

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА**

НЕЙРОЦИТ 500 мг, 1000 мг
порошок для приготовления раствора для приема внутрь
Цитиколин

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

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу, 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, работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. См. раздел 4.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

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

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ НЕЙРОЦИТ, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Лекарственный препарат Нейроцит содержит действующее вещество цитиколина натрий (эквивалентно цитиколину). Относится к группе лекарств, называемых психостимулирующие средства и ноотропы.

Лекарственный препарат Нейроцит применяется в острый и восстановительный период ишемического и геморрагического инсульта, при черепно-мозговой травме, при остром периоде и последствиях травмы, при когнитивных нарушениях, связанных с инсультом и черепно-мозговой травмой.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА НЕЙРОЦИТ

Противопоказания

Не принимайте препарат Нейроцит:

- если у Вас повышенная чувствительность к цитиколину или к любому из

вспомогательных веществ;

- если у Вас диагностирована фенилкетонурия, так как порошок для приготовления раствора для приема внутрь содержит аспартам;
- если у Вас диагностирована ваготония (преобладание тонуса парасимпатической части вегетативной нервной системы);
- если у Вас диагностированы редкие наследственные проблемы непереносимости фруктозы, так как порошок для приготовления раствора для приема внутрь содержит изомальт;
- если Вы беременны;
- если Вы кормите грудью.

Особые указания и меры предосторожности

Препарат назначается только врачом. Перед приемом препарата Нейроцит проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Препарат Нейроцит содержит 10 мг аспартама в одном пакете. Аспартам – источник фенилаланина, поэтому препарат не принимают при фенилкетонурии.

Препарат содержит изомальт, поэтому противопоказан при наличии редко встречающейся наследственной непереносимости фруктозы.

Если во время приема лекарственного препарата симптомы заболевания сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

Дети и подростки

Лекарственный препарат не рекомендовано для применения у детей и подростков до 18 лет.

Другие препараты и препарат Нейроцит

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты, включая препараты, выдаваемые без рецепта.

Следует с осторожностью сочетать применение препарата Нейроцит с другими лекарствами, особенно с леводопой.

Не следует назначать одновременно с лекарственными препаратами, содержащими меклофеноксат.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

В связи с отсутствием достаточных клинических данных о применении цитиколина беременными женщинами и отсутствием данных о способности проникать в грудное молоко, применение препарата в период беременности и грудного вскармливания не рекомендуется.

Лекарственный препарат Нейроцит во время беременности не должен назначаться без крайней необходимости. Применение препарата допустимо только в тех случаях, если ожидаемая польза превосходит потенциальный риск.



Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Лекарственный препарат не влияет на способность управлять автомобилем или механизмами. Если у Вас наблюдаются галлюцинации, головная боль, усталость, головокружение, не рекомендуется управлять автомобилем или работать с механизмами.

Препарат Нейроцит содержит аспартам

Препарат Нейроцит содержит 20 мг аспартама. Аспартам является источником фенилаланина. Это может быть вредно, если у Вас фенилкетонурия (редкое генетическое заболевание, при котором накапливается фенилаланин, так как организм не может его расщеплять).

Если врач установил ранее у Вас фенилкетонурию не принимайте данный лекарственный препарат.

Препарат Нейроцит содержит изомальт

Препарат содержит изомальт, поэтому противопоказан при наличии редко встречающейся наследственной непереносимости фруктозы.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НЕЙРОЦИТ

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

Рекомендуемая доза:

Взрослые пациенты:

Рекомендуемая доза для взрослых составляет от 500 до 2000 мг в зависимости от тяжести симптоматики.

Пожилые пациенты:

Корректировка дозы у пациентов пожилого возраста не требуется.

Пациенты с нарушениями функции печени:

Корректировка дозы у пациентов с нарушениями функции печени не требуется.

Пациенты с нарушениями функции почек:

Корректировка дозы у пациентов с нарушениями функции почек не требуется.

Дети:

В связи с отсутствием достаточных данных лекарственный препарат не рекомендовано применять у детей и подростков до 18 лет.

Путь или способ введения

Растворите содержимое 1 пакета в половине стакана кипяченой воды комнатной температуры. Приготовленный раствор – бесцветный или с желтоватым оттенком,



прозрачный или опалесцирующий раствор без осадка. Раствор хранению не подлежит, его следует принять сразу после приготовления.

Препарат принимают внутрь во время еды или между приемами пищи.

Разовая доза, кратность приема и длительность курса лечения определяются врачом с учетом особенностей заболевания, достигнутого эффекта и переносимости лекарственного препарата.

Если Вы приняли препарата Нейроцит больше, чем следовало

Если Вы приняли большее количество препарата, чем следовало, обратитесь к врачу. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш. При передозировке возможно появление тошноты. При передозировке проводится симптоматическое лечение.

Если Вы забыли принять препарат Нейроцит

Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной. Если Вы забыли принять дозу препарата, сделайте это как только вспомните. Если уже практически наступило время приема следующей дозы, не принимайте дозу препарата, которую Вы пропустили.

Общее замечание

Если у Вас возникли вопросы по приему препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Наиболее распространенными побочными реакциями Нейроцит являются:

Очень редко (им может быть подвержено до 1 человека из 1000):

- галлюцинации,
- головная боль,
- головокружение,
- аллергические реакции (гиперемия, крапивница, сыпь, пурпура, зуд, ангионевротический отек, анафилактический шок),
- артериальная гипертензия, артериальная гипотензия,
- тахикардия,
- диспноэ,
- тошнота,
- рвота,
- диарея,
- озноб,
- отек,
- повышение температуры тела, повышенная потливость.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в листке-

вкладыше, необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и 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, выявленным в Республике Беларусь (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь, www.rceth.by). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

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

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

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

<http://www.rceth.by>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НЕЙРОЦИТ

Срок годности 3 года.

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке или на пакете после фразы «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

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

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Действующим веществом является цитиколин.

1 пакет Нейроцита содержит:

активные вещества: цитиколин 500,0 мг или 1000,0 мг в виде цитиколина натрия.

Вспомогательные вещества: лимонная кислота безводная, аспартам E951, изомальт E953.

Внешний вид препарата Нейроцита содержимое упаковки

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь.

Препарат Нейроцит представляет собой порошок белого или почти белого цвета.

Допускается наличие мягких комков.

По 5,0 г порошка в пакете из комбинированного материала (бумага, полиэтилен, алюминиевая фольга, полиэтилен).



По десять пакетов вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»,

Республика Беларусь

222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 115, ком. 204.

Тел/факс: 8 (01770) 2-30-72; тел: 8 (01770) 6-19-39.

Адрес электронной почты: info@med-interplast.com

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»,

223060, Минская область, Минский район, район дер. Большое Стиклево,

Новодворский с/с, 40/2-61, почтовый ящик №43

тел. +375 17 227-10-00 или +375 44 536 91 37

e-mail: fnadzor@med-interplast.com

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза

<http://eec.eaeunion.org/>

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте Союза

<http://eec.eaeunion.org/>