

НП РБ
2236Б-2021

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА
NEYROCIT
КАПСУЛЫ 250 МГ

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 26.04.2022 № 533

Перед применением 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.

В этом листке-вкладыше приводится следующая информация:

1. Что из себя представляет препарат Нейроцит, и для чего его применяют.
2. О чем 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

Фармакотерапевтическая группа: прочие психостимулирующие средства и ноотропы.

Код ATX: N06BX06.

Лекарственный препарат Нейроцит применяется в 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.

Нейроцит стимулирует биосинтез структурных фосфолипидов мембранны нейронов. Нейроцит способствует уменьшению неврологических и когнитивных расстройств, связанных с цереброваскулярными нарушениями и черепно-мозговой травмой.

2. О чем следует знать перед применением препарата Нейроцит

Не принимайте препарат Нейроцит, если у вас:

- повышенная чувствительность к цитиколину или к любому из вспомогательных веществ;

- диагностирована ваготония (преобладание тонуса парасимпатической части вегетативной нервной системы);
- если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата;
- если Вы беременны или кормите грудью.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Нейроцит проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Лекарственное средство не рекомендовано для применения у детей и подростков до 18 лет.

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

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 прием препарата Нейроцит с другими лекарствами, особенно с леводопой.

Не следует назначать одновременно с лекарственными средствами, содержащими меклофеноксат.

Беременность и грудное вскармливание

В связи с отсутствием достаточных клинических данных о применении глюкозамина 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 наблюдаются галлюцинации, головная боль, усталость, головокружение, не рекомендуется управлять автомобилем или работать с механизмами.

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:

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

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 лекарственное средство не рекомендовано применять у детей и подростков до 18 лет.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Нежелательные реакции классифицируют в зависимости от частоты их возникновения:

| | |
|-------------|--------------------------------|
| Очень часто | $\geq 1/10$ |
| Часто | от $\geq 1/100$ до $<1/10$ |
| Нечасто | от $\geq 1/1000$ до $<1/100$ |
| Редко | от $\geq 1/10000$ до $<1/1000$ |
| Очень редко | от $>1/10000$ |

Частота неизвестна не может быть оценена на основе имеющихся данных.

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, пурпур, 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 возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые

НД РБ

22365-2021

возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

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

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

5. Хранение препарата Нейроцит

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1 капсула содержит:

Активные вещества: цитиколин (в виде цитиколина натрия) – 250,0 мг.

Вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, лактоза моногидрат.

Состав желатиновой капсулы №0:

Желатин, титана диоксид Е-171, вода очищенная.

Внешний вид препарата Нейроцит и содержимое упаковки

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По 3 или по 6 контурных упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Иностранные 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

Информацию о нежелательных реакциях направлять по адресу:

Иностранные производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»,

Республика Беларусь

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

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

e-mail: fnadzor@med-interplast.com

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

Листок-вкладыш пересмотрен: 26.04.2022