

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
АКТОВЕГІН
(ACTOVEGIN®)

клад:

юча речовина: 1 таблетка містить 200 мг сухого депротейнізованого гемодеривату із крові лят;

поміжні речовини: целюлоза мікрокристалічна, магнію стеарат, повідон (К 90), тальк;

болонка: сахароза, титану діоксид (Е 171), барвник хіноліновий жовтий (Е 104), воску рського гліколят, повідон (К 30), макроголь (6000), камедь, гіпромелози фталат, діетилфталат, льк.

ікарська форма. Таблетки, вкриті оболонкою.

армакотерапевтична група. Засоби, що впливають на травну систему і метаболічні роцеси. Код АТС А16А Х10.

лінічні характеристики.**оказання.**

етаболічні та циркуляторні порушення центральної нервової системи:

ішемічний інсульт;

залишкові явища геморагічного інсульту;

черепно-мозкові травми;

енцефалопатії різного генезу.

іабетична периферична полінейропатія.

орушення периферичного артеріального або венозного кровообігу, ангіопатії, у тому числі абетичного генезу.

піки 1 – 3 ступеня (хімічні, термічні, сонячні, променеві).

огоєння ран (виразки різної етіології, трофічні порушення – пролежні (Dekubitus), порушення роцесів загоєння ран.

адіаційні ушкодження шкіри, слизових оболонок, радіаційна нейропатія.

ротипоказання.

Гіперчутливість до компонентів препарату;

дитячий вік до 3 років.

посіб застосування та дози.

ктовегін, таблетки, вкриті оболонкою, приймають до їди, не розжовують, запивають з великою кількістю рідини.

кщо немає інших рекомендацій, рекомендована доза для дорослих становить 1 - 2 таблетки 3 ази на добу; для дітей старше 3 років – 1 таблетка 1 раз на добу.

ривалість курсу лікування - від 4 до 6 тижнів.

ри діабетичній полінейропатії:

ікування розпочинають з внутрішньовенного застосування препарату у дозуванні 2 г на добу тижня з наступним переходом на таблетки – 2-3 таблетки 3 рази на добу не менше 4-5-

Обічні реакції.

поодиноким випадкам можуть виникнути реакції гіперчутливості (кропив'янка, гіперемія, підвищення температури тіла, анафілактичний шок). У таких випадках лікування препаратом ктовегін необхідно припинити і застосувати симптоматичну терапію.

Передозування.

а сьогодні випадки передозування препаратом Актотегін не відомі.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

період вагітності препарат застосовують з урахуванням співвідношення користь для матері/ризик для плода.

іти.

е застосовують дітям віком до 3 років.

датність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

е впливає.

заємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

ані про взаємодію Актотегіну з іншими препаратами не відомі.

фармакологічні властивості.

фармакодинаміка. Актотегін містить тільки фізіологічні речовини з молекулярною масою менше 5000 дальтон. На молекулярному рівні цей препарат сприяє прискоренню процесів гліколізу кисню (підвищує стійкість до гіпоксії) і глюкози, тим самим сприяє підвищенню енергетичного метаболізму. Сумарний ефект цих процесів полягає в посиленні енергетичного балансу клітини, особливо в умовах гіпоксії та ішемії.

вплив Актотегіну на засвоєння та утилізацію кисню, а також інсуліноподібна активність із стимуляцію транспорту і окислення глюкози є значущими у лікуванні діабетичної полінейропатії. У пацієнтів із цукровим діабетом і діабетичною полінейропатією (колючий біль, дратування печіння, парестезії, оніміння у нижніх кінцівках). Об'єктивно зменшуються розлади чутливості, поліпшується психічне самопочуття пацієнтів.

фармакокінетика. За допомогою фармакокінетичних методів неможливо вивчати фармакокінетичні характеристики препарату Актотегін (абсорбція, розподіл та елімінація активних інгредієнтів), оскільки він складається тільки з фізіологічних компонентів, які зазвичай присутні в організмі.

фармацевтичні характеристики.

сновні фізико-хімічні властивості: зеленувато-жовті, блискучі, круглі, вкриті оболонкою з цукру і цукрової пудри.

термін придатності. 3 роки.

умови зберігання. Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С!
Зберігати в недоступному для дітей місці!

упаковка. 50 таблеток у флаконі з темного скла; по 1 флакону в картонній коробці.

категорія відпуску. За рецептом.

власник реєстраційного посвідчення: ТОВ «Нікомед Україна», Україна.

виробник. ТОВ «Кусум Фарм», Україна

місце знаходження. вул. Скрябіна, 54, м.Суми, 40030, Україна.