

Листок-вкладыш – информация для пациента**Пантокальцин®, 250 мг, 500 мг, таблетки.**

Действующее вещество: гопантеновая кислота.

Перед приемом препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Пантокальцин® и для чего его принимают.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Пантокальцин®.
3. Прием препарата Пантокальцин®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Пантокальцин®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Пантокальцин® и для чего его применяют

Препарат содержит действующее вещество гопантеновую кислоту.

Повышает устойчивость мозга к нехватке кислорода (гипоксия) и воздействию токсичных веществ. Стимулирует образование тканей в клетках нервной системы (анаболические процессы в нейронах), сочетает умеренное успокоительное (седативное) действие с мягким стимулирующим эффектом, уменьшает моторную возбудимость, активирует умственную и физическую работоспособность. Активизирует обмен веществ в нервных клетках и улучшает мыслительные процессы (ноотропное действие).

Препарат обладает противосудорожным действием.

Показания к медицинскому применению

Препарат показан к применению у взрослых и детей от 3 лет (для данной лекарственной формы) по показаниям:

- нарушение восприятия, мышления, памяти, внимания и других симптомов (когнитивные нарушения) при органических поражениях головного мозга и невротических расстройствах;
- в составе комплексной терапии поражения тканей головного мозга, обусловленного нарушениями кровообращения (цереброваскулярная недостаточность), вызванными образованием бляшки из холестерина в стенке сосуда (атеросклеротическими изменениями сосудов головного мозга); снижение умственных способностей с возрастом (сенильная деменция (начальной формы)), последствия поражения головного мозга (резидуальные органические поражения мозга) у лиц зрелого возраста и пожилых;
- нарушения, развивающиеся на фоне поражения центральной нервной системы (церебральная органическая недостаточность) при шизофрении (в комбинации с нейролептиками, антидепрессантами);
- непроизвольные, избыточные движения (эктрапирамидные гиперкинезы) при наследственных заболеваниях нервной системы (наследственном прогрессирующем заболевании головного мозга, основным внешним клиническим проявлением которого являются непроизвольные движения рук, ног, туловища (хорея Гентингтона),

заболевании, характеризующемся сочетанием поражения печени и головного мозга (гепатоцеребральная дистрофия), патологии центральной нервной системы, сопровождающейся дрожанием рук и ног, обеднением движений (болезнь Паркинсона));

- последствия перенесенных инфекционных заболеваний нервной системы (нейроинфекций) и черепно-мозговых травм (в составе комплексной терапии);
- для коррекции побочного действия препаратов, влияющих на нервную систему (нейролептиков) и с профилактической целью одновременно как «терапия прикрытия»; при комплексе неврологических осложнений, проявляющихся двигательными нарушениями (экстрапирамидный нейролептический синдром (гиперкинетический и акинетический));
- хроническое заболевание головного мозга, проявляющееся в предрасположенности организма к внезапному возникновению судорожных приступов с замедлением восприятия, мышления, речи и других психических процессов (эпилепсия с замедлением психических процессов) (в комбинации с противосудорожными препаратами);
- психоэмоциональные перегрузки, снижение умственной и физической работоспособности; для улучшения концентрации внимания и запоминания;
- расстройства мочеиспускания: непроизвольное мочеиспускание во время ночного сна (энурез), дневное недержание мочи, потребность в многократном мочеиспускании в течения дня (поллакиурия), неконтролируемые подтекания мочи на фоне внезапного позыва к мочеиспусканию (императивные позывы);
- заболевание центральной нервной системы, при котором происходит поражение одного (или нескольких) отделов головного мозга, в результате чего развиваются нарушения двигательной и мышечной активности, координации движений, функций зрения, слуха, а также речи и психики (детский церебральный паралич);
- особенность речи, для которой характерно частое повторение или пролонгирование звуков, слогов или даже слов (заикание), преимущественно в форме при которой заикающийся многократно повторяет звук, слог или слово целиком, не в силах продолжить речь (клоническая форма).

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чём следует знать перед приемом препарата Пантокальцин® Противопоказания

Не принимайте препарат Пантокальцин®:

- если у Вас аллергия на гопантеновую кислоту или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас острые почечная недостаточность;
- если Вы беременны (первый триместр);
- если Вы кормите грудью;
- если возраст ребенка меньше 3 лет (для данной лекарственной формы препарата Пантокальцин®).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки. Если Вы подозреваете, что у Вас аллергическая реакция обязательно сообщите врачу. В случае возникновения аллергических реакций врач отменит препарат.

Дети и подростки

Дети от 3 до 5 лет принимают таблетки только под контролем взрослых. При отсутствии навыка приема таблеток данная лекарственная форма для детей непригодна.

Другие препараты и препарат Пантокальцин®

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали, или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Известно, что некоторые препараты взаимодействуют с препаратом Пантокальцин®. Прием препарата Пантокальцин® вместе с этими препаратами может влиять на терапевтический эффект данных лекарственных средств. Это также может увеличить вероятность возникновения побочных эффектов. Сообщите лечащему врачу, если Вы принимали или принимаете:

- другие ноотропные препараты;
- средства, стимулирующие центральную нервную систему;
- противотревожные препараты (барбитураты);
- противосудорожные препараты;
- местные анестетики (прокаин);
- препарат, улучшающий метаболизм головного мозга (глицин);
- препарат, регулирующий обмен кальция и фосфора (ксидифон).

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

- Не принимайте препарат в первом триместре беременности. Применение препарата во втором и третьем триместре беременности возможно по показаниям после консультации с врачом.
- Данные о проникновении действующих компонентов в грудное молоко отсутствуют. При необходимости применения препарата следует прекратить грудное вскармливание.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Следует соблюдать осторожность при управлении автотранспортом или другими потенциально опасными механизмами в начале терапии в связи с возможными преходящими побочными явлениями (сонливость, шум в голове).

3. Прием препарата Пантокальцин®

Рекомендуемая доза препарата определяется врачом в индивидуальном порядке, в зависимости от Вашего показания и состояния.

Разовая доза для взрослых составляет 0,5-1 грамм. Суточная доза для взрослых - 1,5-3 грамм.

При нейролептическом синдроме (в качестве корректора побочного действия нейролептических средств)

Взрослым по 0,5-1 грамм 3 раза в день.

При эпилепсии

Взрослым по 0,5-1 грамм 3-4 раза в день ежедневно.

При гиперкинезах (тиках)

Взрослым – по 0,5-1 грамм 3 раза в день ежедневно.

При расстройствах мочеиспускания

Взрослым по 0,5-1 грамм 2-3 раза в день (суточная доза 2-3 грамма).

При последствиях нейроинфекций и черепно-мозговых травм

По 0,25 грамм 3-4 раза в день.

Для восстановления работоспособности при повышенных нагрузках и астенических состояниях

По 0,25 грамм 3 раза в день.

Применение у детей и подростков

Препарат Пантокальцин® в форме таблетки, не разрешен к приему детям до 3 лет. Другая форма препарата Пантокальцин® может лучше подходить детям, проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Дети от 3 до 5 лет должны принимать таблетки только под контролем взрослых. При отсутствии навыка приема таблеток данная лекарственная форма для детей непригодна.

Разовая доза для детей – 0,25-0,5 грамм, суточная доза для детей – 0,75-3 грамм.

При нейролептическом синдроме (в качестве корректора побочного действия нейролептических средств)

Детям – 0,25-0,5 грамм 3-4 раза в день.

При гиперкинезах (тиках)

Детям по 0,25-0,5 грамм 3-6 раз в день ежедневно.

При расстройствах мочеиспускания

Детям - по 0,25-0,5 грамм 3 раза в день (суточная доза 25-50 миллиграмм на килограмм).

Способ применения

Внутрь, через 15-30 минут после еды.

Продолжительность терапии

Длительность лечения препаратом определяется врачом в индивидуальном порядке, в зависимости от Вашего показания и состояния. Длительность курса лечения - от 1 до 4 месяцев, в отдельных случаях до 6 месяцев. Через 3-6 месяцев возможно проведение повторного курса лечения.

При нейролептическом синдроме (в качестве корректора побочного действия нейролептических средств)

Длительность курса лечения – 1-3 месяца.

При эпилепсии

В течение длительного времени (до 6 месяцев).

При гиперкинезах (тиках)

В течение 1-5 месяцев.

При расстройствах мочеиспускания

Длительность курса лечения - от 2 недель до 3 месяцев (зависит от выраженности расстройств и терапевтического эффекта).

Если Вы приняли препарата Пантокальцин® больше, чем следовало

Если Вы приняли препарата больше, чем следовало у Вас может возникнуть усиление побочных эффектов (см. раздел 4 «Возможные нежелательные реакции»).

Если Вы отметили у себя усиление побочных эффектов немедленно обратитесь к лечащему врачу, возможно Вам потребуется лечение в зависимости от Вашего состояния и симптомов.

Если Вы забыли принять препарат Пантокальцин®

Если Вы забыли принять препарат вовремя, пропустите эту дозу и примите следующую в запланированное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу. Вместо этого дождитесь времени следующего приема препарата.

При наличии вопросов по приему препарата, обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Пантокальцин® может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- нарушения сна;
- сонливость;
- шум в голове;



- насморк (ринит);
- воспаление слизистой оболочки глаза (конъюнктивит);
- аллергические реакции (кожные высыпания).

Определение частоты побочных явлений проводится в соответствии со следующими критериями: очень часто (могут возникать у более чем 1 человека из 10), часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10), нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100), редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000), очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000), неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства-члена. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата Пантокальцин®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке после слов «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Пантокальцин® содержит

Действующее вещество: гопантеновая кислота.

Пантокальцин, 250 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит гопантеновую кислоту - 250 мг.

Пантокальцин, 500 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит гопантеновую кислоту - 500 мг.

Вспомогательными веществами препарата являются магния гидроксикарбонат, кальция стеарат, тальк, крахмал картофельный.

Внешний вид препарата Пантокальцин® и содержимое упаковки

Таблетки, 250 мг, 500 мг.

Внешний вид препарата Пантокальцин®

Пантокальцин®, 250 мг, таблетки

Таблетки белого цвета плоскоцилиндрической формы с фаской и крестообразной риской.

Пантокальцин®, 500 мг, таблетки

Таблетки белого цвета плоскоцилиндрической формы с фаской и риской.

Риска предназначена для деления таблеток на равные дозы. Риска также может быть использована для разламывания с целью облегчения проглатывания (например, при приеме детьми или пожилыми пациентами).

НД РБ

7746 - 2020

Содержимое упаковки препарата Пантокальцин®

Таблетки по 250 мг и 500 мг.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке или в контурной ячейковой упаковке с перфорацией из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения:

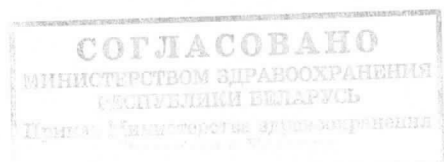
АО «Валента Фарм»

141101, Россия, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.

Тел. +7 (495) 933 48 62,

факс +7 (495) 933 48 63.

Электронный адрес: info@valentapharm.com



Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

Листок-вкладыш пересмотрен