



**Листок-вкладыш – информация для потребителя
Нейралив[®], 100 мг/мл, раствор для приема внутрь
цитиколин натрия**

Перед приемом 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 или работнику аптеки.
- 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 или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Нейралив[®], и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Нейралив[®].
3. Прием препарата Нейралив[®].
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Нейралив[®].
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Нейралив[®], и для чего его применяют

Препарат Нейралив[®] принадлежит к группе лекарственных препаратов, называемых психостимуляторами и ноотропами, действие которых заключается в улучшении функции мозга.

Препарат Нейралив[®] применяется для:

- лечения неврологических и когнитивных нарушений, связанных с инсультом;
- лечения неврологических и когнитивных нарушений, связанных с черепно-мозговой травмой.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

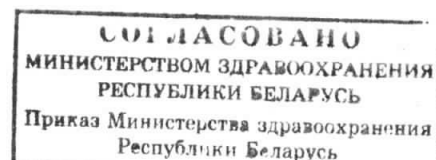
2. О чем следует знать перед приемом препарата Нейралив[®]

Не принимайте лекарственный препарат Нейралив[®] в следующих случаях:

- если у Вас повышенная чувствительность (аллергия) к цитиколину или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6;
- если у Вас повышенный тонус парасимпатической нервной системы (представляет собой тяжелое состояние, сопровождающееся пониженным артериальным давлением, потливостью, снижением частоты сердечных сокращений и обмороками).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Нейралив[®] проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.



Дети

Опыт применения у детей ограничен, поэтому препарат Нейралив® следует применять у детей и подростков младше 18 лет только в тех случаях, когда врач считает, что ожидаемая польза преобладает над любым возможным риском.

Другие препараты и препарат Нейралив®

Сообщите Вашему лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Цитиколин усиливает эффекты лекарственных препаратов, содержащих L-ДОФА, поэтому препарат Нейралив® не следует назначать одновременно с препаратами, содержащими L-ДОФА (обычно используются для лечения болезни Паркинсона), без консультации с врачом.

Препарат Нейралив® не следует применять одновременно с препаратами, содержащими меклофеноксат (применяются для улучшения кровоснабжения и работы головного мозга).

Препарат Нейралив® с пищей и напитками

Препарат Нейралив® можно принимать во время еды или между приемами пищи.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата Нейралив® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Препарат Нейралив® во время беременности и грудного вскармливания не должен назначаться без крайней необходимости. Применение препарата допустимо только в тех случаях, если Ваш лечащий врач примет решение, что ожидаемая польза преобладает над любым возможным риском.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Нейралив® не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами. Если во время лечения препаратом наблюдаются галлюцинации, головная боль, головокружение, не рекомендуется управлять транспортными средствами или работать с механизмами.

Вспомогательные вещества

Препарат содержит сорбитол. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

Препарат содержит 250 мг глицерина в 5 мл раствора, что может вызывать головную боль, расстройство желудка и диарею (понос).

Препарат содержит метилпарагидроксибензоат и пропилпарагидроксибензоат, что может вызывать аллергические реакции (в том числе отсроченные).

Препарат содержит 1,059 ммоль (24,35 мг) натрия в 15 мл раствора и 1,411 ммоль (32,46 мг) натрия в 20 мл раствора. Это необходимо учитывать, если Вы находитесь на диете с ограничением поступления натрия.

3. Прием препарата Нейралив®

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Режим дозирования

Рекомендуемая доза составляет от 500 мг (5 мл) до 2000 мг (20 мл) в день, в зависимости от тяжести симптоматики.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Способ применения

Нейралив® принимается непосредственно внутрь в неразведенном виде или предварительно растворив в половине стакана воды (120 мл) комнатной температуры во время еды или между приемами пищи.

Инструкция по применению лекарственного препарата с помощью шприца-дозатора при наличии вкладыша под шприц-дозатор	при отсутствии вкладыша под шприц-дозатор
<p>1. Вскройте, при наличии, индивидуальную упаковку комплекта, включающего шприц-дозатор и вкладыш под шприц-дозатор (далее – вкладыш) либо только шприц-дозатор. Снимите крышку с флакона. Вставьте, если это необходимо, в горлышко флакона вкладыш так, чтобы он плотно зафиксировался. Вставьте шприц-дозатор в отверстие вкладыша.</p> <p>2. Переверните флакон со шприцем и потяните поршень шприца до тех пор, пока наконечник поршня не дойдет до метки, соответствующей необходимому объему лекарственного препарата.</p> <p>3. Переверните флакон со шприцем в исходное вертикальное положение. Убедитесь, что поршень шприца не сместился и наконечник поршня по-прежнему располагается на уровне нужной метки. Вытяните шприц из отверстия вкладыша (вкладыш следует оставить зафиксированным в горлышке флакона). Закройте флакон крышкой.</p>	<p>1. Вскройте, при наличии, индивидуальную упаковку шприца-дозатора. Снимите крышку с флакона.</p> <p>2. Поместите шприц-дозатор с полностью опущенным поршнем во флакон.</p> <p>3. Потяните поршень шприца до тех пор, пока наконечник поршня не дойдет до метки, соответствующей необходимому объему лекарственного препарата.</p>
<p>4. Находитесь в вертикальном положении во время приёма препарата. При приеме препарата в неразведенном виде медленно надавите на поршень шприца, постепенно высвобождая лекарственный препарат в полость рта. Не надавливайте на поршень резко. При высвобождении лекарственного препарата необходимо направлять отверстие шприца к внутренней поверхности щеки. Для приема препарата в разведенном виде предварительно разведите отмерянное количество раствора в половине стакана воды (120 мл) комнатной температуры. Если необходимый объем лекарственного препарата превышает максимальный объем шприца, то следует повторить вышеописанные пункты, чтобы суммарный объем введенного сиропа соответствовал необходимой дозе.</p> <p>5. Разберите шприц и промойте его в чистой питьевой воде. Дождитесь естественного высыхания цилиндра и поршня шприца.</p>	
<p>В случае разведения приготовленный раствор хранению не подлежит и рекомендован к применению сразу после приготовления.</p>	

Если Вы приняли препарата Нейралив® больше, чем следовало

О случаях передозировки цитиколином не сообщалось.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

В случае если Вы приняли большее количество препарата Нейралив[®], обратитесь к врачу или в ближайшее отделение скорой помощи/больницы. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

Если Вы забыли принять препарат Нейралив[®]

Если Вы забыли принять дозу препарата, примите назначенную Вам дозу лекарственного препарата, как только вспомните о пропуске приема, или пропустите, если уже почти наступило время следующего приема. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если Вы прекратили прием препарата Нейралив[®]

Решение о необходимой продолжительности лечения примет Ваш лечащий врач. Не прекращайте лечение препаратом Нейралив[®] без рекомендации врача.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат Нейралив[®] может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Очень редкие нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- галлюцинации;
- головная боль, головокружение;
- артериальная гипертензия, артериальная гипотензия;
- одышка;
- тошнота, рвота, диарея;
- гиперемия, крапивница, сыпь, пурпура;
- озноб, отек.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через национальную систему сообщений (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037 г. Минск, Товарищеский пер., 2а.

Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242 00 29; факс: +375 (17) 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

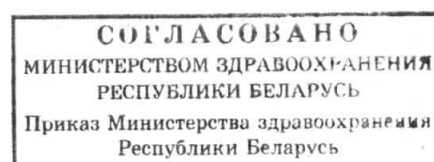
Сайт в информационно-коммуникационной сети «Интернет»: <http://www.rceth.by>

5. Хранение препарата Нейралив[®]

Храните при температуре не выше 25 °С.

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Срок годности указан на упаковке.



Срок хранения после вскрытия флакона – 1 год.

Не принимайте препарат после истечения срока годности. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Нейралив® содержит в качестве действующего вещества цитиколин натрия.

Каждый 1 мл раствора содержит 104,5 мг цитиколина натрия (эквивалентно 100 мг цитиколина).

Вспомогательные вещества: сорбитола раствор некристаллизующийся (Е 420), глицерин, метилпарагидроксибензоат (Е 218), пропилпарагидроксибензоат (Е 216), натрия цитрат, сахарин натрий, ароматизатор клубничный (эссенция клубничная 1487-S-Lucta), калия сорбат, лимонная кислота безводная, вода очищенная.

Внешний вид препарата Нейралив® и содержимое упаковки

Раствор для приема внутрь.

Прозрачная бесцветная жидкость с характерным клубничным запахом.

По 30 мл во флаконах из литого коричневого стекла объемом 30 мл, укупоренных крышкой винтовой или крышкой винтовой с защитой от вскрытия детьми с полиэтиленовым вкладышем.

По 45 мл во флаконах из литого коричневого стекла объемом 60 мл, укупоренных крышкой винтовой с защитой от вскрытия детьми с полиэтиленовым вкладышем.

Каждый флакон объемом 30 мл вместе со шприцем-дозатором 3,0 мл с белым или оранжевым плунжером (с градуировкой, мл: 0,25; 0,50; 0,75; 1,00; 1,25; 1,50; 1,75; 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00 с делением в 0,25 мл или с градуировкой, мл: 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0 с делением в 0,1 мл), вкладышем под шприц-дозатор и листком-вкладышем для потребителей помещен в пачку из картона. В случае использования крышки винтовой, вкладыш под шприц-дозатор в пачку не помещен.

Каждый флакон объемом 60 мл вместе со шприцем-дозатором 5,0 мл с белым или оранжевым плунжером (с градуировкой, мл: 0,5; 1; 1,25; 1,5; 2; 2,5; 3; 3,5; 3,75; 4; 4,5; 5 с делением в 0,1 мл или с градуировкой, мл: 1,0; 1,25; 2,0; 2,5; 3,0; 3,75; 4,0; 5,0 с делением в 0,25 мл и 0,5 мл), вкладышем под шприц-дозатор и листком-вкладышем для потребителей помещен в пачку из картона.

Вкладыш под шприц-дозатор может быть вставлен в горловину флакона либо вложен в пачку в комплекте со шприцем-дозатором.

Шприц-дозатор или комплект шприц-дозатор и вкладыш под шприц-дозатор вкладываются в пачку из картона в прозрачной или белой защитной индивидуальной упаковке, либо без упаковки.

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

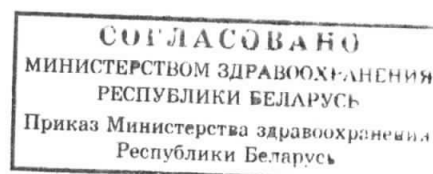
ООО «Фармтехнология»

Республика Беларусь

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон/факс: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by.



За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

НД РБ

Листок-вкладыш пересмотрен

2607Б-2023

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь