380 (67) 231 41 88

---

**Publisher, founder**

SHUPYK NATIONAL MEDICAL ACADEMY  
OF POSTGRADUATE EDUCATION

DENTISTRY INSTITUTE OF SHUPYK  
NATIONAL MEDICAL ACADEMY  
OF POSTGRADUATE EDUCATION

UKRAINIAN DENTAL ASSOCIATION

UKRAINIAN ASSOCIATION  
OF ORAL AND MAXILLOFACIAL SURGEONS

UKRAINIAN ASSOCIATION  
OF PERIODONTISTS

UKRAINIAN ASSOCIATION  
OF PROPHYLACTIC  
AND CHILDREN'S STOMATOLOGY

«VYDAVNYCHYY BUDYNOK EXPERT» LLC

**Recommended by**

Scientific Council of SHUPYK NATIONAL UNIVERSITY  
OF HEALTH OF UKRAINE  
Protocol #3 dated by February 9, 2022.

«ACTUAL DENTISTRY» Journal **is peer-reviewed by**  
INSTITUTE FOR INFORMATION RECORDING of UNAS

**Publishing office address:**

POB 32, Kyiv, Ukraine, 04210  
Tel/fax:+38 (44) 230 27 19,  
e-mail: med\_expert@ukr.net,  
www.dentalexpert.com.ua

Registered in Ministry of Information (Ukraine)  
Registration Certificate: KB №25023-14963ПР  
issued on 8 November 2021

The Journal has been published since 1997.

**Circulation:** 7000.

**Publication frequency:** 5 Times/Year.

Passed for printing 21.02.2022

The articles published in «**ACTUAL DENTISTRY**»  
journal are refereed.

All material may not be reproduced without the expressed  
written consent of the publisher. Pass-through copyright  
of «**ACTUAL DENTISTRY**» journal is compulsory.

Editorial team and publisher do not bear responsibility  
for the reliability of the information published in ad materials.  
Advertisers bear responsibility for the advertising content.

The Journal «**ACTUAL DENTISTRY**»  
is included in the **List of Scientific Specialized Editions of**  
**Ukraine according to the order of the Ministry of Education**  
**and Science of Ukraine No. 1471 dated 26.11.2020.**

---

**You can subscribe to the journal at any post office in Ukraine**

**Subscription index: 22924**