

Листок-вкладыш - информация для пациента

Ницерголин-НАН, 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Ницерголин-НАН, 10 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Ницерголин-НАН, 30 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: ницерголин

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 Вашему лечащему врачу или 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 или работнику аптеки. 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 Ницерголин-НАН, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Ницерголин-НАН.
3. Применение препарата Ницерголин-НАН.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Ницерголин-НАН.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ НИЦЕРГОЛИН-НАН, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Активное вещество, содержащееся в препарате Ницерголин-НАН, представляет собой полусинтетическое производное алкалоида спорыньи, которое оказывает благоприятное воздействие на нарушенный метаболизм головного мозга у пожилых людей.

Активное вещество (ницерголин) соединяется с определенными связывающими участками различных веществ-мессенджеров, вырабатываемых в организме человека и оказывающих влияние на передачу импульсов между нервными клетками. Дисбаланс содержания этих веществ-мессенджеров приводит к развитию нарушений. Таким способом ницерголин способствует процессам восстановления в головном мозге при дефицитных состояниях.

Ницерголин используется в качестве вспомогательного средства для лечения симптомов нарушения функции головного мозга, вызванных процессом старения и нарушением мозгового кровообращения.

Эти нарушения могут проявляться следующим образом:

- расстройствами с дефицитом внимания и нарушениями памяти;
- расстройствами концентрации внимания;
- снижением мотивации;
- несоблюдением личной гигиены;
- быстрой утомляемостью или головокружением;
- снижением или отсутствием социального взаимодействия (замкнутостью, затворничеством, самоизоляцией).

Перед началом лечения препаратом Ницерголин-НАН Ваш лечащий врач удостоверится в том, что данные симптомы не являются проявлением другого заболевания (терапевтического, психиатрического или неврологического профиля) и не требуют специфического лечения.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА НИЦЕРГОЛИН-НАН

Не принимайте препарат Ницерголин-НАН

- если у Вас повышенная чувствительность (аллергия) к активному веществу - ницерголину, другим производным алкалоидов спорыньи или любому другому компоненту, входящему в состав препарата Ницерголин-НАН (перечислены в разделе 6);
- если Вы недавно перенесли инфаркт миокарда;
- при остром кровотечении;
- при риске или склонности к коллапсу;
- при редком сердцебиении;
- при головокружении и обмороках, возникающих в определенных обстоятельствах, например, при быстром вставании.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Ницерголин-НАН проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Следует с осторожностью принимать Ницерголин-НАН:

- при снижении частоты сердечных сокращений легкой и средней степени;
- если Вы страдаете нарушением свертываемости крови или принимаете лекарственные средства, ингибирующие коагуляцию. В некоторых случаях Ваш лечащий врач может чаще, чем обычно проводить исследования свертывающей системы крови;
- если у Вас повышен уровень мочевой кислоты в крови или Вы принимаете или ранее принимали лекарственные средства для лечения подагры.
- одновременное лечение симпатомиметиками (альфа- или бета-).

При применении некоторых производных алкалоидов спорыньи наблюдались случаи фиброза легких, сердца, сердечных клапанов и забрюшинного пространства. После приема некоторых алкалоидов спорыньи и их производных наблюдались следующие симптомы: тошнота, рвота, диарея, боль в животе и спазм периферических сосудов.

Другие препараты и препарат Ницерголин-НАН

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Прием двух или более лекарственных препаратов может привести к их взаимодействию, даже если эти препараты принимаются в разное время.

Действие и нежелательные реакции этих лекарственных средств могут усиливаться или ослабляться.

Ваш лечащий врач проверит, какие лекарственные препараты Вы принимаете и, при необходимости, произведет коррекцию их приема.

Ницерголин-НАН может усиливать действие лекарственных препаратов, применяемых для снижения повышенного артериального давления (в т. ч. так называемых «бета-блокаторов»).

Сосудосуживающее действие некоторых лекарственных препаратов на гладкие мышцы (препараты с симпатомиметическим эффектом) может ослабляться препаратом Ницерголин-НАН.

Ницерголин-НАН может удлинять время свертывания крови, повышенное под воздействием ацетилсалициловой кислоты или определенных противосвёртывающих препаратов.

Необходимо соблюдать осторожность при одновременном применении препарата Ницерголин-НАН с лекарственными препаратами, влияющими на метаболизм и выведение мочевой кислоты (из-за риска развития подагры).

Препарат Ницерголин-НАН с пищей, напитками и алкоголем

Во время лечения препаратом Ницерголин-НАН (как и любыми другими лекарственными средствами) не следует употреблять алкоголь, поскольку эффект может быть непредсказуемым.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Принимая во внимание показания для применения (см. раздел 1 «Что из себя представляет препарат Ницерголин-НАН, и для чего его применяют»), применение этого препарата у беременных женщин и женщин, кормящих грудью, маловероятно и не предусмотрено.

Ницерголин-НАН не следует применять во время беременности и в период грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Внимание! Данный лекарственный препарат может нарушать быстроту реакции и способность управлять транспортными средствами. Если Вы в какой-то момент почувствовали слабость, головокружение или сонливость (особенно если у Вас низкое артериальное давление) следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами или работе с механизмами.

Препарат Ницерголин-НАН дозировкой 30 мг содержит краситель желтый «Солнечный закат» E110

Краситель желтый «Солнечный закат» (E110) может вызывать аллергические реакции.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НИЦЕРГОЛИН-НАН

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая суточная доза составляет 30–60 мг в сутки и может быть разделена на 1–3 приема с одинаковыми интервалами между ними, доза и длительность лечения зависят от степени выраженности симптоматики и индивидуальной реакции пациента на лечение.

Если Ваш лечащий врач назначил препарат Ницерголин-НАН по одной таблетке 30 мг в день (например, если у Вас нарушена функция почек), то ее лучше принимать во время завтрака.

В связи с тем, что положительная динамика обычно наблюдается через 4–6 недель от начала лечения принимать препарат рекомендуется в течение длительного периода времени.

Через определенные промежутки времени (но не реже, чем каждые 6 месяцев) врач будет проводить оценку целесообразности продолжения лечения препаратом Ницерголин-НАН.

Особые группы пациентов

Дети и подростки младше 18 лет

Ницерголин-НАН не предназначен для применения у детей и подростков младше 18 лет.

Пациенты с нарушением функции почек

Врач назначит необходимую Вам дозу. При *тяжелом нарушении функции почек* врач может назначить препарат в более низкой дозе.

Эффект от лечения проявляется постепенно. Поскольку лечение обычно проводится в течение продолжительного периода времени, лечащий врач будет определять через соответствующие интервалы времени, следует ли продолжать лечение

Способ применения

Таблетки следует принимать во время еды, не разжевывая, запивая небольшим количеством воды.

Если Вы приняли препарата Ницерголин-НАН больше, чем следовало

Если Вы случайно приняли слишком много таблеток, немедленно обратитесь к врачу за медицинской помощью. Возможно резкое снижение артериального давления или замедление ритма сердца.

Специального лечения обычно не требуется, и в большинстве случаев достаточно на несколько минут принять горизонтальное положение. В исключительных случаях врач примет необходимые меры.

Если Вы забыли принять Ницерголин-НАН

Если Вы забыли принять таблетку, примите обычную дозу, когда наступит время следующего приема. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если Вы прекратили прием препарата Ницерголин-НАН

Не прекращайте лечения без консультации с лечащим врачом. Ваш лечащий врач определит, когда Вам следует прекратить лечение. При возникновении побочных реакций Ваш лечащий врач обсудит с Вами возможные меры, а также возможность назначения других лекарственных средств для их лечения.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Были зарегистрированы следующие нежелательные реакции:

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

- желудочно-кишечный дискомфорт.

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

- гиперактивность, спутанность сознания, бессонница;
- сонливость, головокружение, головная боль;
- гипотензия, гиперемия;



- запор, тошнота, диарея;
- зуд;
- повышение концентрации мочевой кислоты в крови.

Частота неизвестна (частота не может быть определена на основании имеющихся данных):

- «приливы» и чувство жара;
- сыпь;
- фиброз, заложенность носа.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств-членов Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242 00 29;

факс: +375 (17) 242 00 29.

<https://www.rceth.by>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НИЦЕРГОЛИН-НАН

Хранить в оригинальной упаковке (блистер в картонной пачке) для защиты от света и влаги при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Срок годности – 2 года.

Не принимайте лекарственное средство после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой окончания срока годности является последний день месяца, указанного на упаковке.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Ницерголин-НАН содержит

Действующим веществом является ницерголин. Каждая таблетка содержит 5 мг, 10 мг или 30 мг ницерголина.

Ницерголин-НАН, 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Вспомогательные вещества:

- *ядро таблеток*: целлюлоза микрокристаллическая, натрия карбоксиметилцеллюлоза, полоксамер Kolliphor P 188 micro, магния стеарат, кальция гидрофосфат безводный.
- *оболочка таблеток*: поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), макрогол (полиэтиленгликоль), тальк, железа оксид желтый (E172), железа оксид красный (E172), железа оксид черный (E172).

Ницерголин-НАН, 10 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Вспомогательные вещества:

- *ядро таблеток*: целлюлоза микрокристаллическая, натрия карбоксиметилцеллюлоза, полоксамер Kolliphor P 188 micro, магния стеарат, кальция гидрофосфат безводный.
- *оболочка таблеток*: поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), макрогол (полиэтиленгликоль), тальк, железа оксид желтый (E172), железа оксид красный (E172).

Ницерголин-НАН, 30 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Вспомогательные вещества:

- *ядро таблеток*: целлюлоза микрокристаллическая, натрия карбоксиметилцеллюлоза, полоксамер Kolliphor P 188 micго, магния стеарат, кальция гидрофосфат безводный.
- *оболочка таблеток*: поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), макрогол (полиэтиленгликоль), тальк, железа оксид желтый (E172), краситель желтый «Солнечный закат» (E110), железа оксид черный (E172).

Внешний вид препарата Ницерголин-НАН и содержимое упаковки

Ницерголин-НАН, 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Таблетки круглые двояковыпуклые, покрытые пленочной оболочкой светло-коричневого цвета.

Ницерголин-НАН, 10 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Таблетки круглые двояковыпуклые, покрытые пленочной оболочкой красно-коричневого цвета.

Ницерголин-НАН, 30 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Таблетки круглые двояковыпуклые, покрытые пленочной оболочкой коричневатожелтого цвета.

По 15 или 25 таблеток в контурной ячейковой упаковке из трехслойной пленки (ПВХ/ПЭ/ПВДХ) и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги. Две контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в картонную пачку.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Государственное предприятие «АКАДЕМФАРМ»

220141, г. Минск, ул. академика В.Ф. Купревича, д. 5, корп. 3, Республика Беларусь, тел./факс 8(017) 268-63-64

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

Государственное предприятие «АКАДЕМФАРМ»

Адрес: г. Минск, 220141, ул. академика В.Ф. Купревича, д. 5, корп. 3, Республика Беларусь, тел./факс +375(17) 268-63-64

Листок-вкладыш пересмотрен

