

**Листок-вкладыш – информация для потребителя**  
**Мемантин, 10 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**  
**Мемантин, 20 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**  
 (Мемантина гидрохлорид)

**Перед применением препарата полностью прочитайте 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 собой представляет препарат Мемантин, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Мемантин.
3. Применение препарата Мемантин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Мемантин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

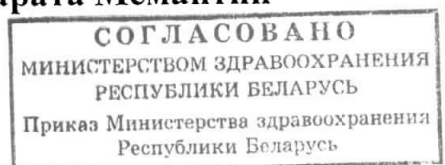
**1. Что собой представляет препарат Мемантин, и для чего его применяют**

Действующим веществом препарата Мемантин является мемантина гидрохлорид, который относится к группе лекарственных препаратов для лечения деменции. Потеря памяти при болезни Альцгеймера происходит из-за нарушения передачи сигналов в головном мозге. В мозге имеются так называемые рецепторы N-метил-D-аспартата (NMDA), которые участвуют в передаче нервных сигналов, важных для обучения и памяти. Мемантин воздействует на NMDA-рецепторы, улучшая передачу нервных сигналов и память.

Мемантин применяют для лечения пациентов с болезнью Альцгеймера средней и тяжелой степени.

**2. О чем следует знать перед применением препарата Мемантин**

**Не применяйте данный препарат:**



– если у вас аллергия на мемантина гидрохлорид или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом:

- если у вас ранее случались эпилептические припадки;
- если вы недавно перенесли инфаркт миокарда (сердечный приступ);
- если у вас застойная сердечная недостаточность или неконтролируемая гипертония (высокое артериальное давление).

В таких ситуациях ваш врач должен регулярно контролировать лечение и оценивать клинические преимущества применения Мемантина.

Если у вас почечная недостаточность (проблемы с почками), ваш врач должен контролировать функцию почек и, при необходимости, корректировать дозу мемантина.

Следует избегать одновременного применения мемантина и таких лекарственных препаратов, как амантадин (средство для лечения болезни Паркинсона), кетамин (обычно используется в качестве анестетика), декстрометорфан (средство для лечения кашля) и других NMDA-антагонистов.

### **Дети и подростки**

Препарат Мемантин не применяется у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

### **Другие препараты и препарат Мемантин**

Сообщите лечащему врачу, если вы принимаете, недавно принимали или планируете принимать любые другие препараты. Это относится и к препаратам, отпускаемым без рецепта врача.

В частности, Мемантин может изменить действие следующих лекарственных препаратов, и врач может скорректировать их дозу:

- амантадин, кетамин, декстрометорфан;
- дантролен, баклофен;
- циметидин, ранитидин, прокаинамид, хинидин, хинин, никотин;
- гидрохлортиазид (или любая комбинация с гидрохлортиазидом);
- антихолинергические препараты (обычно используются для лечения двигательных нарушений или кишечных спазмов);
- противосудорожные препараты (используются для предотвращения и снятия судорог);
- барбитураты (обычно используются в качестве снотворных);
- дофаминергические агонисты (например, L-допа, бромкриптин);
- нейролептики (используются при лечении психических расстройств);
- пероральные антикоагулянты.

Если вы будете госпитализированы в больницу, сообщите своему врачу, что вы принимаете препарат Мемантин.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Препарат Мемантин с пищей и напитками**

Вы должны сообщить своему врачу, если вы недавно изменили или собираетесь существенно изменить свой рацион (например, с обычной диеты на строгую вегетарианскую диету), или если у вас почечный канальцевый ацидоз (ПКА, избыток кислотообразующих веществ в крови из-за нарушения функции почек (недостаточная функция почек)), или тяжелые инфекции мочевыводящих путей. В указанных случаях вашему врачу может потребоваться скорректировать дозу препарата.

**Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что беременны, или пытаетесь забеременеть, перед началом применения препарата Мемантин проконсультируйтесь с лечащим врачом.

***Беременность***

Применение препарата Мемантин беременным женщинам не рекомендуется.

***Грудное вскармливание***

Женщинам, принимающим мемантин, не следует кормить грудью.

**Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Ваш врач сообщит вам, позволяет ли ваше заболевание безопасно управлять автомобилем и пользоваться механизмами. Кроме того, Мемантин может изменить скорость реакции, что сделает вождение или управление механизмами неприемлемыми.

**3. Применение препарата Мемантин**

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

**Рекомендуемая доза**

Рекомендуемая доза препарата Мемантин для взрослых и пожилых людей составляет 20 мг 1 раз в сутки. Таблетка дозировкой 10 мг может быть разделена на две равные дозы.

Для снижения риска возникновения нежелательных реакций эта доза достигается постепенно по следующей схеме:

1-я неделя (1-7 день)	5 мг (половина таблетки 10 мг)
2-я неделя (8-14 день)	10 мг (одна таблетка 10 мг)
3-я неделя (15-21 день)	15 мг (полторы таблетки 10 мг)
Начиная с 4-й недели	20 мг (две таблетки 10 мг или одна таблетка 20 мг) один раз в сутки

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Обычная начальная доза составляет половину таблетки 10 мг один раз в сутки (1×5 мг) в течение первой недели. Затем доза увеличивается до одной таблетки 10 мг один раз в сутки (1×10 мг) на второй неделе и до полутора таблеток 10 мг один раз в сутки (1×15 мг) на третьей неделе. С четвертой недели обычная доза составляет 2 таблетки 10 мг 1 раз в день или 1 таблетку 20 мг (1×20 мг).

#### **Пациенты с нарушением функции почек**

Если у вас нарушена функция почек, ваш врач подберет дозу, соответствующую вашему состоянию. В данном случае врач должен контролировать функцию почек через определенные промежутки времени.

#### **Способ применения**

Препарат Мемантин следует принимать внутрь 1 раз в сутки. Чтобы получить эффект от лекарственного препарата, вы должны принимать его регулярно, каждый день в одно и то же время. Таблетки следует проглатывать, запивая небольшим количеством воды. Таблетки можно принимать независимо от приема пищи.

#### **Продолжительность лечения**

Продолжайте принимать препарат Мемантин до тех пор, пока терапевтический эффект остается благоприятным. Ваш врач должен регулярно оценивать ваше лечение.

#### **Если вы приняли препарата Мемантин больше, чем следовало**

В случае передозировки возможно усиление симптомов, описанных в разделе 4 «Возможные нежелательные реакции». В случае значительной передозировки следует обратиться к лечащему врачу или в лечебное учреждение, так как вам может потребоваться медицинская помощь.

#### **Если вы забыли принять препарат Мемантин**

Если вы пропустили прием препарата Мемантин, вы должны принять следующую дозу в намеченное время.

Не принимайте двойную дозу препарата, чтобы восполнить пропущенную.

Если у вас есть дополнительные вопросы по применению данного препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

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

В целом наблюдаемые нежелательные эффекты являлись легкими или умеренными.

**Часто** (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

– головная боль, сонливость, запор, повышенные показатели функции печени, головокружение, нарушение равновесия, одышка, высокое артериальное давление, реакции гиперчувствительности.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Нечасто** (могут возникать не более чем у 1 человека из 100): 3051Б-2022

– утомляемость, грибковые инфекции, спутанность сознания, галлюцинации, рвота, нарушение походки, сердечная недостаточность и свертывание венозной крови (тромбоз/тромбоэмболия).

**Очень редко** (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

– судороги.

**Неизвестно** (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

– воспаление поджелудочной железы (панкреатит), воспаление печени (гепатит) и психотические реакции.

Болезнь Альцгеймера связана с депрессией, суицидальными мыслями и самоубийством. Об этих событиях сообщалось у пациентов, получавших мемантин.

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, рекомендуется проконсультироваться с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

## **5. Хранение препарата Мемантин**

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Храните препарат при температуре не выше 25 °С.

Срок годности 3 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца, указанного на упаковке.

## **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

1 таблетка содержит:

*Действующее вещество:* мемантина гидрохлорид – 10 мг или 20 мг.

*Вспомогательные вещества:* кроскармеллоза натрия, кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая, Опадрай белый (поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), полиэтиленгликоль 3350, тальк).

### **Внешний вид препарата Мемантин и содержимое упаковки**

Мемантин, 10 мг круглые, двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, с риской для деления с одной стороны.

Мемантин, 20 мг круглые, двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По три контурных ячейковых упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

**Условия отпуска:** по рецепту.

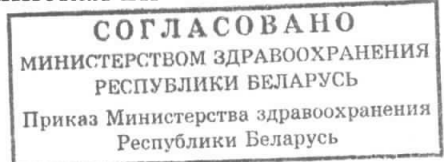
**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

ООО «АмантисМед»

Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская 2и

тел/факс: (+375 1774) 25 286

e-mail: [office@amantismed.by](mailto:office@amantismed.by)



**Листок-вкладыш пересмотрен:**