



ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦИНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА НУСКАМА

Соодадагы аталышы: Роваланг.

Эн аралык патенттелбеген аталышы: Цитиколин.

Дарынын түрү: ичип кабыл алуу үчүн сироп.

Курамы: ар бир 5 мл төмөнкүлөрдү камтыйт:

Активдүү зат

Цитиколин натрий

цитиколинге тете 500 мг

Көмөкчү заттар: натрий метилпарабен, натрий пропилапарабен, натрий бензоат, сорбитол 70% эритме, пропиленгликоль, натрий сахарин, глицерин, суук бал эссенциясы, ак роза эссенциясы, Понсо 4R боёгучу, тазартылган суу.

Сүрөттөмөсү: Кызгылт жыты бар суюктук.

Фармадарылык тобу: Нерв системасынын ооруларын дарылоо үчүн препараттар. Психоналептиктер. Психостимуляторлор, гиперактивдүүлүк менен көңүл буруу жетишсиздиги синдромунда колдонулуучу каражаттар, жана ноотропук препараттар. Башка психостимуляторлор жана ноотропук препараттар. Цитиколин.

АТХ коду: N06BX06.

Фармакологиялык касиети:

Фармакодинамикасы:

Цитиколин нейрон мембраналарынын түзүлүштүк фосфолипиддеринин биосинтезине түрткү берет, бул мембраналардын функцияларын, анын ичинде ион алмашуучу жасоордун жана нейрорецепторлордун иштешин жакшыртууга көмөк көрсөтөт. Мембрананы турукташтыруучу таасиринин натыйжасында, цитиколин шшиимикке каршы таасир көрсөтөт, мээ шшиимигин азайтат. Цитиколин баш сөөк-мээ мөртүнү жана мээнин кан айлануусунун курч бузулуулары сыяктуу патологиялык процесстерден кийин церебралдык дисфункция менен байланышкан симптомдордун айкындыгын азайтат. Унутуунун деңгээлин азайтат, когнитивдик, сенситивдик жана мотордук бузулууларда абалды жакшыртат. Цитиколин гипоксияда жана мээнин ишемиясында байкалган, анын ичинде эс тутумдун начарлашы, эмоционалдык лабильдүүлүк, күнүмдүк ишти жана өзүн тейлөөнү аткарууда кыйынчылыктарда симптомдорун жакшыртат.

Фармакокинетикасы:

Цитиколин организмде камтылган табигый зат болгондуктан, эндогендик жана экзогендик цитиколинди сандык аныктоонун татаалдыгына байланыштуу – классикалык фармакокинетикалык изилдөө жүргүзүүгө мүмкүн эмес. Фармакокинетикалык изилдөөдө анын дээрлик толук сиңүүсү байкалган. Цитиколин ашказан-ичеги жолунда толук сиңет, ичкенден кийин 5 күн ичинде дозанын 1% азыраагы заңда аныкталган.

Бюджеткиликтүүлүгү пероралдуу жана парентералдык куюуда дээрлик бирдей. Бөлүн чыгаруу – абдан жай, негизинен дем алуу жолдору аркылуу жана заара менен.

Колдонууга көрсөтмө:

- мээнин кан айлануусунун бузулуусунун курч фазасы;
- мээнин кан айлануусунун бузулуусунун оорлошулары жана кесепеттери;
- баш сөөк-мээ мөртүнүүсү жана анын кесепеттери;
- дегенеративдик жана кан тамырдан келип чыккан церебралдык патологиядан пайда болгон сенситивдик, мотордук жана башка неврологиялык бузулуулар.

Каршы көрсөтмө:

- препараттын курамындагыларга өтө сезгичтик;
- ваготониясы бар (вегетативдик нерв системасынын парасимпатикалык бөлүгүнүн чыйралуусу басымдык кылат) оорулууларга дайындоого болбойт;
- 18 жашка чейинки балдар курагы (маалымат жок).

Кош бойлуудукта жана бала эмизүү мезгилинде колдонуу:

Кош бойлуу мезгилинде көзөмөлдөнгөн изилдөөлөр жүргүзүлгөн эмес. Препаратты колдонууда түйүлдүк үчүн коркунучтун далили алынбаса да, кош бойлуу мезгилде дары препаратты, эгерде күтүлгөн пайда потенциалдуу коркунучтан жогору болгондо гана дайындалат. Ровалангды бала эмизген мезгилде дайындоодо аялдарга бала эмизүүнү токтотуу керек, себеби цитиколиндин энс сүтү менен бөлүнүп чыгуусу тууралуу маалыматтар жок.

Колдонуу жолу жана дозалары:

Препарат тамак учурунда же тамак ичүүнүн ортолорунда колдонулат. Колдонуунун алдында препаратты бир аз өлчөмдөгү сууга (120 мл же 1/2 стакан) аралаштырууга болот.

Ишемиялык инсульттун жана баш сөөк-мээ мөртүнүүсүнүн курч мезгили: сунушталган дозасы ар бир 12 саатта 1000 мг (10 мл) түзөт. Дарылоонун узактыгы – 6 жумадан кем эмес.

Ишемиялык жана геморрагиялык инсульттардын калыбына келүү мезгили, баш сөөк-мээ мөртүнүүсүнүн калыбына келүү мезгили, баш мээнин дегенеративдик жана кан тамырдык ооруларында когнитивдик жана жүрүм-турум бузулуулары: сунушталган дозасы суткасына 500-2000 мг (5-20 мл суткасына 1-2 жолу) түзөт.

Дарылоонун дозасы жана узактыгы оорунун симптомдорунун

оордугуна көз каранды. Улгайган курактагы бейтаптарга Роваланг препаратынын дозасын тууралоо талап кылынбайт.

Кыйыр таасири:

Аллергиялык реакциялар: бөртмө, теринин кычышуусу, анафилактикалык шок.

Нерв системасы тарабынан: баш оору, баш айлануу, титирөө, галлюцинациялар, уйкусуздук, дүүлүгүү, шал болгон колу-бутту сезбей калуу, парасимпатикалык системага түрткү берүүчү таасир.

Тамак сиңирүү системасы тарабынан: окшуу, кусуу, ич өтүү, табиттин төмөндөшү, боор ферменттеринин активдүүлүгүнүн өзгөрүшү.

Башкалар: ысуу сезими, АБ кыска мөөнөткө өзгөрүүсү, шшиимиктер, энтигүү.

Ашыкча доза:

Препараттын төмөн токсиндүүлүгүн эске алуу менен дарылык дозалардан ашырган учурда да, дозасынан ашыруу учурлары сүрөттөлгөн эмес.

Башка дары каражаттары менен өз ара таасири:

Цитиколин L-дигидроксифенилаланиндин таасирин күчөтөт.

Меклофенокат камтыган дары каражаттары менен бир убакта дайындоого болбойт.

Өзгөчө көрсөтмө:

Автомобилди башкаруу жана механизмдер менен иштөө жөндөмдүүлүгүнө таасири

Дарылоо мезгилинде бейтаптарга өзгөчө көңүл бурууну жана тез психомотордук реакциялары талап кылган шшимердиктин потенциалдуу коркунучтуу түрлөрүн (анын ичинде автомобилди жана башка унаа каражаттарын башкаруу, кыймылдуу механизмдер менен аткаруу, диспетчердин жана оператордун жумушу) аткарууда этияттыкты сактоо керек.

Чыгаруу формасы:

Янгыр түсүндөгү ПЭТ флакондо 30 мл ичүү үчүн сироп. 10 мл ченем стаканы менен бир флакон жана медицинада колдонуу боюнча нускамагы менен бирге картон тангакта.

Сактоо шарты:

Кургак, жарык тийбеген жерде 25°C жогору эмес аба табында сакталат.

Балдар жетпеген жерде сактоо керек.

Тондурууга болбойт.

Жаркатуулук мөөнөтү:

2 жыл. Жарактуулук мөөнөтү бүткөндөн кийин колдонууга болбойт.

Берүү шарты:

Дарыгердин рецепти боюнча.



Соода маркасынын жана каттоо күбөлүгүнүн ээси:

Spey Medical Ltd.
Lynton House, 7-12 Tavistock Square,
London, WC1H 9ET, UK (Улуу Британия)

Өндүрүүчү:

Synokem Pharmaceuticals Ltd.
Plot No. 35 & 36, Sector 6A, IIE,
SIDCUL, Ranipur, Distt. Haridwar-249403,
Uttarakhand, India (Индия)

Кыргыз Республикасынын аймагында продукциянын (тондардын) саягы боюнча керектөөчүлөрдөн арыз-доолорду кабыл алуучу уюмдун дарегі:

«Aman Pharm» (Аман Фарм) ЖЧК, Кыргыз Республикасы, Бишкек ш., Шоорук көч. 36.

Тел.: (0312) 560466, E-mail: aman.pharm12@gmail.com