

2212 Б-2021

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

MINISTERSTVOM ZDRAVOOCHRANENIYA
REPUBLIKI BELARUSЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь №
от 12.07.2022 № 925

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА
НЕЙРОЦИТ
ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ
500 МГ ИЛИ 1000 МГ

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 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.

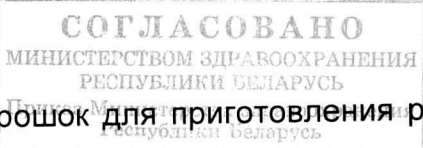
Нейроцит стимулирует биосинтез структурных фосфолипидов мембранны нейронов. Нейроцит способствует уменьшению неврологических и когнитивных расстройств, связанных с цереброваскулярными нарушениями и черепно-мозговой травмой.

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;

2212 Б-2021



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

Нейроцит содержит источник фенилаланина. Пациентам с фенилкетонурией не рекомендуется применять препарат.

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

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 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

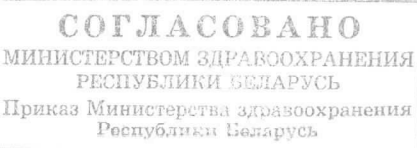
Лекарственный препарат не влияет на способность управлять автомобилем или механизмами. Если наблюдаются галлюцинации, головная боль, усталость, головокружение, не рекомендуется управлять автомобилем или работать с механизмами.

3. Применение препарата Нейроцит

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

2212Б-2021

врачом или работником аптеки.



Рекомендуемая доза:

Содержимое 1 пакета растворить 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.

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.

Наиболее распространенными побочными реакциями Нейроцит являются:

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

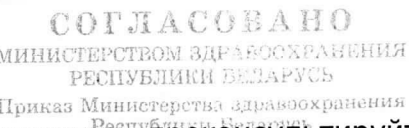
- галлюцинации,
- головная боль,
- головокружение,
- аллергические реакции (гиперемия, крапивница, сыпь, пурпур, зуд, ангионевротический отек, анафилактический шок),
- артериальная гипертензия, артериальная гипотензия,
- тахикардия,
- диспноэ,
- тошнота,
- рвота,
- диарея,
- озноб,
- отек,
- повышение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

НД ГР

2212 Б-2021



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 и на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

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

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 пакет Нейроцита содержит:

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

Вспомогательные вещества: лимонная кислота безводная, аспартам Е951, изомальт Е953.

Внешний вид препарата Нейроцит и содержимое упаковки

Порошок белого или почти белого цвета. Допускается наличие мягких комков.

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

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

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

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

Информацию о нежелательных реакциях направлять по адресу:

Иностранное 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: 12.07.2022