

Листок-вкладыш – информация для пациента
НЕОХОЛИН,
600 мг/7мл, раствор для приема внутрь
холина альфосцерат



НД РБ

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 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 не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

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

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ НЕОХОЛИН, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат НЕОХОЛИН содержит действующее вещество холина альфосцерат.

Холина альфосцерат относится к препаратам, применяемым для лечения заболеваний нервной системы (парасимпатомиметическим средствам).

НЕОХОЛИН применяют при:

- психоорганическом синдроме (состоянии общей психической беспомощности со снижением мыслительных возможностей, памяти, эмоциональной неустойчивостью) на фоне инволюционных и дегенеративных процессов в головном мозге, последствиях цереброваскулярной недостаточности (заболевание сосудов головного мозга) или первичных и вторичных когнитивных нарушениях у пожилых, характеризующиеся нарушением памяти, спутанностью сознания, дезориентацией, снижением мотивации и инициативности, снижением концентрации внимания;
- нарушениях поведения и аффективной (эмоциональной) сферы в старческом возрасте: эмоциональной лабильности (неустойчивости настроения), повышенной раздражительности, снижении интереса.

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

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА НЕОХОЛИН

Не принимайте препарат НЕОХОЛИН:

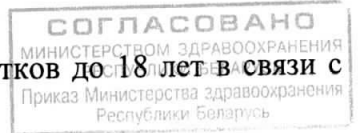
- если у вас аллергия на холина альфосцерат или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- при беременности и грудном вскармливании (см. «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- у детей до 18 лет (см. «Особые указания и меры предосторожности»).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата НЕОХОЛИН проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Дети и подростки

Препарат НЕОХОЛИН противопоказан к применению у детей и подростков до 18 лет в связи с отсутствием достаточных данных.



Вспомогательные вещества

Лекарственный препарат НЕОХОЛИН содержит метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, которые могут вызывать аллергические реакции (в том числе, отсроченные).

Другие препараты и НЕОХОЛИН

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты. Взаимодействий препарата НЕОХОЛИН с другими лекарственными препаратами не установлено.

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.

Вы не должны принимать препарат НЕОХОЛИН во время беременности (см. «Не принимайте препарат НЕОХОЛИН»).

Неизвестно, выделяется ли холина альфосцерат в грудное молоко. Вы должны обсудить с лечащим врачом необходимость отмены или продолжения грудного вскармливания, а также возможность отмены приема данного препарата.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

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

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА НЕОХОЛИН

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

Рекомендуемая доза составляет 7 мл раствора 2 раза в день (что соответствует 1200 мг холина альфосцерата в сутки). Раствор НЕОХОЛИН принимается внутрь до еды (при необходимости его можно запить водой) и дозируется при помощи содержащегося в упаковке мерного стаканчика.

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

Если вы приняли препарата НЕОХОЛИН больше, чем следовало

Если вы приняли препарат НЕОХОЛИН в большем количестве, чем должны были, или кто-либо использовал ваш раствор для приема внутрь, обратитесь к врачу или в больницу немедленно. Покажите им упаковку данного препарата. Вам может понадобиться медицинская помощь. Возможный признак передозировки – **тошнота**.

Если вы забыли принять препарат НЕОХОЛИН

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную. Вместо этого примите следующую дозу в положенное время.

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

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Возможно возникновение тошноты, аллергических реакций, очень редко могут возникать боль в животе и кратковременная спутанность сознания.

Немедленно прекратите прием лекарственного препарата и сообщите врачу, если у Вас появился отек лица, губ, языка или глотки, при котором могут возникать трудности с глотанием или дыханием (отек Квинке, ангионевротический отек).

31195-2023

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 в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через национальную систему сообщений (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

г. Минск, Товарищеский пер., 2а, 220037, Республика Беларусь

Тел: +375 (17) 242 00 29

5. ХРАНЕНИЕ

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Срок годности: 2 года. Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца. Срок хранения после вскрытия – 7 дней.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат НЕОХОЛИН содержит. Действующим веществом является холина альфосцерат.

7 мл раствора для приема внутрь содержит 600 миллиграмм холина альфосцерата.

Вспомогательными веществами являются: вода для инъекций, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, натрия гидроксид, сахарин натрия, клюквенный ароматизатор (натуральные ароматические вещества, включая 2-гексеналь, цис-3 гексен-1-ол; мальтодекстрин, E1518 глицерил триацетат; крахмала и натриевой соли октенилянтранной кислоты эфир E1450).

Внешний вид препарата НЕОХОЛИН и содержимое упаковки.

Раствор для приема внутрь.

Прозрачный бесцветный или слегка желтоватый раствор с ароматом клюквы.

По 100 мл во флаконы из полиэтилентерефталата коричневого цвета. Флаконы укупоривают колпачками полимерными винтовыми коричневого цвета с предохранительным кольцом и уплотнительной прокладкой.

На флакон наклеивают этикетку самоклеящуюся.

Флакон вместе с мерным стаканчиком и листком-вкладышем помещают во вторичную упаковку из картона.

Порядок отпуска из аптек: По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД» (СП ООО «ФАРМЛЭНД»)

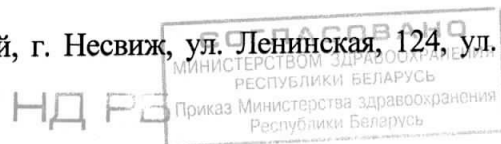
Республика Беларусь, 222603, Минская область, р-н Несвижский, г. Несвиж, ул. Ленинская, д. 124, ком. 3.

E-mail: mail@pharmland.by

Производитель

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД» (СП ООО «ФАРМЛЭНД»)

Республика Беларусь, 222603, Минская область, р-н Несвижский, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124, ул. Ленинская, 124/1.
E-mail: mail@pharmland.by



Листок-вкладыш пересмотрен:

31 19 Б - 2023

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте Союза <https://ees.eaeunion.org/>.