

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ЕНЕРІОН®

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: одна таблетка містить 200 мг сальбутаміну;

допоміжні речовини: крохмаль кукурудзяний, крохмаль прежелатинізований, глюкоза безводна, лактози моногідрат, магнію стеарат, тальк, натрію гідрокарбонат, натрію кармелоза, віск бджолиний білий, титану діоксид (Е 171), етилцелюлоза, барвник Жовтий захід FCF (Е 110), гліцерол моноолеат, полісорбат 80, повідон, сахароза, кременю діоксид колоїдний безводний.

Лікарська форма. Таблетки, вкриті оболонкою.

Оранжеві двоопуклі таблетки, вкриті оболонкою.

Назва і місцезнаходження виробника.

Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція.

Les Laboratoires Servier Industrie, France.

905 route de Saran

45520 Gidy, France.

Фармакотерапевтична група. Інші засоби, які діють на нервову систему.

Код АТС N07 X.

Функціональна астения – стан хронічного фізичного та/або психічного виснаження, що супроводжується зниженням активності та апатією.

Сальбутамін – оригінальна молекула, синтезована шляхом модифікації тіаміну. Завдяки цим модифікаціям сальбутамін здатен проникати крізь гематоенцефалічний бар'єр та накопичуватись у структурах головного мозку, що обумовлює такі ефекти препарату як

- покращення координації рухів,
- підвищення резистентності м'язів до втомлюваності,
- покращення здатності кори головного мозку переносити хронічну гіпоксію (кисневе голодування),
- покращення концентрації уваги та здатності до запам'ятовування.

Ефективність препарату Енеріон® була доведена у багатьох клінічних плацебо-контрольованих та порівняльних дослідженнях за участю пацієнтів з функціональною астениею різноманітної етіології, а саме:

- постінфекційна астения, що виникає після гострих вірусних та інфекційних захворювань респіраторного тракту (грип, бронхіти, тонзиліти), бактеріальних інфекцій (*Salmonella*, *Yersinia*), туберкульозу, малярії, червоного тифу, гепатитів тощо;
- астения, що виникає на фоні соматичних захворювань;
- астения, що виникає у пацієнтів з депресією;
- астения у пацієнтів літнього віку. Енеріон® ефективний при порушеннях інтелектуальної функції (зниження пам'яті, уважності, концентрації уваги та мислення) та при труднощах соціальної адаптації пацієнтів літнього віку (втомлюваність, розлади спілкування, поведінки та сну);
- астения у студентів, що супроводжується симптомами фізичної та ментальної втоми;
- астения у спортсменів.

Сальбутамін швидко всмоктується.

Максимальна концентрація у плазмі досягається через 1-2 години після застосування. Період напіввиведення становить близько 5 годин. Сальбутамін виводиться із сечею.

Показання для застосування.

Лікування фізичної та психічної астении, що супроводжуються апатією та зниженням активності.

Протипоказання.

Підвищена чутливість (алергія) до будь-якого з компонентів препарату в анамнезі.

Особливі застереження.

До складу препарату входить глюкоза, тому пацієнтам з вродженою галактоземією, синдромом мальабсорбції глюкози та галактози, дефіцитом лактази не рекомендовано його застосовувати.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Препарат не рекомендується застосовувати під час вагітності у зв'язку з відсутністю достатньої кількості клінічних даних. Не рекомендується застосування цього препарату під час годування груддю у зв'язку з відсутністю даних щодо екскреції препарату з молоком.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Не впливає.

Діти. Препарат не застосовують дітям.

Спосіб застосування та дози. Препарат тільки для дорослих. Для перорального застосування.

Добова доза становить 2-3 таблетки на день. Добову дозу слід приймати в 2-3 прийоми у першій половині дня. Тривалість лікування – не більше 4 тижнів.

Передозування. У разі передозування (прийому дуже великої кількості препарату) може спостерігатися збудження з проявами ейфорії та тремору кінцівок.

Ці симптоми є тимчасовими та швидко минають без будь-яких наслідків.

Побічні ефекти. Зазвичай лікування препаратом Енеріон® переноситься добре. Дуже рідко можуть виникнути небажані ефекти з боку ЦНС (тремор, слабкість, головний біль, збудження), алергічні реакції у вигляді шкірних проявів та порушення з боку системи травлення (нудота та блювання). Наявність у складі препарату жовтого барвника (Sunset yellow FCF) може спричинити виникнення алергічних реакцій.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Про випадки взаємодії з іншими лікарськими засобами не повідомлялося.

Термін придатності. 3 роки. Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати при температурі нижче 25 °С у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній упаковці.

Категорія відпуску. Без рецепта.