

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ (информация для пациентов) по медицинскому применению лекарственного средства **ХОЛИНА АЛЬФОСЦЕРАТ**

Перед использованием лекарственного средства Вы должны проконсультироваться с врачом.

Внимательно прочтайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.

Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в листке-вкладыше.

Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.

Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу или сотруднику аптеки.

Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения.

Это лекарственное средство прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам. Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Торговое название: Холина альфосцерат.

Международное непатентованное название: Choline alfoscerate.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

о внесении изменений в Указ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 марта 2003 года № 114 «Об утверждении Правил приема лекарственных средств внутривенно и внутримышечно»

Форма выпуска: раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/мл.

Описание: прозрачная бесцветная или слегка желтоватая жидкость.

Состав: каждая ампула (4 мл раствора) содержит: *действующего вещества*: холина альфосциерата – 1000 мг; *вспомогательное вещество* - вода для инъекций.

Фармакотерапевтическая группа: прочие средства, применяемые для лечения заболеваний нервной системы. Прочие парасимпатомиметические средства.

Код ATX: N07AX02.

Показания к применению

- дегенеративные и инволюционные психоорганические синдромы и последствия цереброваскулярной недостаточности, такие как первичные и вторичные когнитивные нарушения, характеризующиеся нарушениями памяти, спутанностью сознания, дезориентацией, снижением мотивации, инициативности и снижением способности к концентрации внимания;

- нарушения поведения и аффективной сферы в старческом возрасте: эмоциональная лабильность, повышенная раздражительность, снижение интереса.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам лекарственного средства, беременность, лактация, детский возраст до 18 лет.

Способ применения и дозы

Обычная доза составляет 1000 мг (4 мл) в сутки внутримышечно или внутривенно (капельно, медленно).

При внутривенном введении содержимое ампулы разводят в 50 мл физиологического раствора.

При необходимости доза может быть увеличена по рекомендации лечащего врача. Длительность курса лечения определяется врачом с учетом заболевания, переносимости лекарственного средства и достигнутого эффекта.

Дети: опыт применения у детей отсутствует

Побочное действие

Возможно появление тошноты, очень редко возможны боль в животе и кратковременная спутанность сознания, аллергические реакции. В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции по применению, необходимо обратиться к врачу.

Сообщение о предполагаемых побочных реакциях

Если у Вас появились какие-либо симптомы, описанные или не описанные в данном листке-вкладыше, обязательно сообщите об этом Вашему лечащему врачу!

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Лекарственное взаимодействие не установлено.

Меры предосторожности

При появлении тошноты (вследствие вторичной допаминергической активации) необходимо снизить дозу лекарственного средства.

Применение при беременности и кормлении грудью

Применение холина альфосцерата запрещено в период беременности и кормления грудью.

Влияние на способность управлять транспортными средствами или заниматься другими видами деятельности

Следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами или занятиях другими видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и/или быстроты психомоторных реакций.

Передозировка

Симптомы: тошнота.

При передозировке показана симптоматическая терапия. Эффективность диализа не установлена.

Упаковка

4 мл в ампулах из стекла вместимостью 5 мл.



10 ампул вместе с листком-вкладышем помещают в коробку из картона (№10).

5 ампул вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона с картонным вкладышем для фиксации ампул (№5).

10 ампул вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона с одним или двумя картонными вкладышами для фиксации ампул (№10).

Условия хранения

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Не использовать после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Информация о производителе

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375(177)735612, 731156.