

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ПИКАМИЛОН®

**Оглавление**

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Пикамилон

(раствор для внутривенного и внутримышечного введения)……….………………………..3

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Пикамилон

(таблетки)…………………………………………………………………………………………9

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Пикамилон

(раствор для приема внутрь)…………………………………………………………………….14

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**ПИКАМИЛОН®**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** Пикамилон®

**МНН или группировочное название:** Никотиноил гамма-аминомасляная кислота.

**Лекарственная форма:** раствор для внутривенного и внутримышечного введения.

**Состав на 1 мл:**

*Действующее вещество:*

Никотиноил гамма-аминобутират натрия – 50 мг и 100 мг;

*Вспомогательные вещества:*

хлористоводородной кислоты раствор 1 М\* – до рН от 6,7 до 8,0;

вода для инъекций – до 1 мл

\* – Хлористоводородной кислоты раствор 1 М получают из хлористоводородной кислоты

концентрированной и воды для инъекций.

**Описание:**

Прозрачная бесцветная или со слегка коричневатым оттенком жидкость.

**Фармакотерапевтическая группа:** психоаналептики; психостимуляторы, средства,

применяемые при синдроме дефицита внимания с гиперактивностью, и ноотропные средства;

другие психостимуляторы и ноотропные средства.

**Код ATX: [N06BX]**

**Фармакологические свойства:**

**Фармакодинамика:**

Ноотропное средство, расширяет сосуды головного мозга. Оказывает транквилизирующее и

мягкое психостимулирующее действие, антиагрегантное и антиоксидантное действие.

Улучшает функциональное состояние головного мозга за счет нормализации метаболизма

тканей и влияния на мозговое кровообращение (увеличивает объемную и линейную скорость

мозгового кровотока, обладает сосудорасширяющим, антиагрегантным, антиоксидантным действием, улучшает микроциркуляцию). При курсовом приеме повышает физическую и

умственную работоспособность, уменьшает головную боль, улучшает память, нормализует

сон; способствует снижению или исчезновению чувства тревоги, напряжения, страха,

эмоциональной несдержанности. Способствует восстановлению центральных двигательных и

речевых нарушений сосудистого или травматического генеза. Улучшает кровообращение в

сосудах сетчатки и зрительного нерва.

**Фармакокинетика**

Абсорбция - быстрая и полная при любых путях введения. Проникает через

гематоэнцефалический барьер, длительно удерживается в тканях организма. Биодоступность

– 50-88 %. Выводится, в основном, почками в неизмененном виде. Период полувыведения –

0.51 часа.

**Показания к применению**

*Взрослым:*

* хроническая цереброваскулярная недостаточность (дисциркуляторная энцефалопатия,

последствия нарушения мозгового кровообращения), состояние после черепно-мозговой травмы, синдром вегетативной дистонии, в составе комплексной терапии

депрессивных расстройств различного генеза в пожилом возрасте.

* в составе комплексного лечения при хроническом алкоголизме (уменьшение

астенических, астеноневротических, постпсихотических, предрецидивных состояний

при алкогольной энцефалопатии).

* в составе комплексной терапии первичной открытоугольной глаукомы с

компенсированным внутриглазным давлением (для стабилизации зрительной функции).

* в составе комплексной терапии синдрома вегетативной дистонии, сопровождающегося

тревогой, страхом, повышенной раздражительностью, астенией, эмоциональной лабильностью.

* для улучшения переносимости физических и умственных нагрузок, повышения

стрессоустойчивости (лицам, находящимся в напряженных и экстремальных условиях деятельности; для восстановления физической работоспособности спортсменов, для повышения устойчивости к физическим и умственным нагрузкам).

*Детям старше 3 лет и взрослым* в урологической практике при расстройствах мочеиспускания для улучшения адаптационной функции мочевого пузыря (снижение гипоксии детрузора).

**Противопоказания**

Гиперчувствительность к компонентам препарата или к любому из вспомогательных веществ

в составе лекарственного препарата, хроническая почечная недостаточность, беременность,

период грудного вскармливания, детский возраст по всем показаниям к применению кроме

применения при расстройствах мочеиспускания, детский возраст до 3-х лет при расстройствах

мочеиспускания.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

В связи с тем, что безопасность применения препарата у беременных и кормящих женщин не

установлена, применение препарата во время беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

**Способ применения и дозы**

Внутривенно капельно или струйно (медленно), внутримышечно.

Перед капельным введением содержимое ампулы растворяют в 200 мл 0,9 % раствора натрия

хлорида.

***При хронической цереброваскулярной недостаточности***: вводят по 100-200 мг 1 раз в сутки в течение 10 дней внутривенно, затем внутримышечно. Курс лечения 15-30 дней.

При улучшении состояния переходят на пероральные формы в суточной дозе 50- 150 мг.

Повторный курс – через 5-6 месяцев.

***В составе комплексной терапии депрессивных состояний пожилого возраста***: вводят 50-200 мг

в сутки в течение 10-15 дней.

***В составе комплексной терапии хронического алкоголизма*** вводят 100 мг в сутки курсом 6-15 дней.

***Для восстановления работоспособности при повышенных нагрузках*** вводят в суточной дозе

200 мг в течение 10-15 дней, для спортсменов – в той же дозе в течение 14 дней тренировочного

периода.

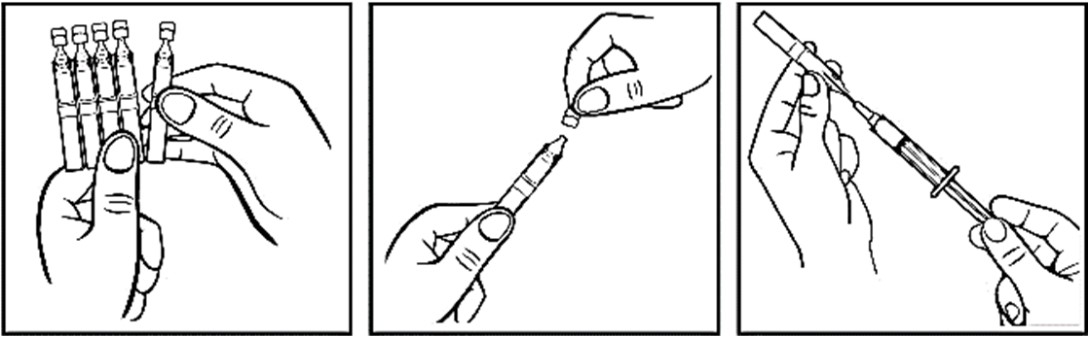
***В составе комплексной терапии синдрома вегетативной дистонии*** назначают по 100-200 мг в течение 10-15 дней.

***В составе комплексной терапии первичной открытоугольной глаукомы*** вводят по 100-200 мг в сутки в течении 10 дней.

***При лечении расстройств мочеиспускания***: внутримышечно вводят по 100 мг (для детей от 3

до 10 лет), по 200 мг в сутки (для детей старше 11 лет и взрослых).

**Порядок работы с полимерной ампулой**



1. Взять ампулу и встряхнуть ее, удерживая за горлышко.

2. Вращающими движениями повернуть и отделить клапан.

3. Через образовавшееся отверстие набрать с помощью иглы содержимое ампулы в шприц.

**Побочное действие**

Нежелательные реакции перечислены ниже в соответствии с классификацией по основным

системам и органам и частоте встречаемости, которая была определена в соответствии с

классификацией Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ): очень часто (≥ 1/10); часто

(≥ 1/100 и <1/10); нечасто (≥ 1/1000 и <1/100); редко (≥ 1/10000 и <1/1000); очень редко (<

1/10000); частота неизвестна (не может быть установлена на основании имеющихся данных).

*Нарушения со стороны сосудов*

Частота неизвестна: снижение артериального давления.

*Нарушения со стороны нервной системы*

Частота неизвестна: головокружение, головная боль.

*Желудочно-кишечные нарушения*

Частота неизвестна: легкая тошнота.

*Психические нарушения*

Частота неизвестна: раздражительность, возбуждение, тревожность.

*Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей*

Частота неизвестна: аллергические реакции (кожная сыпь, зуд).

**Передозировка**

Усиление выраженности дозозависимых симптомов побочного действия. Лечение

симптоматическое.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Сокращает время действия барбитуратов, усиливает действие опиоидных анальгетиков.

**Особые указания**

Возможно отрицательное влияние препарата на выполнение потенциально опасных видов

деятельности, требующих особого внимания и быстроты реакции (управление автомобилем,

работа с движущимися механизмами и др.)

Дети

Применение препарата у детей по всем показаниям кроме расстройств мочеиспускания

противопоказано. Применение препарата при расстройствах мочеиспускания противопоказано

у детей до 3-х лет.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами**

В связи с возможностью возникновения головокружения и других побочных эффектов,

связанных с приемом препарата, в период лечения пациентам рекомендуется воздержаться от

управления автотранспортом и занятий другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных

и двигательных реакций.

**Форма выпуска**

Раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг/мл и 100 мг/мл.

По 2 мл препарата в ампулы из бесцветного стекла I гидролитического класса с точкой излома

и цветным маркировочным кольцом (кольцами).

На ампулу наклеивают этикетку самоклеящуюся.

По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной без

фольги.

По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку

из картона.

По 2 мл препарата в ампулу полимерную.

На ампулу наклеивают этикетку самоклеящуюся.

По 2 блока из 5 ампул вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона

или по 2 блока из 5 ампул помещают в пакет из фольгированной пленки. По 1 пакету вместе с

инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °С в оригинальной упаковке (ампулы в пачке) или

(ампулы в пакете из фольгированной пленки и пачке).

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

**Держатель регистрационного удостоверения/организация, принимающая претензии**

**потребителей**

Открытое акционерное общество «Фармстандарт-Уфимский витаминный завод»

(ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА»), Россия

450077, Республика Башкортостан,

г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28,

тел./факс (347) 272 92 85

[www.pharmstd.ru](http://www.pharmstd.ru)

**Производитель**

Открытое акционерное общество «Фармстандарт-Уфимский витаминный завод»

(ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА»), Россия

Республика Башкортостан, г. Уфа,

ул. Худайбердина, д. 28,

тел./факс (347) 272 92 85, www.pharmstd.ru

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**ПИКАМИЛОН®**

**Регистрационный номер:**

**Торговое название препарата:** Пикамилон®

**Международное непатентованное или группировочное название:** никотиноил гамма-аминомасляная кислота

**Химическое название:** натриевая соль N-никотиноил-гамма-аминомасляной кислоты

**Лекарственная форма:** таблетки

**Описание:** круглые плоскоцилиндрические таблетки белого цвета с фаской (дозировка 20 мг) и фаской и риской (дозировка 50 мг).

**Состав на одну таблетку**

***Действующее вещество:***

Никотиноил гамма-аминобутират натрия – 20,00 мг или 50,00 мг.

***Вспомогательные вещества:***

Крахмал картофельный – 18,70 мг или 46,78 мг, крахмал кукурузный – 0,60 мг или 1,47 мг, магния гидроксикарбонат (магния карбонат оснвной) – 15,53 мг или 38,82 мг, сахароза (сахар белый) – 42,55 мг или 106, 38 мг, кальция стеарат – 1,00 мг или 2,50 мг, тальк – 1,62 мг ил 4,05 мг.

**Фармакотерапевтическая группа:** ноотропное средство.

**Код АТС:** [N06BX].

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Ноотропное средство, расширяет сосуды головного мозга. Оказывает также транквилизирующее, психостимулирующее, антиагрегантное и антиоксидантное действие. Улучшает функциональное состояние мозга за счет нормализации метаболизма тканей и влияния на мозговое кровообращение (увеличивает объемную и линейную скорость мозгового кровотока, уменьшает сопротивление сосудов, ингибируя агрегацию тромбоцитов, улучшает микроциркуляцию).

При курсовом приеме повышает физическую и умственную работоспособность, уменьшает головную боль, улучшает память, нормализует сон; способствует снижению или исчезновению чувства тревоги, напряжения, страха; улучшает состояние больных с двигательными и речевыми нарушениями, уменьшает угнетающее влияние этанола на центральную нервную систему. Улучшает кровообращение в сосудах сетчатки и зрительного нерва.

**Фармакокинетика**

Абсорбция - быстрая и полная. Проникает через гематоэнцефалический барьер, длительно удерживаясь в тканях организма. Биодоступность - 50-88 %. Выводится, в основном, почками в неизменном виде. Период полувыведения - 0,51 ч.

**Показания к применению**

Комплексная терапия ишемических нарушений мозгового кровообращения легкой и средней тяжести, хроническая цереброваскулярная недостаточность, состояние после черепно-мозговых травм, лечение хронического алкоголизма (для уменьшения астенических, астеноневротических, постпсихотических, предрецидивных состояний, а также алкогольной энцефалопатии).

В составе комплексной терапии для профилактики мигрени.

В составе комплексной терапии первичной открытоугольной глаукомы с компенсированным давлением, при заболеваниях сетчатки и зрительного нерва сосудистого генеза.

В урологической практике (у детей старше 3-х лет и у взрослых с расстройствами мочеиспускания для улучшения адаптационной функции мочевого пузыря (снижение гипоксии детрузора).

В комплексной терапии синдрома дистонии, сопровождающейся тревогой, страхом, повышенной раздражительностью, эмоциональной лабильностью.

**Противопоказания**

Гиперчувствительность, хроническая почечная недостаточность, беременность, период грудного вскармливания, детский возраст до 3 лет (у детей старше 3 лет применяется только при расстройствах мочеиспускания), дефицит сахарозы/изомальтозы, непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Не рекомендуется применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания в связи с отсутствием опыта клинического применения у данной категории пациентов.

**Способ применения и дозы**

Препарат принимают внутрь, независимо от приема пищи.

***При цереброваскулярных заболеваниях*** разовая доза - 20-50 мг 2-3 раза в сутки, в суточной дозе 60-150 мг. Курс лечения - 1-2 месяца. Повторный курс через 5-6 мес.

***Для профилактики приступов мигрени*** по 50 мг 3 раза в день, для купирования приступа - по 100 мг однократно.

***Депрессивные состояния позднего возраста*** - 40-200 мг в сутки за 2-3 приема, оптимальная дозировка - 60-120 мг в сут, в течение 1,5-3 месяцев.

***В качестве астенического и анксиолитического средства*** по 40-80 мг в сутки, при необходимости до 200-300 мг в сут, в течение 1-1,5 месяцев.

***При алкоголизме в период абстиненции*** - 100-150 мг в сутки, коротким курсом 6-7 дней; при более стойких нарушениях вне абстиненции суточная доза 40-60 мг - в течение 4-5 недель.

***Для восстановления работоспособности и при повышенных нагрузках*** по 60-80 мг в сутки в течение 1-1,5 месяцев, для спортсменов в той же дозе, в течение 2 недель тренировочного периода.

***При первичной открытоугольной глаукоме*** - по 50 мг 3 раза в день в течение 1 месяца.

***При заболеваниях сетчатки и зрительного нерва*** первые 12 дней вводят внутримышечно, затем в зависимости от состояния назначают внутрь по 20-50 мг 3 раза в день в суточной дозе 60-150 мг в течение 1 мес.

***При расстройствах мочеиспускания*** по 20 мг 2 раза в день (для детей от 3 до 10 лет), 50 мг 2 раза в день (для детей от 11 до 15 лет), 50 мг 3 раза в день (для пациентов старше 15 лет). Курс лечения 1 мес.

**Побочное действие**

Аллергические реакции (кожная сыпь, зуд), головокружение, головная боль, легкая тошнота, раздражительность, тревога, возбуждение.

При появлении вышеперечисленных признаков немедленно обратитесь к врачу.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

**Передозировка**

Усиление выраженности симптомов побочного действия. Лечение симптоматическое.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Укорачивает действие барбитуратов, усиливает действие опиоидных анальгетиков.

**Особые указания**

Перед началом приема препарата необходимо проконсультироваться с врачом.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами**

В связи с возможностью возникновения головокружения и других побочных эффектов, связанных с приемом препарата, в период лечения пациентам рекомендуется воздержаться от управления автотранспортом и занятий другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных и двигательных реакций.

**Форма выпуска**

***Таблетки, 20 мг.***

По 30 таблеток в банки полимерные с барьерной горловиной из полиэтилена низкого давления в комплекте с натягиваемой крышкой с контролем первого вскрытия из полиэтилена низкого давления и полиэтилена высокого давления. Или в банки полимерные с винтовой горловиной из полиэтилена низкого давления в комплекте с навинчиваемой крышкой из полиэтилена низкого давления.

На банку наклеивают самоклеящуюся этикетку. Каждую банку вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

***Таблетки, 50 мг.***

По 30, 60, 90 таблеток в банки полимерные с барьерной горловиной из полиэтилена низкого давления в комплекте с натягиваемой крышкой с контролем первого вскрытия из полиэтилена низкого давления и полиэтилена высокого давления. Или в банки полимерные с винтовой горловиной из полиэтилена низкого давления в комплекте с навинчиваемой крышкой из полиэтилена низкого давления.

На банку наклеивают самоклеящуюся этикетку. Каждую банку вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска:**

**Отпускают** по рецепту.

**Производитель/организация, принимающая претензии потребителей**

ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА»,

450077, Россия, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28,

телефон/факс (347) 272 92 85,

[www.pharmstd.ru](http://www.pharmstd.ru)

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**ПИКАМИЛОН®**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** ПИКАМИЛОН®

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** никотиноил

гамма-аминомасляная кислота

**Химическое наименование:** натриевая соль N-никотиноил-γ-аминомасляной кислоты

**Лекарственная форма:** раствор для приема внутрь

**Состав**

**На 1 мл:**

*Действующее вещество:* никотиноил-гамма-аминобутират натрия – 4,0 мг.

*Вспомогательные вещества:* натрия цитрат – 10,59 мг, метилпарагидроксибензоат –

1,80 мг, ароматизатор клубничный – 1,00 мг, сукралоза – 0,47 мг,

пропилпарагидроксибензоат – 0,20 мг, лимонной кислоты моногидрат – 0,05 мг, вода

очищенная – до 1,0 мл.

**Описание:** бесцветная прозрачная жидкость с фруктовым запахом.

**Фармакотерапевтическая группа:** ноотропное средство

**Код АТХ:** N06BX

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Ноотропное средство, расширяет сосуды головного мозга. Оказывает также

транквилизирующее, психостимулирующее, антиагрегантное и антиоксидантное действие.

Улучшает функциональное состояние мозга за счет нормализации метаболизма тканей и

влияния на мозговое кровообращение (увеличивает объемную и линейную скорость

мозгового кровотока, уменьшает сопротивление сосудов, ингибируя агрегацию тромбоцитов, улучшает микроциркуляцию).

При курсовом приеме повышает физическую и умственную работоспособность, уменьшает

головную боль, улучшает память, нормализует сон; способствует снижению или исчезновению чувства тревоги, напряжения, страха; улучшает состояние больных с

двигательными и речевыми нарушениями, уменьшает угнетающее влияние этанола на

центральную нервную систему. Улучшает кровообращение в сосудах сетчатки и

зрительного нерва.

**Фармакокинетика**

Абсорбция – быстрая и полная. Проникает через гематоэнцефалический барьер, длительно

удерживаясь в тканях организма. Биодоступность – 50-88 %. Выводится, в основном,

почками в неизменном виде. Период полувыведения – 0,51 ч.

**Показания к применению**

***У взрослых:***

В комплексной терапии ишемических нарушений мозгового кровообращения легкой и

средней тяжести, хроническая цереброваскулярная недостаточность, состояние после

черепно-мозговых травм.

В составе комплексной терапии первичной открытоугольной глаукомы, при заболеваниях

сетчатки и зрительного нерва сосудистого генеза.

В комплексной терапии синдрома вегетативной дистонии, сопровождающейся тревогой,

страхом, повышенной раздражительностью, эмоциональной лабильностью.

В составе комплексной терапии для профилактики мигрени.

В комплексной терапии хронического алкоголизма (для уменьшения астенических,

астеноневротических, постпсихотических, предрецидивных состояний, а также

алкогольной энцефалопатии).

***У взрослых и детей:***

В урологической практике (у детей старше 3-х лет и у взрослых с расстройствами

мочеиспускания для улучшения адаптационной функции мочевого пузыря (снижение

гипоксии детрузора).

Улучшение переносимости физических и умственных нагрузок (лицам, находящимся в

напряженных и экстремальных условиях деятельности; для восстановления физической

работоспособности спортсменов, для повышения устойчивости к физическим и

умственным нагрузкам).

**Противопоказания**

- Гиперчувствительность к никотиноил-гамма-аминобутирату натрия и/или любому

вспомогательному компоненту препарата;

- хроническая почечная недостаточность;

- детский возраст до 3 лет (у детей старше 3 лет применяется только при расстройствах

мочеиспускания).

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Не рекомендуется применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания в связи с отсутствием опыта клинического применения у данной категории

пациентов.

**Способ применения и дозы**

Внутрь, независимо от приема пищи.

Перед употреблением тщательно взболтайте флакон.

Для удобства дозирования к упаковке с препаратом прилагается мерная ложка с отметкой

2,5 мл и 5 мл.

5 мл раствора содержит 20 мг действующего вещества.

***При расстройствах мочеиспускания детям в возрасте от 3 до 10 лет*** применять по

5 мл (20 мг) 2 раза в сутки. Максимальная разовая доза – 5 мл (20 мг), максимальная

суточная доза – 10 мл (40 мг). Курс лечения 1 месяц.

***При расстройствах мочеиспускания детям в возрасте от 11 лет до 15 лет*** применять

по 12,5 мл (50 мг) 2 раза в сутки. Максимальная разовая доза – 12,5 мл (50 мг), максимальная

суточная доза – 25 мл (100 мг). Курс лечения 1 месяц.

***При расстройствах мочеиспускания для пациентов старше 15 лет*** применять по

12,5 мл (50 мг) 3 раза в сутки. Максимальная разовая доза – 12,5 мл (50 мг), максимальная

суточная доза – 37,5 мл (150 мг). Курс лечения 1 месяц.

***При цереброваскулярных заболеваниях*** разовая доза – 5-12,5 мл (20-50 мг) 2-3 раза в сутки.

Максимальная разовая доза – 12,5 мл (50 мг), максимальная суточная доза –

37,5 мл (150 мг). Курс лечения – 1-2 месяца. Повторный курс через 5-6 мес.

***При первичной открытоугольной глаукоме*** – по 12,5 мл (50 мг) 3 раза в сутки.

Максимальная разовая доза – 12,5 мл (50 мг), максимальная суточная доза – 37,5 мл

(150 мг). Курс лечения 1 месяц.

***При заболеваниях сетчатки и зрительного нерва*** первые 12 дней используют раствор для

внутримышечного введения, затем, в зависимости от состояния, назначают внутрь по

5-12,5 мл (20-50 мг) 3 раза в сутки. Максимальная разовая доза – 12,5 мл (50 мг),

максимальная суточная доза – 37,5 мл (150 мг). Курс лечения 1 месяц.

***Для профилактики приступов мигрени*** внутрь по 12,5 мл (50 мг) 3 раза в сутки.

Максимальная разовая доза 12,5 мл (50 мг), максимальная суточная доза 37,5 мл (150 мг).

***При депрессивных состояниях позднего возраста*** – 10-50 мл (40-200 мг) в сутки за 2-3

приема, оптимальная дозировка – 15-30 мл (60-120 мг) в сутки. Курс лечения 1,5-3 месяцев.

***В качестве астенического и анксиолитического средства*** по 10-20 мл (40-80 мг) в сутки,

при необходимости до 50-75 мл (200-300 мг) в сутки. Курс лечения 1-1,5 месяцев.

***Для восстановления работоспособности и при повышенных нагрузках*** по 15-20 мл

(60-80 мг) в сутки в течение 1-1,5 месяцев, для спортсменов в той же дозе в течение 2 недель

тренировочного периода.

***При алкоголизме в период абстиненции*** – 25-37,5 мл (100-150 мг) в сутки, коротким

курсом 6-7 дней; при более стойких нарушениях вне абстиненции суточная доза 10-15 мл

(40-60 мг) в течение 4-5 недель.

**Побочное действие**

Для определения частоты возникновения побочных эффектов препарата применяют

следующую классификацию: очень часто (≥ 1/10); часто (≥ 1/100 и < 1/10); нечасто

(≥ 1/1000 и < 1/100); редко (≥ 1/10000 и < 1/1000); очень редко (< 1/10000); частота

неизвестна (не может быть установлена на основании имеющихся данных).

***Со стороны иммунной системы***

частота неизвестна: аллергические реакции (кожная сыпь, зуд).

***Со стороны нервной системы:***

частота неизвестна: головокружение, головная боль, раздражительность, тревога,

возбуждение.

***Со стороны желудочно-кишечного тракта:***

частота неизвестна: легкая тошнота.

При появлении вышеперечисленных признаков немедленно обратитесь к врачу.

**Передозировка**

***Симптомы***

Усиление выраженности дозозависимых побочных эффектов.

***Лечение***

Симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Сокращает время действия барбитуратов, усиливает действие опиоидных анальгетиков.

**Особые указания**

Перед началом приема препарата необходимо проконсультироваться с врачом.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

В связи с возможностью возникновения головокружения и других побочных эффектов,

связанных с приемом препарата, в период лечения пациентам рекомендуется воздержаться

от управления автотранспортом и занятий другими потенциально опасными видами

деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты

психомоторных и двигательных реакций.

**Форма выпуска**

Раствор для приема внутрь, 4 мг/мл.

По 100 мл или 200 мл во флакон из темного стекла, укупоренный полимерной крышкой из

полиэтилена низкого давления с контролем первого вскрытия и защитой от вскрытия

детьми.

По 200 мл во флакон полимерный из полиэтилена низкого давления, укупоренный полимерной крышкой из полиэтилена низкого давления с контролем первого вскрытия.

На флакон наклеивают этикетку самоклеящуюся.

1 флакон с мерной ложкой и инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С в оригинальной упаковке (флакон в пачке).

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

**Владелец регистрационного удостоверения/ организация, принимающая претензии**

**потребителей**

Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"

(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия

305022, Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18,

тел./факс: (4712) 34-03-13,

www.pharmstd.ru

**Производитель**

Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"

(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия

Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18,

тел./факс: (4712) 34-03-13,

[www.pharmstd.ru](http://www.pharmstd.ru)