

<b>СОГЛАСОВАНО</b>	
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ	
Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь	
от « <u>10</u> » <u>12</u> 20 <u>18</u> г. № <u>1365</u>	КЛС № <u>12</u> от « <u>03</u> » <u>12</u> 20 <u>18</u> г.

**ИНСТРУКЦИЯ**  
(информация для пациентов)  
по медицинскому применению лекарственного средства  
**Нейрохолин**

**Торговое название:** Нейрохолин.

**Международное непатентованное название:** Choline alfoscerate.

**Описание:**

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

**Состав:** 1 пакет содержит:

**активное вещество:** холина альфосцерат (Липоид GPC) – 600,0 мг.

**вспомогательные вещества:** аспартам (E951), лимонная кислота безводная, маннитол (E421).

**Форма выпуска:** порошок для приготовления раствора для внутреннего применения 600 мг.

**Фармакотерапевтическая группа**

Другие средства, применяемые для лечения заболеваний нервной системы.  
Прочие парасимпатомиметические средства.

**Код ATX:** N07AX02.

**Фармакологические свойства**

Холина альфосцерат является транспортной формой холина и предшественником фосфатидилхолина, имеет потенциальную способность предотвращать и корректировать биохимические повреждения, как один из факторов патогенеза психоорганического инволюционного синдрома, характеризующегося снижением холинергической передачи и повреждением фосфолипидного состава оболочек нервных клеток.

Химическая структура холина альфосцерата (содержащего 40,5 % холина) и связанные с ней физико-химические свойства молекулы обеспечивают проникновение части холина через гематоэнцефалический барьер и высвобождение активного вещества – холина в тканях головного мозга.

Результаты доклинических и клинических исследований подтверждают положительное влияние холина альфосцерата на функции памяти и познавательные способности, а также на показатели эмоционального состояния и поведения, ухудшение которых было вызвано развитием инволюционной патологии головного мозга.

**Показания к применению**

Психоорганический синдром вследствие инволюционных и дегенеративных процессов в головном мозге, последствия цереброваскулярной недостаточности, такие

как, первичные и вторичные когнитивные нарушения у лиц пожилого возраста, характеризующиеся нарушением памяти, спутанностью сознания, дезориентацией, снижением мотивации, инициативности, способности к концентрации внимания.

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

#### **Способ применения и дозы**

Содержимое 1 пакета растворить в 1/2 стакана кипяченой воды комнатной температуры и выпить. Принимать внутрь до еды 2 раза в сутки.

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

При пропуске одной или нескольких доз прием лекарственного средства следует возобновить в обычном режиме, не удваивая дозы.

#### **Побочное действие**

Подобно всем лекарственным препаратам Нейрохолин может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. Зарегистрированы следующие нежелательные реакции:

очень редко – могут возникать менее чем у 1 человека из 10 000: кратковременная спутанность сознания, боль в животе;

частота неизвестна – исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно: аллергические реакции, головная боль, сонливость, бессонница, агрессивность, нервозность, ишемия головного мозга, судороги, гиперкинезия, головокружение, гастрит, язвенная болезнь желудка, запор, диарея, сухость слизистой оболочки полости рта, фарингит, сыпь, учащение мочеиспускания.

#### **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. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### **Противопоказания**

Гиперчувствительность к холина альфосциерату или вспомогательным компонентам препарата.

Беременность, период грудного вскармливания, детский возраст.

Больные фенилкетонурией (лекарственное средство содержит аспартам).

#### **Передозировка**

Симптомы: тошнота.

При проявлении данного симптома рекомендуется снизить дозу препарата.

При передозировке показана симптоматическая терапия. Эффективность диализа не установлена.

#### **Меры предосторожности**

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

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

Этот препарат содержит 10,0 мг аспартама в одном пакете. Аспартам – источник фенилаланина. Поэтому он может оказаться вредным для пациентов с фенилкетонурией, редким генетическим заболеванием, при котором нарушается метаболизм фенилаланина в организме.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействия**

Лекарственное взаимодействие холина альфосцерата не установлено.

#### **Применение во время беременности и лактации**

Применение Нейрохолина во время беременности и лактации противопоказано.

#### **Дети**

Препарат не предназначен для использования у детей. Опыт применения холина альфосцерата у детей отсутствует.

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

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

#### **Условия хранения**

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

#### **Срок годности**

2 года.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

#### **Упаковка**

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

По десять или двадцать пакетов вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.

#### **Условия отпуска**

По рецепту.

#### **Производитель**

Иностранные производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт», Республика Беларусь, 222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 115, ком. 204.