

МИДЗО (Cyanamide) - лекарственный препарат, предназначен для лечения хронического алкоголизма и профилактики рецидивов.

Препарат отлично себя зарекомендовал в **лечении алкогольной зависимости**, успешно применяется в наркологической практике и обладает следующими качествами:

1. Более высокая эффективность и безопасность в лечении мужского и женского алкоголизма
2. Совместимость с психоактивными препаратами, не усиливает и не ослабляет их действие
3. Безопасность при длительном амбулаторном применении (до 6 месяцев)
4. Более эффективные показатели лечения в амбулаторных условиях, по сравнению с другими препаратами
5. Более быстрая реакция на алкоголь, по сравнению с другими препаратами (в течение 15 мин)
6. Нейтральные органолептические свойства (без вкуса, без цвета, без запаха)

Новая форма выпуска: капли для приема внутрь, 60 мг/мл. 4 флакона из коричневого стекла по 15 мл, снабженных насадкой-капельницей и завинчивающейся крышкой.



Состав: действующее вещество - Цианамид - 60,0 мг;

Способ применения и дозы: препарат назначается внутрь по 12-25 капель (36-75 мг) 2 раза в сутки с интервалом в 12 часов. Курс лечения от 3-х до 6-ти месяцев.

Препарат можно добавлять в пищу и безалкогольные напитки.

МЕТАБОЛИЗМ АЛКОГОЛЯ



МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МИДЗО



РЕЗУЛЬТАТЫ СРАВНИТЕЛЬНОГО ИССЛЕДОВАНИЯ

ИССЛЕДОВАНИЕ: ОТКРЫТОЕ РАНДОМИЗИРОВАННОЕ ПЕРЕКРЕСТНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ СРАВНИТЕЛЬНОЙ ФАРМАКОКИНЕТИКИ, БИОЭКВИВАЛЕНТНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ ПРЕПАРАТОВ МИДЗО, КАПЛИ ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ 60 МГ/МЛ (ПРОИЗВОДСТВА СПЕШИАЛ ПРОДАКТС ЛАЙН, С.П.А., ИТАЛИЯ), И ЦИАНАМИД, КАПЛИ ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ 60 МГ/МЛ (ПРОИЗВОДСТВА ФАЭС ФАРМА С.А., ИСПАНИЯ) У ЗДОРОВЫХ ДОБРОВОЛЬЦЕВ. (ПО СТАНДАРТАМ GSP)*

В исследовании на 30-ти пациентах препарат МИДЗО продемонстрировал более высокие показатели по сравнению с референсным препаратом.

Доверительные интервалы среднего относительных величин AUCt, Cmax, Cmax/AUCt полностью находились в предварительно установленных допустимых пределах.

Оцениваемые показатели	AUCt	Cmax	Tmax	Cmax/AUCt
Тестируемый препарат (МИДЗО)	1423,82 ч*нг/мл*	960,71 нг/мл*	2,50	0.69*
Референсный препарат	1386,43 ч*нг/мл	896,19 нг/мл	2,50	0,60
Комментарии	+	+	+	+

*AUCt: Средняя степень биодоступности

Cmax: Средняя максимальная концентрация

*Профессор, д.м.н., заведующий кафедрой клинической фармакологии Ярославской государственной медицинской академии на базе Муниципального учреждения здравоохранения клинической больницы №2, Хохлов А.Л. Ярославль, Россия 2016г.

РЕЗУЛЬТАТЫ ОЦЕНКИ БЕЗОПАСНОСТИ

Переменные безопасности анализировались у всех добровольцев, которые были включены в полную аналитическую выборку (ИТТ). В целом, переносимость препарата МИДЗО полностью соответствовала профилю безопасности и переносимости лекарственного вещества. Какие-

либо нежелательные последствия от возможного применения тестируемого препарата отсутствуют.

Вывод: более высокие показатели МИД30 по сравнению с референсным препаратом удалось получить в исследовании благодаря: большей точности дозирования и герметичности нового флакона с дозатором.