# Листок-вкладыш – информация для пациента

**Ипидакрин-СЗ, 20 мг, таблетки**

Ипидакрин

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

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз. Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.

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. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

# Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Ипидакрин-СЗ и для чего его принимают.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Ипидакрин-СЗ.
3. Прием препарата Ипидакрин-СЗ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Ипидакрин-СЗ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

# Что из себя представляет препарат Ипидакрин-СЗ и для чего его принимают

Лекарственный препарат Ипидакрин-СЗ содержит действующее вещество ипидакрин и относится к группе так называемых ингибиторов холинестеразы.

Ипидакрин-СЗ улучшает и стимулирует нервно-мышечную передачу, улучшает мозговую деятельность, повышает активность познавательных, эмоциональных, волевых процессов.

# Показания к применению

Препарат Ипидакрин-СЗ предназначен для лечения у взрослых в возрасте от 18 лет.

* При заболеваниях периферической нервной системы: частичная или полная потеря болевой чувствительности (моно- и полинейропатия); лечение боли в шее, конечностях, пояснице, области внутренних органов и др. (полирадикулопатия); мышечная слабость (миастения и миастенический синдром);
* При заболеваниях центральной нервной системы: нарушения функций глотания, звучности голоса, произношения звуков (бульбарные параличи и парезы); восстановительный период после двигательных и/или умственных нарушений;
* Для лечения и профилактики атонии кишечника.

# Способ действия препарата Ипидакрин-СЗ

Препарат улучшает и стимулирует проведение импульса в нервной системе. Улучшает мозговую деятельность – повышает настроение, внимание, восприятие, память, интеллект, мышление, концентрацию, речь, двигательные навыки и др.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

# О чем следует знать перед приемом препарата Ипидакрин-СЗ

**Противопоказания**

# Не принимайте препарат Ипидакрин-СЗ:

* если у Вас аллергия на ипидакрин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
* если у Вас заболевание мозга с внезапными судорожными приступами (эпилепсия), так как препарат может обострить течение заболевания;
* если у Вас заболевания, характеризующиеся различными непроизвольными избыточными движениями;
* если у Вас ощущение дискомфорта, боли в грудной клетке, связанные с недостаточным поступлением крови к сердцу (стенокардия), замедленный сердечный ритм (брадикардия);
* если у Вас заболевание с приступами удушья, хрипами, одышкой (бронхиальная астма);
* если у Вас механическая непроходимость кишечника или мочевыводящих путей;
* если у Вас нарушение равновесия с головокружением, тошнотой, рвотой (вестибулярные расстройства);
* язвенная болезнь желудка или двенадцатиперстной кишки в стадии обострения;
* если Вы беременны или кормите грудью;
* если Ваш возраст менее 18 лет (в связи с недостаточной изученностью эффективности и безопасности).

# Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Ипидакрин-СЗ проконсультируйтесь с лечащим врачом. Сообщите Вашему врачу, если у Вас имеется сейчас или было когда-либо раньше любое из следующих состояний или заболеваний:

* язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;
* заболевания щитовидной железы;
* заболевания сердца и сосудов;
* заболевания дыхательных путей.

# Дети и подростки

Не давайте препарат Ипидакрин-СЗ детям от 0 до 18 лет вследствие риска неэффективности и вероятной небезопасности (препарат Ипидакрин-СЗ противопоказан для детей и подростков младше 18 лет).

# Другие препараты и препарат Ипидакрин-СЗ

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Особенно важно сообщить врачу о приеме следующих лекарственных препаратов:

* средства, угнетающие центральную нервную систему, так как Ипидакрин-СЗ усиливает успокаивающее действие этих средств;
* другие препараты, стимулирующие проведение импульсов в нервной системе, поскольку повышается риск нежелательных реакций;
* бета-адреноблокаторы (средства для лечения при повышенном давлении и учащенном сердечном ритме), так как совместный прием с Ипидакрином-СЗ может критически замедлить сердечный ритм;
* местные анестетики, антибиотики группы аминогликозиды (антибактериальные препараты), калия хлорид, так как Ипидакрин-СЗ ослабляет действие этих средств.

# Препарат Ипидакрин-СЗ с алкоголем

Алкоголь усиливает нежелательные реакции препарата. Не принимайте алкоголь во время лечения препаратом Ипидакрин-СЗ.

# Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом. *Беременность*

Ипидакрин повышает тонус матки и может вызывать преждевременные роды. Не принимайте препарат Ипидакрин-СЗ во время беременности.

*Грудное вскармливание*

Сведения, подтверждающие выделение препарата Ипидакрин-СЗ с грудным молоком у женщин, отсутствуют. Не принимайте препарат Ипидакрин-СЗ в период грудного вскармливания.

# Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Во время лечения препаратом Ипидакрин-СЗ воздержитесь от управления транспортными средствами и работы с механизмами, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

# Препарат Ипидакрин-СЗ содержит лактозу

Препарат Ипидакрин-СЗ содержит лактозы моногидрат (сахар молочный). Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного препарата.

# Прием препарата Ипидакрин-СЗ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

# Рекомендуемая доза

Ваш лечащий врач подберет необходимую для Вас дозу препарата.

*При заболеваниях периферической нервной системы: частичная или полная потеря болевой чувствительности (моно- и полинейропатия); лечение боли в шее, конечностях, пояснице, области внутренних органов и др. (полирадикулопатия); мышечная слабость (миастения и миастенический синдром)*

Рекомендуемая доза составляет 10 – 20 мг (0,5–1 таблетка) 1 – 3 раза в день.

В зависимости от тяжести заболевания лечащий врач может увеличить дозу до 20 – 40 мг (1–2 таблетки) 5 раз в день. Врач назначит Вам курс лечения от 1 до 2 месяцев, который можно повторить несколько раз с перерывом в 1 – 2 месяца.

*При заболеваниях центральной нервной системы: нарушения функций глотания, звучности голоса, произношения звуков (бульбарные параличи и парезы); восстановительный период после двигательных и/или умственных нарушений*

Рекомендуемая доза составляет 10 – 20 мг (0,5–1 таблетка) 2 – 3 раза в день. Врач назначит Вам курс лечения от 2 до 6 месяцев в зависимости от тяжести заболевания.

*Для лечения и профилактики атонии кишечника*

Рекомендуемая доза составляет 20 мг (1 таблетка) 2 –3 раза в день в течение 1 – 2 недель. Максимальная суточная доза 200 мг.

# Применение у детей и подростков

Препарат Ипидакрин-СЗ противопоказан для детей и подростков младше 18 лет.

# Путь и способ введения

Принимайте таблетку внутрь, запивая водой.

# Продолжительность терапии

Продолжительность лечения определяет Ваш лечащий врач индивидуально в зависимости от заболевания.

# Если Вы приняли препарат Ипидакрин-СЗ больше, чем следовало

*Симптомы*

При передозировке могут появиться следующие симптомы: снижение аппетита, одышка и хрипы, слезотечение, усиленное потоотделение, сужение зрачков, неконтролируемые движения глаз, спонтанная дефекация и мочеиспускание, рвота, замедленный сердечный ритм, нарушение сердечного ритма, снижение артериального давления, беспокойство, тревога, возбуждение, чувство страха, нарушение моторики движений, неразборчивая речь, судороги, кома, сонливость и общая слабость. Выраженность симптомов может быть слабая.

*Лечение*

Если Вы приняли дозу препарата выше рекомендованной, незамедлительно обратитесь к лечащему врачу или в отделение экстренной помощи ближайшей больницы. При возможности, возьмите с собой упаковку и листок-вкладыш, чтобы показать врачу, какой препарат Вы приняли.

# Если Вы забыли принять препарат Ипидакрин-СЗ

Продолжайте регулярный прием препарата в соответствии с рекомендациями врача. Не принимайте двойную дозу для компенсации пропущенной.

# Если Вы прекратили прием препарата Ипидакрин-СЗ

Не прекращайте прием препарата Ипидакрин-СЗ, не посоветовавшись с врачом. При наличии вопросов по приему препарата, обратитесь к Вашему лечащему врачу.

# Возможные нежелательные реакции

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

**Возможно развитие тяжелых побочных явлений, которые наблюдались часто** (могут возникать не более чем у 1 человека из 10)

**Немедленно** сообщите врачу, если заметите появление следующих симптомов:

* замедленный сердечный ритм (признаки брадикардии).

**Возможно развитие тяжелых побочных явлений неизвестной частоты** (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

**Немедленно** сообщите врачу, если заметите появление следующих симптомов:

* затрудненное свистящее дыхание, затрудненное глотание; отек лица, губ, языка или горла; сильный зуд кожи, появление сыпи или волдырей, повышение температуры тела (признаки аллергической реакции, включая аллергический дерматит, анафилактический шок, астму, токсический эпидермальный некролиз, эритему, крапивницу).

# Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Ипидакрин-СЗ

**Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):**

* учащенное сердцебиение;
* слюнотечение, тошнота;
* повышенная потливость.

# Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

* головокружение, головная боль, сонливость;
* усиленное выделение мокроты из бронхов;
* рвота;
* аллергия на коже в виде зуда, сыпи;
* мышечные судороги;
* слабость.

# Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

* понос;
* боль в верхней центральной области живота.

# Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

109074, Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1 Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения тел: +7 (495) 698-45-38, +7 (499) 578-02-30

электронная почта: npr@roszdravnadzor.gov.ru

[https://roszdravnadzor.gov.ru](https://roszdravnadzor.gov.ru/)

# Хранение препарата Ипидакрин-СЗ

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на контурной ячейковой упаковке и пачке картонной после «Годен до:». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат при температуре ниже 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

# Содержимое упаковки и прочие сведения

**Препарат Ипидакрин-СЗ содержит**

Действующим веществом является ипидакрина гидрохлорид. Каждая таблетка содержит 20 мг ипидакрина (в виде гидрохлорида).

Вспомогательными веществами являются: крахмал картофельный, лактозы моногидрат (сахар молочный), поливиниловый спирт, кальция стеарат.

# Внешний вид препарата Ипидакрин-СЗ и содержимое его упаковки

Таблетки

Таблетки белого или почти белого цвета, круглые, плоскоцилиндрические с фаской.

По 10 таблеток в контурные ячейковые упаковки из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По 50 таблеток в банки полимерные типа БП из полиэтилена низкого давления с натяжными крышками из полиэтилена высокого давления с уплотняющим элементом и контролем первого вскрытия или во флаконы полимерные из полиэтилена низкого давления с натяжными крышками из полиэтилена высокого давления с уплотняющим элементом и контролем первого вскрытия.

Каждую банку, флакон, 3, 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в пачку картонную.

# Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Россия

НАО «Северная звезда» Юридический адрес:

111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 2, стр. 34, этаж 2, помещ. 47 Адрес производителя:

Ленинградская обл., Всеволожский муниципальный район, Кузьмоловское городское поселение, г.п. Кузьмоловский, ул. Заводская, д. 4 корп. 1

тел/факс: +7 (495) 137-80-22 электронная почта: еlесtrо@ns03.ru

# Все претензии от потребителей следует направлять представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения: Россия

НАО «Северная звезда»

Ленинградская обл., Всеволожский муниципальный район, Кузьмоловское городское поселение, г.п. Кузьмоловский, ул. Заводская д. 4 корп. 1

тел/факс: (812) 309-21-77

телефон горячей линии: 8 (800) 333-24-14 электронная почта: safety@ns03.ru

# Листок-вкладыш пересмотрен

**Прочие источники информации**

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