

НД РБ

2184Б-2020

Листок-вкладыш – информация для пациента № 04 2023 № 586  
АЛЬФАХОЛИН,

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь № 18

раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 1000 мг/4 мл.  
Действующее вещество: холина альфосциерат

**Перед применением 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, или медицинской сестре.
- 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, или медицинской сестре. 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 АЛЬФАХОЛИН и для чего его применяют
  2. О чем следует знать перед применением препарата АЛЬФАХОЛИН
  3. Применение препарата АЛЬФАХОЛИН
  4. Возможные нежелательные реакции
  5. Хранение препарата АЛЬФАХОЛИН
  6. Содержимое упаковки и прочие сведения
- 1. Что из себя представляет препарат АЛЬФАХОЛИН и для чего его применяют**

Лекарственный препарат АЛЬФАХОЛИН содержит действующее вещество холина альфосциерат.

Холина альфосциерат относится к группе препаратов, применяемых для лечения заболеваний нервной системы.

Показаниями к применению препарата АЛЬФАХОЛИН являются:

- Психоорганический синдром (состояние общей психической беспомощности со снижением памяти, сообразительности, ослаблением воли и аффективной устойчивости, снижением трудоспособности и иных возможностей адаптации), характеризующийся постепенно прогрессирующим разрушением нейронов в головном мозге.
- Последствия нарушения мозгового кровообращения, такие как первичные и вторичные когнитивные нарушения у лиц пожилого возраста, характеризующиеся нарушением памяти, спутанностью сознания, дезориентацией, снижением мотивации, инициативности, способности к концентрации внимания.
- Нарушения поведения и нарушения в сфере отношения человека к окружающей действительности и к самому себе в старческом возрасте: эмоциональная лабильность, повышенная раздражительность, снижение интереса.

Лекарственный препарат АЛЬФАХОЛИН показан к применению у взрослых.

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

## 2. О чём следует знать перед применением препарата АЛЬФАХОЛИН

### **Не применяйте АЛЬФАХОЛИН, если:**

- у Вас аллергия на холина альфосцират или любой из компонентов данного препарата (перечислены в разделе 6 листка-вкладыша);
- Вы беременны;
- Вы кормите грудью;
- Вы младше 18 лет.

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

Перед применением препарата АЛЬФАХОЛИН проконсультируйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой.

При возникновении тошноты после применения препарата следует уменьшить дозу.

### **Дети и подростки**

Лекарственный препарат не предназначен для использования у детей.

Не применять препарат детям младше 18 лет.

### **Другие препараты и препарат АЛЬФАХОЛИН**

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

Лекарственное взаимодействие препарата не установлено.

### **Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

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

Применение препарата в период беременности и лактации противопоказано.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

В период применения препарата следует соблюдать осторожность при работе, требующей быстроты психофизических реакций (управление транспортными средствами и работа с механизмами).

## 3. Применение препарата АЛЬФАХОЛИН

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

### **Режим дозирования**

#### *Взрослые*

Рекомендуемая доза составляет одна ампула (1000 мг/4 мл) в сутки внутримышечно или внутривенно (капельно, медленно).

При необходимости дозировка может быть увеличена по рекомендации врача.

Длительность курса лечения определяется врачом с учетом заболевания, переносимости лекарственного препарата и достигнутого эффекта.

### **Применение у детей и подростков**

Не применять детям младше 18 лет.

**Способ применения**

АЛЬФАХОЛИН предназначен для внутривенного и внутримышечного введения. При внутривенном введении содержимое ампулы (4 мл) разводят в 50 мл физиологического раствора, скорость инфузии – 60-80 капель в минуту.

**Если Вы применили препарата АЛЬФАХОЛИН больше, чем следовало**

Поскольку холина альфосцират назначается и применяется врачом или медсестрой, маловероятно, чтобы Вы получили слишком большую дозу. Однако если Вы обеспокоены тем, что Вам, возможно, ввели слишком много препарата АЛЬФАХОЛИН, немедленно обратитесь к врачу или другому медицинскому работнику.

**Если Вы пропустили очередное применение препарата АЛЬФАХОЛИН**

Ваш врач контролирует вашу реакцию и состояние, чтобы определить, какое лечение препаратом АЛЬФАХОЛИН необходимо. Однако, если Вы обеспокоены тем, что могли пропустить дозу, немедленно обратитесь к врачу или другому специалисту в области здравоохранения.

**При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.**

**4. Возможные нежелательные реакции**

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

Тошнота (в этом случае снижают дозу препарата).

Возможны аллергические реакции.

Очень редко возможны боль в животе и кратковременная спутанность сознания.

В случае возникновения нежелательных реакций, в том числе не указанных в инструкции по применению, необходимо обратиться к врачу.

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. 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 АЛЬФАХОЛИН**

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию, уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Данные меры позволят защитить окружающую среду.

**6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

Каждая ампула (4 мл) раствора для внутривенного и внутримышечного введения содержит:  
*действующее вещество:* холина альфосцират – 1000 мг;  
*спомогательные вещества:* вода для инъекций – до 4 мл.

НД РБ

2184Б-2020



**Внешний вид препарата АЛЬФАХОЛИН и содержимое упаковки**

Раствор для внутривенного и внутримышечного введения.

Прозрачный раствор, бесцветный или слегка желтоватого цвета.

По 4 мл раствора в ампулы из бесцветного стекла с кольцом излома. На ампулу наклеивают этикетку. По 5 ампул в ячейковую упаковку.

По 1 или 2 ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку из картона.

**Условия отпуска из аптек:** по рецепту врача.

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Адрес производства: СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а/4.

Юридический адрес: СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: [office@lekpharm.by](mailto:office@lekpharm.by).

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: [office@lekpharm.by](mailto:office@lekpharm.by), [sidoeff@lekpharm.by](mailto:sidoeff@lekpharm.by).

Листок-вкладыш пересмотрен:

**Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: [www.rceth.by](http://www.rceth.by).