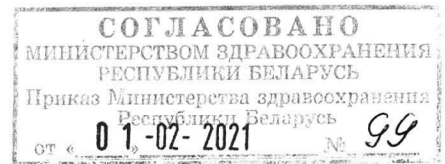


НД РБ

9494 - 2021

КОГНУМ
Таблетки

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

Прочитайте внимательно этот листок-вкладыш перед тем, как начать применение препарата!

Храните этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться перечитать его.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим врачом.

Общая характеристика:

Международное непатентованное (МНН) или группировочное название: гопантенвая кислота;

описание: таблетки белого цвета плоскоцилиндрической формы с фаской и риской;

состав лекарственного средства:

1 таблетка содержит:

активное вещество: кальциевой соли гопантенной кислоты 250 мг;

вспомогательные вещества: магния карбонат основной, тяжелый; крахмал картофельный; тальк; кальция стеарат.

Форма выпуска. Таблетки.

Фармакотерапевтическая группа. Другие психостимуляторы и ноотропные препараты.
Код АТХ N06BX.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика.

Спектр действия препарата Когнум связан с наличием в его структуре гамма-аминомасляной кислоты. Механизм действия обусловлен прямым влиянием препарата Когнум на ГАМК_B-рецептор-канальный комплекс. Препарат обладает ноотропным и противосудорожным действием. Когнум повышает устойчивость мозга к гипоксии и воздействию токсических веществ, стимулирует анаболические процессы в нейронах, сочетает умеренное седативное действие с мягким стимулирующим эффектом, уменьшает моторную возбудимость, активизирует умственную и физическую работоспособность. Улучшает метаболизм ГАМК при хронической алкогольной интоксикации и после отмены этанола. Способен угнетать реакции ацетилирования, участвующие в механизмах инактивации прокаина (новокаина) и сульфаниламидов, благодаря чему достигается пролонгирование действия последних. Вызывает торможение патологически повышенного пузырного рефлекса и тонуса детрузора.

Фармакокинетика.

Абсорбция. Быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте. Время достижения максимальной концентрации в плазме крови составляет 1 ч.

Распределение. Наибольшие концентрации создаются в печени, почках, в стенке желудка, коже. Проникает через гематоэнцефалический барьер.

Метаболизм. Не метаболизируется.

Выведение. Выводится в неизменном виде в течение 48 ч. (67,5 % от принятой дозы – с мочой, 28,5 % – с калом)

Фармакокинетика у особых групп пациентов (пациенты пожилого возраста, дети, подростки, пациенты с почечной недостаточностью, пациенты с печеночной недостаточностью) не изучалась.

Показания к применению.

- Когнитивные нарушения при органических поражениях головного мозга и невротических расстройствах;

- в составе комплексной терапии цереброваскулярной недостаточности, вызванной атеросклеротическими изменениями сосудов головного мозга; сенильной деменции (начальной формы), резидуальных органических поражений мозга у лиц зрелого возраста и пожилых;
- церебральная органическая недостаточность у больных шизофренией (в комбинации с нейролептиками, антидепрессантами);
- экстрапирамидные гиперкинезы у больных с наследственными заболеваниями нервной системы (хорея Гентингтона, гепатоцеребральная дистрофия, болезнь Паркинсона и др.);
- последствия перенесенных нейроинфекций и черепно-мозговых травм (в составе комплексной терапии);
- для коррекции побочного действия нейролептиков и с профилактической целью одновременно как «терапия прикрытия»; экстрапирамидный нейролептический синдром (гиперкинетический и акинетический);
- эпилепсия с замедлением психических процессов (в комбинации с противосудорожными препаратами);
- психоэмоциональные перегрузки, снижение умственной и физической работоспособности; для улучшения концентрации внимания и запоминания;
- расстройства мочеиспускания: энурез, дневное недержание мочи, поллакиурия, императивные позывы;
- детском церебральном параличе; заикании (преимущественно клоническая форма).

Способ применения и дозы.

Таблетки принимать внутрь, через 15-30 минут после еды.

Разовая доза для взрослых составляет 500-1000 мг, для детей – 250-500 мг.

Суточная доза для взрослых – 1500-3000 мг, для детей – 750 мг-3000 мг.

Длительность курса лечения – от 1 до 4 месяцев, в отдельных случаях до 6 месяцев. Через 3-6 месяцев возможно проведение повторного курса лечения.

При нейролептическом синдроме (в качестве корректора побочного действия нейролептических средств): взрослым по 500-1000 мг 3 раза в день, детям – 250-500 мг 3-4 раза в день. Длительность курса лечения – 1-3 месяца.

При эпилепсии: взрослым по 500-1000 мг 3-4 раза в день ежедневно в течение длительного времени (до 6 месяцев).

При гиперкинезах (тиках): детям по 250-500 мг 3-6 раз в день ежедневно в течение 1-4 месяцев, взрослым – по 1500-3000 мг в день ежедневно в течение 1-5 месяцев.

При расстройствах мочеиспускания: взрослым по 500-1000 мг 2-3 раза в день (суточная доза 2000-3000 мг), детям – по 250-500 мг (суточная доза 25-50 мг/кг). Длительность курса лечения – от 2 недель до 3 месяцев (зависит от выраженности расстройств и терапевтического эффекта).

При последствиях нейроинфекций и черепно-мозговых травм: по 250 мг 3-4 раза в день.

Для восстановления работоспособности при повышенных нагрузках и астенических состояниях: по 250 мг 3 раза в день.

Дети от 3 до 5 лет принимают таблетки только под контролем взрослых. При отсутствии навыка приема таблеток данная лекарственная форма для детей непригодна.

Применение данного лекарственного средства возможно только после консультации с врачом!

Если Вы забыли принять лекарственное средство, не принимайте удвоенную дозу для компенсации пропущенной!

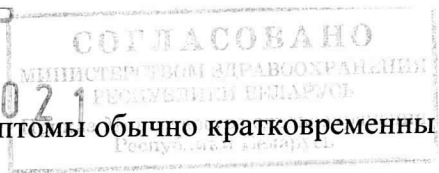
Не прекращайте прием препарата Когнум без предварительной консультации с лечащим врачом!

Если у Вас возникли сомнения или вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу.

Побочное действие.

Возможны аллергические реакции (ринит, конъюнктивит, кожные высыпания). В этом случае уменьшают дозу или отменяют препарат.

9494 - 2021



Нарушения сна или сонливость, шум в голове – данные симптомы обычно кратковременны и не требуют отмены препарата.

При появлении побочных эффектов сообщите об этом лечащему врачу. Это касается всех возможных побочных эффектов, в том числе не описанных в данном листке-вкладыше.

Противопоказания.

Гиперчувствительность; острая почечная недостаточность; беременность (I триместр), лактация, детский возраст до 3-х лет (для данной лекарственной формы).

Передозировка.

Симптомы: усиление побочных эффектов.

Лечение: промывание желудка, активированный уголь, симптоматическая терапия.

Меры предосторожности.

При длительном лечении не рекомендуется одновременное назначение препарата Когнум с другими ноотропными препаратами и средствами, стимулирующими центральную нервную систему (ЦНС).

В случае возникновения аллергических реакций Когнум отменяют.

Применение во время беременности и периода лактации

Если Вы беременны или кормите грудью, если Вы предполагаете, что беременны или не исключаете у себя вероятности наступления беременности, сообщите об этом своему лечащему врачу.

Гопантевая кислота противопоказана к применению в I триместре беременности. В экспериментальных исследованиях показано, что гопантевая кислота не оказывает тератогенного и эмбриотоксического действия. Применение препарата во II и III триместре беременности возможно по показаниям после консультации с врачом. Исследований у женщин в период грудного вскармливания не проводилось, поэтому при необходимости применения препарата в период лактации следует прекратить грудное вскармливание.

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Следует соблюдать осторожность при управлении автотранспортом или другими потенциально опасными механизмами в начале терапии в связи с возможными преходящими побочными явлениями (сонливость, шум в голове).

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

Если в настоящее время или в недавнем прошлом Вы принимали другие лекарственные средства, сообщите об этом врачу.

Пролонгирует действие барбитуратов; усиливает эффекты препаратов, стимулирующих центральную нервную систему, противосудорожных лекарственных средств, действие местных анестетиков (прокаина). Предотвращает побочное действие фенобарбитала, карбамазепина, антипсихотических средств (нейролептиков).

Действие гопантевой кислоты усиливается в сочетании с глицином, ксидифоном.

Условия хранения и срок годности.

Хранить в оригинальной упаковке, в защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности – 2 года.

Не использовать после окончания срока годности.

Условия отпуска. По рецепту.

Упаковка.

По 10 таблеток в блистере из пленки непрозрачной поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 5 блистеров вместе с листком-вкладышем вкладывают в пачку из картона для потребительской тары.

Информация о производителе.

АО «КИЕВСКИЙ ВИТАМИННЫЙ ЗАВОД».

04073, Украина, г. Киев, ул. Копыловская, 38.

Web-сайт: www.vitamin.com.ua

9494 - 2021

