

## Листок – вкладыш

(информация для пациентов по применению лекарственного препарата)

**Строцит 500 мг таблетки, покрытые оболочкой**

ЦИТИКОЛИН

**Перед тем, как начать принимать этот лекарственный препарат, внимательно прочтите данный листок - вкладыш, поскольку в нем содержится важная для вас информация.**

- Сохраните этот листок - вкладыш. Возможно, вам придется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникнут дополнительные вопросы, обратитесь к врачу или фармацевту.
- Это лекарство прописано только вам. Не передавайте его другим людям. Это может навредить им, даже если у них такие же симптомы заболевания, как у вас.
- Если у вас возникнут нежелательные реакции, обратитесь к врачу или фармацевту. Это относится к любым возможным нежелательным реакциям, не указанным в этом листке-вкладыше (см. раздел 4).

**Листок - вкладыш содержит следующую информацию**

1. Что собой представляет препарат Строцит и для чего он применяется.
2. Что следует знать перед началом приема Строцита.
3. Как принимать Строцит.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Как хранить Строцит.
6. Содержимое упаковки и прочая информация.

**СОГЛАСОВАНО**МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬПриказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

от «31» 12 2021 г. № 1711

**1. Что собой представляет препарат Строцит и для чего он применяется**

Строцит относится к группе лекарств, называемых психостимулирующие средства и ноотропы. Он используется для лечения неврологических и когнитивных нарушений, связанных с инсультом или черепно-мозговой травмой.

Строцит способен стимулировать умственную деятельность, улучшать память и увеличивать способность к обучению. Строцит увеличивают устойчивость мозга к разнообразным вредным воздействиям, таким как чрезмерные нагрузки или гипоксия. У пациентов с черепно-мозговыми травмами Строцит ускоряет процесс восстановления. Строцит повышает уровень внимания и сознания и оказывает благоприятное действие при нарушении памяти, а также при когнитивных и неврологических нарушениях, связанных с нарушением кровообращения головного мозга.

**2. Что следует знать перед началом приема Строцита**Не принимайте Строцит,

- если у вас аллергия на цитиколин или какие-либо другие ингредиенты этого препарата (перечислены в разделе 6).

Если вы не уверены, применимо ли к вам вышеуказанное, поговорите со своим врачом или фармацевтом, прежде чем принимать Строцит.

**В связи с отсутствием достаточных клинических данных, Строцит не рекомендуется применять у детей до 18 лет.**



## **Особые указания и меры предосторожности**

Перед началом приема Строцита проконсультируйтесь со своим врачом или фармацевтом, если у вас отмечается снижение артериального давления. Строцит может привести к развитию гипотонии (снижение артериального давления). Во время приема этого лекарственного препарата необходим контроль артериального давления.

**СОГЛАСОВАНО**

Министерством здравоохранения  
Республики Беларусь

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Если во время приема Строцита имеющиеся у вас симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

Если вы не уверены, применимо ли к вам что-либо из вышеперечисленного, проконсультируйтесь со своим врачом или фармацевтом перед применением Строцита. Важно не прекращать прием лекарства без предварительной консультации с врачом.

Вам также следует поговорить со своим врачом, прежде чем принимать любое лекарство, содержащее цитиколин, которое вам назначат в качестве альтернативы Строциту.

### **Другие лекарственные препараты и Строцит**

Сообщите своему врачу или фармацевту, если вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать какие-либо другие лекарства. Строцит и некоторые другие лекарства могут влиять друг на друга. Иногда необходимо корректировать дозу других лекарств или Строцита при их одновременном приеме.

Строцит не следует принимать одновременно с лекарственными препаратами, содержащими меклофеноксат.

Строцит усиливает эффекты лекарственного препарата леводопа, назначаемого для лечения болезни Паркинсона.

### **Прием Строцита с пищей и напитками**

Таблетки Строцита принимают внутрь во время или между приемами пищи, запивают стаканом воды.

Разделительная риска на поверхности таблетки не предназначена для ее деления на дозы. Данная риска предназначена для деления таблетки на две части с целью удобства приема лекарственного средства в случае, когда не удается проглотить таблетку целиком.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Поговорите со своим врачом, если вы планируете беременность и принимаете Строцит. Ваш врач решит, стоит ли вам продолжать принимать этот препарат.

Имеется недостаточно данных по использованию Строцита у беременных женщин. Во время беременности этот препарат не должен назначаться без крайней необходимости. Применение Строцита во время беременности допустимо только в тех случаях, если ожидаемая польза превосходит потенциальный риск.

Поговорите со своим врачом, если вы кормите грудью и принимаете Строцит. Ваш врач решит, стоит ли вам продолжать принимать этот препарат либо стоит прекратить кормление грудью, в зависимости от того, что важнее и безопаснее.

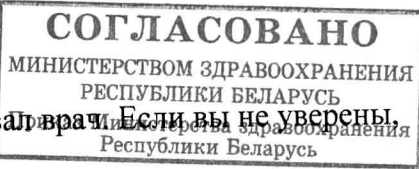
# Вождение автомобиля и работа с движущимися механизмами

0054 - 2020

Цитиколин не оказывает влияния на способность к управлению транспортными средствами и работу с движущимися механизмами.

## **3. Как принимать Строцит**

Всегда принимайте это лекарство точно так, как вам сказали врачи. Если вы не уверены, посоветуйтесь со своим врачом или фармацевтом.



Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, достигнутого эффекта и индивидуальной переносимости лекарственного средства.

### **Если вы приняли больше Строцита, чем вам назначено врачом**

- Немедленно обратитесь к врачу. Возьмите с собой аптечку.
- Учитывая низкую токсичность препарата, даже в случае превышения терапевтических доз, появление симптомов интоксикации не ожидается.

### **Если вы забыли принять Строцит**

- Если вы забыли принять назначенную вам дозу Строцита, примите ее, как только вспомните. Однако если пришло время приема следующей дозы, пропустите пропущенную дозу и продолжайте как обычно. Если вы пропустите две или более доз, примите назначенную вам дозу Строцита, как только вспомните.
- Не принимайте двойную дозу (две дозы одновременно), чтобы восполнить пропущенную дозу.

### **Если вы прекратите принимать Строцит**

Не прекращайте принимать это лекарство, если это не рекомендовано вашим врачом, так как в этом случае симптомы заболевания могут возобновиться.

Если у вас есть дополнительные вопросы по применению этого препарата, задайте их своему врачу или фармацевту.

## **4. Возможные нежелательные реакции**

Как и все лекарства, Строцит может вызывать нежелательные реакции, хотя и не у всех.

Согласно имеющимся данным при приеме препарата нежелательные реакции встречаются очень редко (могут наблюдаться менее чем у 1 человека из 10 000, включая отдельные сообщения).

**Сообщите своему врачу или обратитесь за медицинской помощью, если у вас появились следующие нежелательные реакции:**

очень редко (могут наблюдаться менее чем у 1 человека из 10 000, включая отдельные сообщения):

- головная боль или головокружение;
- повышение артериального давления (гипертензия) или снижение артериального

давления (гипотензия);

- одышка;

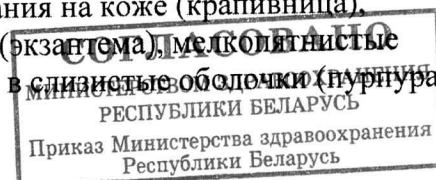
- тошнота, рвота или диарея;

- покраснение кожи (гиперемия), точечные высыпания на коже (крапивница), кожная сыпь в виде красных пятен или пузырьков (экзантема) мелкодисперсные капиллярные кровоизлияния в кожу, под кожу или в слизистые оболочки (пурпур);

- галлюцинации;

- озноб, отеки;

- реакции повышенной чувствительности, анафилактический шок.



## **Сообщение о нежелательных реакциях**

Сообщая о нежелательных реакциях, вы можете предоставить больше информации о безопасности этого лекарства.

Если у вас возникнут какие - либо нежелательные реакции, обратитесь к врачу или фармацевту. Сюда входят любые нежелательные реакции, включая не указанные в данном листке - вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях согласно рекомендациям УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь, размещенным на портале <http://www.rceth.by>.

## **5. Как хранить Строцит**

Храните это лекарство в недоступном для детей месте.

Не используйте это лекарство после истечения срока годности, указанного на упаковке. Срок годности относится к последнему дню месяца, указанного на упаковке.

Храните в защищенном от света месте при температуре не выше +30° С.

Не выбрасывайте лекарства в сточные воды или бытовые отходы. Спросите у фармацевта, как утилизировать лекарства, которые вы больше не принимаете. Эти меры помогут защитить окружающую среду.

## **6. Содержимое упаковки и прочая информация**

### **Что содержит Строцит**

- Действующее вещество - цитиколин.

Каждая таблетка Строцита, покрытая оболочкой, содержит 500 мг цитиколина.

- Другие ингредиенты:

*ядро таблетки:* целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, повидон K30, тальк очищенный, кремния диоксид коллоидный безводный, кроскармеллоза натрия (примелоза), магния стеарат;  
*оболочка (опадрай коричневый 06F86813):* гипромеллоза (5cP), гипромеллоза (15cP), макрогол 6000, тальк, железа оксид красный (E172), титана диоксид (E171).

### **Внешний вид таблеток**

Красные, капсуловидные, двояковыпуклые таблетки, покрытые оболочкой, с разделительной риской с одной стороны и гладкие с другой стороны  
9064 2020

### Упаковка

10 таблеток в стрипе, 3 стрипа и инструкция по применению в картонной упаковке.



**Держатель регистрационного удостоверения в Республике Беларусь:**

«Сан Фармасьютикал Индастриз Лтд.», Индия.

«Sun Pharmaceutical Industries Ltd.», India.

Sun House, Plot No. 201 B/1, Western Express Highway, Goregaon (E), Mumbai - 400 063,  
Maharashtra, INDIA.

### Производитель:

«Сан Фармасьютикал Индастриз Лтд.», Индия

(«Sun Pharmaceutical Industries Ltd.»), India

Survey No214, Plot No. 20, Government Industrial Area, Phase II,Piparia,  
Silvassa-396 230 (U.T.of Dadra and Nagar Haveli), India

или

«Сан Фарма Лабораторис Лимитед», Индия

(«Sun Pharma Laboratories Limited»), India

6-9, EPIP, Kartholi, Bari Brahmana, Jammu

Pin.181 133, (J&K), INDIA

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

Представительство ООО «SUN Pharmaceutical Industries Ltd.» в Республике Беларусь,  
220113, г. Минск, ул. Мележа 1, оф.1118-34; Тел./факс: 364-54-57. Адрес электронной почты: minsk-office@sunpharma.org.

**Листок-вкладыш пересмотрен**