

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**МЕДІАТОРН®**

**(MEDIATORN)**

***Склад:***

*діюча речовина:* іпідакрину гідрохлориду моногідрат;

1 мл розчину містить іпідакрину гідрохлориду моногідрат у перерахуванні на іпідакрину гідрохлорид - 15 мг;

*допоміжна речовина:* вода для ін'екцій.

**Лікарська форма.** Розчин для ін'екцій.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора безбарвна рідина.

**Фармакотерапевтична група.** Інші засоби, що діють на нервову систему.  
Парасимпатоміметики. Антихолінестеразні засоби. Код ATX N07A A.

***Фармакологічні властивості.***

*Фармакодинаміка.*

Медіаторн® - оборотний інгібітор холінестерази.

Лікарський засіб чинить безпосередній стимулюючий вплив на проведення імпульсу по нервових волокнах, міжнейрональних і нервово-м'язових синапсах периферичної та центральної нервової системи (ЦНС).

Фармакологічна дія лікарського засобу ґрунтуються на комбінації двох механізмів дії:

- блокада калієвих каналів мембрани нейронів та м'язових клітин;
- оборотне інгібування холінестерази у синапсах.

Медіаторн® посилює дію на гладкі м'язи не лише ацетилхоліну, але й адреналіну, серотоніну, гістаміну та окситоцину.

Лікарський засіб виявляє такі рішучі фармакологічні ефекти:

- відновлює і стимулює проведення імпульсу в нервовій системі та нервово-м'язову передачу;
- посилює скорочуваність гладком'язових органів під впливом усіх антагоністів ацетилхолінових, адреналінових, серотонінових, гістамінових і окситоцинових receptorів, за винятком калію хлориду;
- поліпшує пам'ять, гальмує проградієнтний розвиток деменції;
- відновлює проведення імпульсу в периферичній нервовій системі, порушеного внаслідок впливу різних чинників, таких як травма, запалення, дія місцевих анестетиків, деяких антибіотиків, калію хлориду, токсинів;
- помірно стимулює ЦНС у комбінації з проявами окремих седативних ефектів;
- виявляє аналгетичний ефект;
- виявляє антиаритмічний ефект.

Лікарський засіб не чинить тератогенної, ембріотоксичної, мутагенної і канцерогенної, а також алергізуючої та імунотоксичної дії, а також не впливає на ендокринну систему.

#### *Фармакокінетика.*

Лікарський засіб швидко всмоктується після підшкірного або внутрішньом'язового введення. Максимальна концентрація у крові досягається через 25-30 хвилин, 40-50 % активної речовини зв'язується з білками плазми крові. Лікарський засіб швидко надходить до тканин; період напіввиведення у фазі становить 40 хвилин. Метаболізується у печінці. Виводиться препарат нирками, а також екстрагенально (через шлунково-кишковий тракт). Період напіввиведення при парентеральному введенні препарату складає 2-3 години. Екскреція відбувається, головним чином, за рахунок каналцевої секреції, і лише 1/3 дози виводиться шляхом клубочкової фільтрації. При парентеральному введенні 34,8 % дози препаратору виводиться зі сечею у незміненому стані.

#### **Клінічні характеристики.**

#### **Показання.**

Захворювання периферичної нервової системи: моно- і полінейропатія, полірадикулопатія, міастенія та міастенічний синдром різної етіології.

Захворювання ЦНС: бульбарні паралічі і парези; відновний період органічних уражень ЦНС, які супроводжуються руховими порушеннями.

#### **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до іпідакрину.

Епілепсія.

Екстрапірамідні порушення з гіперкінезами.

Стенокардія.

Виражена брадикардія.

Бронхіальна астма.

Вестибулярні розлади.

Механічна непрохідність кишечнику і сечовивідних шляхів.

Виразкова хвороба шлунка або дванадцятипалої кишki у стадії загострення.

Вагітність та період годування груддю.

### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Медіаторн<sup>®</sup> посилює седативний ефект у комбінації з лікарськими засобами, які пригнічують ЦНС. Дія та побічні ефекти підсилюються при сумісному застосуванні з іншими інгібіторами холінестерази і м-холіноміетичними засобами. У хворих на міастенію підвищується ризик розвитку «холінергічного» кризу, якщо Медіаторн<sup>®</sup> застосовують одночасно з холінергічними засобами. Зростає ризик розвитку брадикардії, якщо β-адреноблокатори застосовувалися до початку лікування препаратом Медіаторн<sup>®</sup>.

Лікарський засіб Медіаторн<sup>®</sup> можна застосовувати у комбінації з ноотропними лікарськими засобами.

Алкоголь підсилює побічні ефекти препарату.

### ***Особливості застосування.***

З обережністю застосовувати лікарський засіб пацієнтам із пептичною виразкою шлунка та дванадцятипалої кишki в анамнезі, захворюваннями дихальних шляхів, включаючи гострі захворювання дихальних шляхів, захворюваннями серцево-судинної системи, які не пов'язані з коронарними болями, з тиреотоксикозом.

### ***Застосування у період вагітності або годування груддю.***

Лікарський засіб Медіаторн<sup>®</sup> підвищує тонус матки і може спричинити передчасні пологи, тому в період вагітності застосування препарату протипоказане.

У період годування груддю застосування препарату протипоказане.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

У період лікування необхідно утриматися від керування автомобілем, а також від потенційно небезпечних видів діяльності, які потребують підвищеної концентрації уваги та швидкості психомоторних реакцій.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Розчин для ін'єкцій вводити внутрішньом'язово або підшкірно. Дозу і тривалість лікування слід визначати індивідуально залежно від ступеня тяжкості захворювання.

#### ***Захворювання периферичної нервової системи***

Моно- і полінейропатія різного генезу: підшкірно або внутрішньом'язово вводити 5 - 15 мг 1 - 2 рази на добу, курс лікування становить 10 - 15 днів (у тяжких випадках - до 30 днів); далі лікування слід продовжувати пероральною формою іпідакрину.

Міастенія та міастенічний синдром: підшкірно або внутрішньом'язово вводити 5 - 30 мг 1 - 3 рази на добу, а далі перейти на таблетовану форму. Загальний курс лікування становить 1 - 2 місяці. При необхідності лікування можна повторити кілька разів із перервою між курсами в 1 - 2 місяці.

#### ***Захворювання ЦНС***

Бульбарні паралічі і парези: підшкірно та внутрішньом'язово вводити 5 - 15 мг 1 - 2 рази на добу, курс лікування становить 10 - 15 днів, по можливості переходити на таблетовану форму.

*Відновний період при органічних ураженнях ЦНС:* внутрішньом'язово вводити 10 - 15 мг 1 - 2 рази на добу, курс лікування - до 15 днів.

#### ***Діти.***

Відсутні систематизовані дані щодо застосування парентеральної форми іпідакрину дітям (віком до 18 років), тому препарат не застосовувати дітям.

### ***Передозування.***

#### ***Симптоми***

При тяжкому передозуванні може розвинутися холінергічний криз, для якого характерні бронхоспазм, слізотеча, підсилене потовиділення, звуження зіниць, ністагм, посилення перистальтики шлунково-кишкового тракту, спонтанна дефекація та сечовипускання, блювання, жовтяниця, брадикардія, порушення внутрішньосерцевої провідності, аритмія, зниження артеріального тиску, стурбованість, тривожність, збудження, відчуття страху, атаксія, судоми, кома, порушення мовлення, сонливість, загальна слабкість.

*Лікування:* слід використовувати симптоматичну терапію, застосовувати м-холіноблокатори (атропін, циклодол, метацин).

## **Побічні реакції.**

Медіаторн<sup>®</sup>, як і інші лікарські засоби, може спричиняти побічні реакції, хоча вони проявляються не в усіх пацієнтів.

Частота побічних реакцій згідно з класифікацією MedDRA (Медичний словник термінології регламентарної діяльності):

дуже часто ( $\geq 1/10$ ); часто ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечасто ( $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ); рідко ( $\geq 1/10\,000$  до  $< 1/1000$ ) дуже рідко ( $< 1/10\,000$ ); частота невідома (неможливо визначити за доступними даними).

*З боку серцевої системи:* часто - підсилене серцебиття, брадикардія.

*З боку нервової системи:* нечасто - запаморочення, головний біль, сонливість (при прийомі високих доз).

*З боку дихальної системи, органів грудної клітки та середостіння:* нечасто - посилене виділення секрету бронхів, бронхоспазм.

*З боку шлунково-кишкового тракту:* часто - підсилене слизовиділення, нудота; нечасто - при застосуванні високих доз - блювання; рідко - діарея, біль в епігастрії.

*З боку печінки:* частота невідома - жовтяниця.

*З боку шкіри та підшкірних тканин:* часто - підсилене потовиділення; нечасто - алергічні реакції, у тому числі, висипання, свербіж, крапив'янка, ангіоневротичний набряк.

*З боку репродуктивної системи:* підвищення тонусу матки.

*З боку кістково-м'язової системи та сполучної тканини:* нечасто - м'язові судоми (при застосуванні високих доз).

*З боку імунної системи:* частота невідома - реакції підвищеної чутливості (включаючи алергічний дерматит, анафілактичний шок, астму, токсичний епідермальний некроліз, еритему, крапив'янку, дихання зі свистом, набряк гортані, висипання на місці ін'екції).

*Загальні порушення та реакції в місці введення:* нечасто - слабкість (при застосуванні високих доз).

Антихолінергічні засоби, такі як атропін, можуть знижувати слизовиділення і брадикардію.

У випадку розвитку небажаних побічних дій слід зменшити дозу або короткочасно (на 1-2 дні) перервати застосування лікарського засобу.

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Несумісність.**

Не слід змішувати лікарський засіб з іншими розчинами, окрім тих, які вказані в розділі «Спосіб застосування та дози».

**Упаковка.** По 1 мл в ампулі, по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці.

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.** ПАТ «Галичфарм».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.