



**Листок-вкладыш – информация для потребителя
НООДИАМИН, капсулы**

Действующие вещества: гамма-аминомасляная кислота, глицин

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что собой представляет препарат НООДИАМИН, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата НООДИАМИН
3. Применение препарата НООДИАМИН
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата НООДИАМИН
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. Что собой представляет препарат НООДИАМИН,
и для чего его применяют**

Действующими веществами препарата НООДИАМИН являются гамма-аминомасляная кислота и глицин, которые участвуют в регуляции метаболических процессов в центральной нервной системе.

НООДИАМИН применяется в составе комплексной терапии дисциркуляторной энцефалопатии (сосудистое поражение головного мозга), которая сопровождается снижением умственной работоспособности и легкими когнитивными нарушениями.

**2. О чем следует знать перед применением
препарата НООДИАМИН**

НООДИАМИН противопоказан при:

- повышенной чувствительности к гамма-аминомасляной кислоте или глицину, или к любому из вспомогательных веществ препарата, перечисленных в разделе 6;
- остром нарушении мозгового кровообращения;
- черепно-мозговой травме;
- психомоторном возбуждении (повышенная психическая либо двигательная активность);
- судорожном синдроме;
- беременности и в период лактации.

Применение препарата НООДИАМИН противопоказано у детей и подростков младше 18 лет.

Если Вы не уверены, относится ли к Вам что-либо из вышеперечисленного, сообщите лечащему врачу перед применением препарата НООДИАМИН.

Особые указания и меры предосторожности

В первые дни лечения возможны колебания артериального давления. Перед применением препарата НООДИАМИН проконсультируйтесь с лечащим врачом, если у Вас наблюдаются колебания артериального давления. Во время применения лекарственного средства необходимо проводить контроль Вашего артериального давления. При необходимости Ваш лечащий врач может изменить дозировку лекарственного препарата. Если во время приема препарата НООДИАМИН симптомы сохраняются или у Вас ухудшилось состояние, необходимо отменить прием лекарственного препарата и обратиться к врачу.

Другие препараты и НООДИАМИН

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, если Вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, отпускаемым без рецепта врача.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, проконсультируйтесь с врачом перед началом применения препарата НООДИАМИН.

Применение препарата НООДИАМИН во время беременности и период кормления грудью противопоказано в связи с отсутствием данных.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

При применении препарата Ноодиамин возможны колебания артериального давления, ухудшение концентрации внимания, поэтому следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и работе с другими механизмами.

3. Применение препарата НООДИАМИН

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями врача. При появлении сомнений, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Дозу препарата, режим приема и длительность лечения установит врач.

Режим дозирования

По 1 капсуле 3 раза в день, при необходимости доза может быть увеличена до 2-3 капсул 3 раза в день в течение 14 дней.

Общая продолжительность курса лечения не должна превышать 28 дней.

Способ применения

Внутрь, после еды.

Пациенты с нарушением функции почек, печени, пациенты пожилого возраста

Данные об особенностях дозирования у пациентов с нарушением функции почек, печени, пациентов пожилого возраста отсутствуют.

Дети

Применение препарата НООДИАМИН противопоказано у детей и подростков младше 18 лет в связи с отсутствием данных.

Если Вы применили препарата НООДИАМИН больше, чем следовало

Если Вы считаете, что приняли слишком большую дозу препарата НООДИАМИН, немедленно обратитесь к врачу. Симптомы передозировки могут включать рвоту, тошноту, боли в желудке, повышение температуры тела, головную боль, сонливость, брадикардию (сниженная частота сердечных сокращений).

Если Вы забыли применить препарат НООДИАМИН

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, НООДИАМИН может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

НООДИАМИН может вызывать следующие нежелательные реакции:

Очень редко (могут проявляться менее чем у 1 из 10 000 человек):

- головная боль;
- нарушение сна;
- раздражительность;
- ухудшение концентрации внимания.

При применении препарата также возможны:

- тошнота, рвота, диспепсия;
- аллергические реакции в виде сыпи, покраснения, кожного зуда;
- повышение температуры тела, ощущение жара;
- колебания артериального давления.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата НООДИАМИН

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном и невидимом для детей месте.

Срок годности – 2 года.

Не применять препарат по истечении срока годности.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Одна капсула содержит *действующие вещества*: гамма-аминомасляная кислота - 200 мг, глицин – 100 мг.

Вспомогательные вещества: кальция стеарат, метилцеллюлоза.

Состав капсулы твердой желатиновой: желатин, титана диоксид Е 171.

Внешний вид препарата НООДИАМИН и содержимое упаковки

НООДИАМИН, капсулы – капсулы твердые желатиновые белого цвета цилиндрической формы.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По 2, 3 или 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска: по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель:

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс:(+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



Листок-вкладыш пересмотрен: