Винпоцетин-Акри



Код АТХ:

N06BX18

Международное непатентованное название (Действующее вещество):

• Винпоцетин

Полезные ссылки:

Цена в Яндексе Горздрав Столички Апрель Госреестр $^{\mathrm{MHH}}$ Википедия $^{\mathrm{MHH}}$ РЛС VIDAL Mail.Ru Drugs.com $^{\mathrm{ahr}}$

Форма выпуска:

Таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета, плоскоцилиндрические, с фаской, допускается мраморность.

	1 таб.
винпоцетин	5 мг

Вспомогательные вещества: лактоза, кремния диоксид коллоидный (аэросил), крахмал картофельный, магния стеарат.

10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5) - пачки.

Фармакотерапевтическая группа:

• Органотропные средства

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика

Вазодилатирующее средство. Улучшает метаболизм головного мозга, увеличивая потребление глюкозы и кислорода тканью головного мозга.

Повышает устойчивость нейронов к гипоксии; облегчает транспорт глюкозы к головному мозгу через гематоэнцефалический барьер; переводит процесс распада глюкозы на энергетически более экономный аэробный путь; селективно блокирует кальцийзависимую фосфодиэстеразу; повышает содержание аденозинмонофосфата (АМФ), циклического гуанозинмонофосфата (цГМФ) и аденозинтрифосфата (АТФ) головного мозга.

Способствует повышению содержания норадреналина и серотонина в тканях головного мозга; оказывает антиоксидантное действие. Снижает агрегацию тромбоцитов и повышенную вязкость крови; увеличивает деформирующую способность эритроцитов и блокирует утилизацию эритроцитами аденозина; способствует повышению отдачи эритроцитами кислорода. Увеличивает церебральный кровоток. Не оказывает эффекта

Фармакологическая база данных (http://drugs.thead.ru)

«обкрадывания» и усиливает кровоснабжение, прежде всего, в ишемизированных участках мозга.

Фармакокинетика

При приеме внутрь быстро всасывается. Время достижения C_{max} в плазме крови - 1 ч. Всасывание происходит, главным образом, в проксимальных отделах желудочно-кишечного тракта. При прохождении через стенку кишечника не подвергается метаболизму. C_{max} в тканях отмечается через 2-4 ч после приема внутрь. Связь с белками - 66%, биодоступность при приеме внутрь - 7%. Клиренс 66.7 л/ч, превышает плазменный объем печени (50 л/ч), что свидетельствует о внепеченочном метаболизме. При повторных приемах кинетика носит линейный характер. $T_{1/2}$ у человека 4.83 ± 1.29 ч. Выводится почками и через кишечник в соотношении 3:2. Проникает через плацентарный барьер.

Показания к применению:

- уменьшение выраженности неврологических и психических симптомов при различных формах недостаточности мозгового кровообращения (в т.ч. восстановительная стадия ишемического или геморрагического инсульта, последствия перенесенного инсульта; транзиторная ишемическая атака; сосудистая деменция; вертебробазилярная недостаточность; атеросклероз сосудов головного мозга; посттравматическая и гипертоническая энцефалопатия);
- хронические сосудистые заболевания сосудистой оболочки и сетчатки глаза;
- снижение слуха перцептивного типа, болезнь Меньера, идиопатический шум в ушах.

Относится к болезням:

- Атеросклероз
- Геморрой
- Гипертония
- Деменция
- Инсульт
- Неврит
- Неврозы
- Шум в ушах
- Энцефалит

Противопоказания:

- острая фаза геморрагического инсульта, выраженная ИБС, выраженные аритмии, гиперчувствительность к любому из компонентов препарата;
- беременность (возможно плацентарное кровотечение и спонтанные аборты, вероятно, в результате усиления плацентарного кровоснабжения):
- период лактации (при применении препарата необходимо прекратить грудное вскармливание);
- дети до 18 лет (в связи с недостаточностью данных).

Способ применения и дозы:

Внутрь, после еды, по 1 таблетке 3 раза в сут. Начальная суточная доза - 15 мг. Максимальная суточная доза - 30 мг. Продолжительность курса лечения до 3-х месяцев. При заболеваниях почек или печени препарат назначают в обычной дозе. Перед отменой препарата дозу следует постепенно уменьшать.

Побочное действие:

Со стороны сердечно-сосудистой системы: изменение ЭКГ (депрессия сегмента ST, удлинение интервала QT), тахикардия, экстрасистолия, лабильность артериального давления, ощущение приливов.

Со стороны центральной нервной системы: нарушения сна (бессонница или повышенная сонливость), головокружение, головная боль.

Со стороны системы пищеварения: сухость во рту, тошнота, изжога.

Другие: аллергические реакции, общая слабость, повышенное потоотделение.

Передозировка:

Симптомы: усиление выраженности побочных эффектов.

Лечение: промывание желудка, прием активированного угля, симптоматическая терапия.

Применение при беременности и кормлении грудью:

Препарат противопоказан при беременности (возможно плацентарное кровотечение и спонтанные аборты, вероятно, в результате усиления плацентарного кровоснабжения), а также в период лактации.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Взаимодействия не наблюдается при одновременном применении с β-адреноблокаторами (хлоранолол, пиндолол), клопамидом, глибенкламидом, дигоксином, аценокумаролом, гидрохлоротиазидом, имипрамином.

Одновременное применение винпоцетина и метилдопы иногда вызывало некоторое усиление гипотензивного эффекта, поэтому при таком лечении требуется регулярный контроль артериального давления.

Несмотря на отсутствие данных, подтверждающих возможность взаимодействия, рекомендуется проявлять осторожность при одновременном назначении с препаратами центрального, противоаритмического и антикоагулянтного действия.

Повышает риск развития геморрагических осложнений на фоне гепаринотерапии.

Особые указания и меры предосторожности:

Наличие синдрома пролонгированного интервала QT и прием препаратов, вызывающих удлинение интервала QT, требует периодического контроля ЭКГ.

Данных о влиянии винпоцетина на способность к управлению автомобилем и выполнению работ, требующих быстроты психомоторных реакций, нет.

При нарушениях функции почек

При заболеваниях почек препарат назначают в обычной дозе.

При нарушениях функции печени

При заболеваниях печени препарат назначают в обычной дозе.

Применение в детском возрасте

Препарат противопоказан детям до 18 лет (в связи с недостаточностью данных).

Условия хранения:

Список Б. Препарат хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25°C. Хранить в недоступном для детей месте.

Не использовать после истечения срока годности.

Срок годности:

4 года.

Условия отпуска в аптеке:

Винпоцетин-Акри Фармакологическая база данных (http://drugs.thead.ru)

По рецепту.

Источник: http://drugs.thead.ru/Vinpocetin-Akri