

АРАНОЗА

1. Араноза.
2. Араноза
3. Противоопухолевые, иммунодепрессивные и сопутствующие средства (Цитостатические средства).
4. Противоопухолевое средство (алкилирующее соединение).
5. Уровень убедительности доказательств В. Эффективность аранозы. подтверждается данными морфологических исследований и опытом клинического применения препарата.
6. Нет данных.
7. Ингибирует синтез ДНК в опухолевых клетках, имеет преимущество перед аналогами (производными нитрозомочевины) в большей широте терапевтических доз и в возможности применения в амбулаторных условиях. Данных по фармакокинетике нет.
8. Меланома кожи.
9. Общее тяжелое состояние больного, лейкопения (ниже $3,0 \times 10^9/\text{л}$), тромбоцитопения (ниже $120 \times 10^9/\text{л}$), язва желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; сердечно-сосудистые и неврологические заболевания; нарушения функции печени и почек; беременность.
10. Клинические: ранние – субъективная оценка больного результатов лечения; поздние - лабораторные и инструментальные подтверждения ремиссии.
11. Режим дозирования. В/в струйно, ежедневно или через день в разовой дозе, определяемой из расчета $0,55-0,8 \text{ г/м}^2$ поверхности тела больного (в среднем 1-1,5 г). Курс лечения – 3,0-4,5 г (3 инъекции). Раствор готовят непосредственно перед введением, растворяя содержимое флакона в 20 мл 5% раствора глюкозы. Повторные курсы проводят с интервалом в 4 недели (при отсутствии проявлений токсичности).
12. Панцитопения.
13. Лечение проводят под контролем содержания лейкоцитов, тромбоцитов, эритроцитов в крови. Следует иметь в виду, что миелотоксичность может проявляться через 1-3 недели после окончания курса лечения.
14. При нарушении функции почек и печени необходимо снизить дозу или прекратить прием.
15. Лейкопения, тромбоцитопения, анемия; нарушение функции желудочно-кишечного тракта; иммунодепрессия.
16. Применение в комбинации с другими противоопухолевыми препаратами приводит к повышению эффективности при лечении диссеминированной меланомы кожи и не сопровождается усилением токсичности.
17. Не применяется.
18. При появлении озноба, лихорадки, кашля или охриплости голоса, боли в нижней части спины или боку, нарушении мочеиспускания, кровотечениях или кровоизлияний, точечных красных пятен на коже, черного кала, крови в моче или кале необходима немедленная консультация врача.
19. Пациент должен дать согласие на лечение возможных осложнений.
20. Лиофилизированный порошок для приготовления раствора для инъекций (флаконы 50 мл) 0,5 г.
Фирмы: Глес ООО, Россия.
21. В сухом защищенном от света месте при температуре не выше 25°C .