

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**ТАНАКАН®**  
**(TANAKAN®)**

**Склад:**

*діюча речовина:* 1 таблетка містить гінкго дволопатевого екстракту сухого стандартизованого (EGb 761) 24 % гетерозидів та 6 % гінкголідів-білобалідів 40 мг;

*допоміжні речовини:* лактози моногідрат, целюлоза мікрокристалічна, крохмаль кукурудзяний, кремнію діоксид колоїдний безводний, тальк, магнію стеарат;

*оболонка:* макрогол 400, макрогол 6000, метилгідроксипропілцелюлоза, титану діоксид (E 171), заліза оксид червоний (E 172).

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті оболонкою.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при деменції.

Код АТС N06D X02.

**Клінічні характеристики.****Показання.**

– Когнітивний дефіцит різного генезу (дисциркуляторна енцефалопатія, внаслідок інсульту, черепно-мозкових травм, у літньому віці, що проявляється розладами уваги та/або пам'яті, зниженням інтелектуальних здібностей, відчуттям страху, порушенням сну), та нейросенсорний дефіцит різного генезу (стареча дегенерація жовтої плями, діабетична ретинопатія);

– переміжна кульгавість при хронічних облітеруючих артеріопатіях нижніх кінцівок (II ступінь по Фонтейну);

– порушення зору судинного генезу, зниження його гостроти;

– порушення слуху, дзвін у вухах, запаморочення і порушення координації переважно судинного генезу;

– синдром Рейно.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до препарату.

**Спосіб застосування та дози.** Призначають по 1 таблетці 3 рази на добу під час їди. Запивати ½ склянки води. Середня тривалість курсу лікування – 3 місяці.

**Побічні реакції:** Зрідка спостерігаються наступні реакції:

– з боку травної системи: диспептичні явища, нудота, блювання;

– з боку нервової системи: головний біль, запаморочення;

– алергічні реакції шкіри: почервоніння, набряк, свербіж, висипання.

**Передозування.** Інформації щодо передозування препарату немає.

**Застосування у період вагітності та годування груддю.** У зв'язку з відсутністю клінічних даних препарат не рекомендується застосовувати під час вагітності та годування груддю.

**Діти.** Немає достатнього досвіду щодо застосування препарату для лікування дітей.

**Особливості застосування.** Перші ознаки поліпшення стану виникають через 1 місяць від початку лікування.

Оскільки цей лікарський засіб містить лактозу, він протипоказаний пацієнтам із вродженою

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

галактоземією, синдромом мальабсорбції глюкози або галактози, або дефіцитом лактази.

**Здатність впливати на швидкість реакцій при керуванні автотранспортом або під час роботи з іншими механізмами.** Під час лікування необхідно дотримуватися обережності при керуванні автотранспортом і заняття іншими потенційно небезпечними видами діяльності, що потребують підвищеної концентрації уваги та швидкості психомоторних реакцій.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.** Не описано.

#### **Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Препарат рослинного походження, нормалізує обмін речовин у клітинах, реологічні властивості крові і мікроциркуляцію. Покращує мозковий кровообіг і забезпечення мозку киснем і глюкозою, запобігає агрегації еритроцитів, гальмує фактор активації тромбоцитів. Виявляє дозозалежний регулюючий вплив на судинну систему, стимулює вироблення ендотелійзалежного послаблювального фактора (оксид азоту – NO), розширює дрібні артерії, підвищує тонус вен, тим самим регулює кровонаповнення судин. Зменшує проникність судинної стінки (проти набряковий ефект – як на рівні головного мозку, так і на периферії). Має антитромботичну дію (за рахунок стабілізації мембран тромбоцитів і еритроцитів, впливу на синтез простагландинів, зниження дії біологічно активних речовин і тромбоцитоактивного фактора). Запобігає утворенню вільних радикалів і перекисному окисленню ліпідів клітинних мембран. Нормалізує вивільнення, повторне поглинання і катаболізм нейромедіаторів (норепінефрину, дофаміну, ацетилхоліну) та їх здатність сполучатися з рецепторами. Має антигіпоксичну дію, покращує обмін речовин в органах і тканинах, сприяє накопиченню в клітинах макроергів, підвищенню утилізації кисню і глюкози, нормалізації медіаторних процесів у центральній нервовій системі.

**Фармакокінетика.** Діюча речовина - гінґо двооплатевого екстракт сухий стандартизований (EGb 761): 24 % гетерозидів та 6 % гінґолідів-білобалідів (гінґолід А, В і білобалід С).

У дослідженнях за участю людей були вивчені тільки фармакокінетичні параметри терпенових фракцій. При застосуванні внутрішньо біодоступність гінґолідів А, В і білобаліду С становить 80-90%. Максимальна концентрація досягається через 1-2 години після прийому препарату. Періоди напіввиведення становлять приблизно 4 години (білобалід, гінґолід А) та 10 годин (гінґолід В).

Ці субстанції в організмі не розпадаються, практично повністю виводяться з сечею, незначна кількість виводиться з калом.

#### **Фармацевтичні характеристики:**

**основні фізико-хімічні властивості:** круглі двоопуклі таблетки, вкриті оболонкою темно-червоного кольору, на переломі ядро має світло-коричневий колір та специфічний запах.

**Термін придатності.** 4 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати у недоступному для дітей місці при температурі не вище 25 С.

**Упаковка.** По 15 таблеток у блістері, по 2 та 6 блістерів у картонній упаковці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.** БОФУР ПСЕН ІНДУСТРІ.

**Місцезнаходження.** 28100 Дрьо, Франція.