

Листок - вкладыш - информация для пациента

Строцит, 500 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: цитиколин

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

- Сохраните этот 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.

Листок - вкладыш содержит следующую информацию

1. Что из себя представляет препарат Строцит и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Строцит.
3. Прием препарата Строцит.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Строцит.
6. Содержимое упаковки и прочая информация.

1. Что из себя представляет препарат Строцит и для чего его применяют

Препарат Строцит относится к группе лекарств, называемых психостимулирующие средства и ноотропы. Он используется для лечения неврологических и когнитивных нарушений, связанных с инсультом или черепно-мозговой травмой.

Строцит способен стимулировать умственную деятельность, улучшать память и увеличивать способность к обучению. Строцит увеличивает устойчивость мозга к разнообразным вредным воздействиям, таким как чрезмерные нагрузки или гипоксия.

У пациентов с черепно-мозговыми травмами Строцит ускоряет процесс восстановления. Строцит повышает уровень внимания и сознания и оказывает благоприятное действие при нарушении памяти, а также при когнитивных и неврологических нарушениях, связанных с нарушением кровообращения головного мозга.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Строцит

Не принимайте препарат Строцит,

- если у Вас аллергия на действующее вещество цитиколин или любые другие компоненты этого препарата (перечислены в разделе 6 листка-вкладыша).

Если Вы не уверены, применимо ли к Вам вышеуказанное, поговорите с лечащим врачом или работником аптеки, прежде чем начинать принимать препарат Строцит.

В связи с отсутствием достаточных клинических данных, Строцит не рекомендуется применять у детей до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Строцит проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если у Вас отмечается снижение артериального давления. Препарат Строцит может привести к развитию гипотонии (снижению артериального давления). Во время приема этого препарата необходим контроль артериального давления.

Если во время приема препарата Строцит имеющиеся у Вас симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

Если Вы не уверены, применимо ли к Вам что-либо из вышеперечисленного, проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки перед применением препарата.

Важно не прекращать прием препарата Строцит без предварительной консультации с врачом.

Вам также следует поговорить с лечащим врачом, прежде чем принимать любое лекарство, содержащее цитиколин, которое вам назначат в качестве альтернативы препарату Строцит.

Другие препараты и препарат Строцит

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Препарат Строцит и некоторые другие препараты могут влиять друг на друга. Иногда необходимо корректировать дозу других препаратов или препарата Строцит при их одновременном приеме.

Препарат Строцит не следует принимать одновременно с препаратами, содержащими меклофеноксат.

Препарат Строцит усиливает эффекты препарата леводопа, назначаемого для лечения болезни Паркинсона.

Препарат Строцит с пищей, напитками и алкоголем

Таблетки Строцит принимают внутрь во время или между приемами пищи, запивают стаканом воды.

Беременность и грудное вскармливание

Поговорите с лечащим врачом, если Вы планируете беременность и принимаете препарат Строцит. Врач решит, стоит ли вам продолжать принимать этот препарат.

Имеется недостаточно данных по применению препарата Строцит у беременных женщин. Во время беременности этот препарат не должен назначаться без крайней необходимости. Применение препарата Строцит во время беременности допустимо только в тех случаях, если ожидаемая польза превосходит потенциальный риск.

Поговорите с лечащим врачом, если Вы кормите грудью и принимаете препарат Строцит. Врач решит, стоит ли Вам продолжать принимать этот препарат либо необходимо прекратить кормление грудью, в зависимости от того, что важнее и безопаснее.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Цитиколин не оказывает влияния на способность к управлению транспортными средствами и работу с механизмами.

3. Прием препарата Строцит

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки. Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, достигнутого эффекта и индивидуальной переносимости препарата. Препарат Строцит принимают внутрь во время или между приемами пищи, запивают стаканом воды. Разделительная риска на поверхности таблетки не предназначена для ее деления на дозы. Данная риска предназначена для деления таблетки на две части с целью удобства приема препарата в случае, когда не удастся проглотить таблетку целиком.

Если Вы приняли препарата Строцит больше, чем следовало

- Немедленно обратитесь к врачу. Возьмите с собой упаковку с препаратом.
- Учитывая низкую токсичность препарата, даже в случае превышения терапевтических доз, появление симптомов интоксикации не ожидается.

Если Вы забыли принять препарат Строцит

- Если Вы забыли принять назначенную вам дозу препарата Строцит, примите ее, как только вспомните. Однако если пришло время приема следующей дозы, пропустите пропущенную дозу и продолжайте как обычно. Если Вы пропустите две или более доз, примите назначенную Вам дозу препарата Строцит, как только вспомните.
- Не принимайте двойную дозу (две дозы одновременно), чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если Вы прекратили прием препарата Строцит

Не прекращайте принимать этот препарат, если это не рекомендовано Вашим врачом, так как в этом случае симптомы заболевания могут возобновиться.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Согласно имеющимся данным при приеме препарата Строцит нежелательные реакции встречаются очень редко (могут наблюдаться менее чем у 1 человека из 10 000, включая отдельные сообщения).

Сообщите лечащему врачу или обратитесь за медицинской помощью, если у Вас появились следующие нежелательные реакции:

очень редко (могут наблюдаться менее чем у 1 человека из 10 000, включая отдельные сообщения):

- головная боль или головокружение;
- повышение артериального давления (гипертензия) или снижение артериального давления (гипотензия);
- одышка;
- тошнота, рвота или диарея;
- покраснение кожи (гиперемия), точечные высыпания на коже (крапивница), кожная сыпь в виде красных пятен или пузырьков (экзантема), мелкопятнистые капиллярные кровоизлияния в кожу, под кожу или в слизистые оболочки (пурпура);
- галлюцинации;
- озноб, отеки;
- реакции повышенной чувствительности, анафилактический шок.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через портал <http://www.rceth.by>.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата

5. Хранение препарата Строцит

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной упаковке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните в защищенном от света месте при температуре не выше +30°C.

Не выбрасывайте препараты в канализацию.

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

6. Содержимое упаковки и прочая информация

6.1. Препарат Строцит содержит

Действующим веществом является цитиколин (в виде цитиколина натрия)

Каждая таблетка содержит 500 миллиграмм цитиколина.

Вспомогательными веществами являются:

- целлюлоза микрокристаллическая,
- кукурузный крахмал,
- повидон К30,
- тальк очищенный,
- кремния диоксид коллоидный безводный,
- кроскармеллоза натрия (примелоза),
- магния стеарат;
- гипромеллоза (5сР),
- гипромеллоза (15сР),
- макрогол 6000,
- тальк,
- железа оксид красный (E172),

- титана диоксид (E171).

6.2. Внешний вид препарата Строчит и содержимое его упаковки

Лекарственная форма препарата Строчит: таблетки, покрытые пленочной оболочкой.
Описание таблеток: красные, капсуловидные, двояковыпуклые таблетки, покрытые плёночной оболочкой, с разделительной риской с одной стороны и гладкие с другой стороны

Содержимое упаковки

10 таблеток в стрипе, 3 стрипа и инструкция по применению в картонной упаковке.

6.3. Держатель регистрационного удостоверения

«Сан Фармасьютикал Индастриз Лтд.», Индия.

«Sun Pharmaceutical Industries Ltd.», India.

Sun House, Plot No. 201 B/1, Western Express Highway, Goregaon (E), Mumbai - 400 063, Maharashtra, INDIA.

Производитель

«Сан Фарма Лабораторис Лимитед», Индия

(«Sun Pharma Laboratories Limited»), India

6-9, EPIP, Kartholi, Bari Brahmana, Jammu

Pin.181 133, (J&K), INDIA

6.4. Представитель держателя регистрационного удостоверения

За любой информацией о препарате, а также в случае возникновения претензий следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Представительство ООО «SUN Pharmaceutical Industries Ltd.» в Республике Беларусь, 220113, г. Минск, ул. Мележа 1, оф.1118-34; Тел.: 364-54-57.

6.5. Данный листок-вкладыш пересмотрен

6.6. Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <http://eec.eaeunion.org>.