

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

МЕМОРИН

(MEMORIN)

Склад:

діюча речовина: сухий екстракт гінкго білоба листя;

1 мл крапель оральних містить сухого екстракту Гінкго білоба листя (*Ginkgonis folia*) (1:50) (екстрагент - етанол 80 %), стандартизованого до 24 % гінкгофлавоноїдів та 6 % терпенолактонів, 40 мг;

допоміжна речовина: етанол 70 %.

Лікарська форма. Краплі оральні.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора рідина темного червонувато-коричневого кольору зі специфічним запахом, гірка на смак.

Фармакотерапевтична група.

Засоби, що застосовуються при деменції. Код ATX N06D X02.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Меморин – препарат рослинного походження, який нормалізує обмін речовин у клітинах, реологічні властивості крові і мікроциркуляцію. Покращує мозковий кровообіг і забезпечення мозку киснем і глукозою, 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 (протинабряковий ефект – як на рівні головного мозку, так і на периферії). Чинить антитромботичну дію (за рахунок стабілізації мембрани тромбоцитів і еритроцитів, впливу на синтез простагландинів, зниження дії біологічно активних речовин і тромбоцитоактивуючого фактора). Запобігає утворенню вільних радикалів і перекисному окисненню ліпідів клітинних мембрани. Нормалізує вивільнення, повторне поглинання і катаболізм нейромедіаторів (норепінефрину, дофаміну, ацетилхоліну) та їх здатність

сполучатися з рецепторами. Чинить 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.

При внутрішньому прийомі відбувається швидка та повна абсорбція. Повне виведення препарату з радіоактивною вуглецевою міткою здійснюється за 72 години нирками та легенями. Період напіввиведення препарату становить 4,5 години.

Клінічні характеристики.

Показання.

- Симптоматичне лікування когнітивних розладів у пацієнтів літнього віку, за винятком пацієнтів із підтвердженою деменцією, хворобою Паркінсона, когнітивними розладами ятрогенного походження або такими, що виникли внаслідок ускладнення депресії, судинних порушень, порушень обміну речовин.
- Супутнє лікування вертиго (запаморочення) вестибулярного походження разом із вестибулярною реабілітацією.
- Симптоматичне лікування дзвону у вухах.

Протипоказання.

Гіперчутливість до будь-якого з компонентів препарату.

Особливі заходи безпеки.

Увага: об'ємний вміст спирту у лікарському засобі становить 70 % (тобто 0,6 г спирту на 1 дозу). Препарат може бути шкідливим для хворих на алкоголізм. Вміст етанолу необхідно брати до уваги при застосуванні вагітним або жінкам, які годують груддю, дітям та пацієнтам груп високого ризику, наприклад пацієнтам із захворюваннями печінки або з епілепсією.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

У зв'язку з вмістом спирту: (0,6 г етанолу на одну дозу) слід врахувати сумісність цього лікарського засобу з:

- лікарськими засобами, що спричиняють антабусний ефект до алкоголю: (підвищена температура тіла, почевоніння, блювання, пришвидшене серцебиття): дисульфірамом, цефамандолом, цефоперазоном, латамоксефом (антибіотики групи цефалоспоринів), хлорамфеніколом (антибіотик групи феніколів), хлорпропамідом, глібенкламідом, гліпізидом, толбутамідом (антидіабетичні гіпоглікемічні сульфаміди), гризофульвіном (протигрибкові

препарати), похідними 5-нітроімідазолу (метронідазол, орнідазол, секнідазол, тинідазол), кетоконазолом, прокарбазином (цитостатики);

- депресантами центральної нервової системи.

Відзначається потенціювання або інгібування ізоферментів цитохрому Р450. Рівень концентрації мідазоламу змінювався після супутнього прийому гінкго білоба, що дає змогу припускати наявність взаємодії через СYP3A4. Тому лікарські засоби, які в основному метаболізуються через СYP3A4 і мають терапевтичний індекс, слід застосовувати з обережністю.

Особливості застосування.

Рекомендується уважно спостерігати за пацієнтами, які одночасно приймають препарати, що метаболізуються цитохромом Р450 3A4. Відомості про зловживання гінкго білоба відсутні. З огляду на фармакологічні характеристики препарату, гінкго білоба не має потенціалу для розвитку зловживання.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Цей лікарський засіб слід застосовувати переважно пацієнтам літнього віку, ризик вагітності у яких відсутній.

З огляду на відсутність клінічних даних, застосування цього засобу не рекомендується у період вагітності або годування груддю.

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

Досліджень впливу на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами не проводилося. Проте запаморочення може погіршити здатність керувати автомобілем або іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Призначають внутрішньо по 20 крапель (1 мл містить 20 крапель) 3 рази на добу під час вживання їжі. Середня тривалість курсу лікування становить 3 місяці.

Діти.

Не застосовувати дітям.

Передозування.

Інформації щодо передозування препарату немає.

Побічні реакції.

Зрідка спостерігаються такі реакції:

- з боку травної системи: розлади травлення, диспепсія, діарея, абдомінальний біль, нудота, блювання;
- з боку імунної системи: реакції гіперчутливості, включаючи ангіоневротичний набряк, крапив'янку, задишку;
- з боку шкіри: запалення шкіри, почервоніння, набряк, висип, свербіж, екзема;
- з боку нервової системи: головний біль, запаморочення, синкопе (у тому числі вазовагальне).

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 40 мл у флаконі в пачці.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Україна, 12430, Житомирська обл., Житомирський р-н, с. Станишівка, вул. Корольова, б. 4.