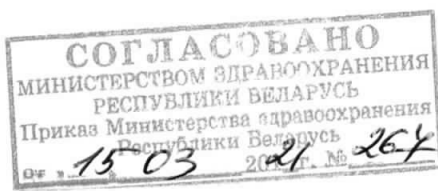


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



**ИНСТРУКЦИЯ**  
(информация для пациентов)  
по медицинскому применению лекарственного средства  
**ГРОМЕЦИН**

**Торговое название:** Громецин.

**Международное непатентованное название:** отсутствует.

**Форма выпуска:** таблетки.

**Описание:** таблетки белого цвета, плоскоцилиндрические с фаской, допускается наличие мраморности.

**Состав:** каждая таблетка содержит:

*активное вещество:* глицин – 100 мг;

*вспомогательные вещества:* метилцеллюлоза, магния стеарат.

**Фармакотерапевтическая группа:** Прочие средства, применяемые для лечения заболеваний нервной системы.

**Код АТС:** N07XX.

**Фармакологическое действие**

Глицин обладает глицин- и ГАМК-ergicическим, альфа1-адреноблокирующим действием; регулирует деятельность глутаматных (NMDA) рецепторов.

Глицин представляет собой заменимую аминокислоту (естественный метаболит), является нейромедиатором тормозного типа действия и участвует в регуляции метаболических процессов в центральной нервной системе.

**Показания к применению**

В составе комплексной терапии функциональных и органических заболеваний нервной системы, сопровождающихся повышенной возбудимостью, эмоциональной нестабильностью, снижением умственной работоспособности и нарушением сна (невротические расстройства, соматоформная вегетативная дисфункция, последствия перенесенной нейроинфекции, черепно-мозговой травмы, инсульта).

В комплексной терапии ишемического инсульта.

**Способ применения и дозы**

Громецин применяется сублингвально (под язык) или трансбукикально по 100 мг (в таблетках или в виде порошка после измельчения таблетки). Громецин принимают по 1 таблетке 2-3 раза в день в течение 14-30 дней.

При функциональных и органических поражениях нервной системы, сопровождающихся повышенной возбудимостью, эмоциональной лабильностью и нарушением сна, детям старше 3 лет и взрослым назначают по 1 таблетке 2-3 раза в день, курс лечения – 7-14 дней. Курс лечения можно увеличить до 30 дней, при необходимости курс повторяют через 30 дней.

При нарушениях сна Громецин назначают за 20 минут до сна или непосредственно перед сном по 1 таблетке.

При ишемическом мозговом инсульте: в течение первых 3-6 часов от развития инсульта назначают 1000 мг трансбуцкально или сублингвально с одной чайной ложкой воды, далее в течение 1-5 суток по 1000 мг в сутки, затем в течение последующих 30 суток по 1-2 таблетки 3 раза в сутки.

Длительность применения определяется особенностями заболевания, достигнутым эффектом и переносимостью лекарственного средства.

**Дети.** Лекарственное средство не рекомендовано для сублингвального или трансбуцкального приема детям до 6 лет. Детям от 3 до 6 лет таблетку перед приемом необходимо растереть и растворить в чайной ложке холодной кипяченой воды.

#### **Побочное действие**

При индивидуальной повышенной чувствительности возможно развитие *аллергических реакций* (сыпь, зуд, крапивница).

*Со стороны пищеварительного тракта:* тошнота.

*Со стороны нервной системы:* редко – ухудшение концентрации внимания, головная боль, напряжение, раздражительность.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо обратиться к врачу.

#### **Противопоказания**

Гиперчувствительность.

**Дети.** Сублингвальное применение препарата не показано детям до 3 лет.

#### **Передозировка**

Явлений передозировки при применении препарата Громецин не описано.

#### **Меры предосторожности**

Пациентам, склонным к артериальной гипотензии, необходимо контролировать уровень артериального давления (АД) и, при необходимости, проводить коррекцию дозы препарата (назначают препарат в меньших дозах и при условии регулярного контроля АД). При снижении АД ниже привычного, прием препарата прекращают.

*Применение во время беременности и в период лактации.* В связи с отсутствием данных применения лекарственного средства во время беременности и в период лактации не рекомендовано.

*Влияние на способность к управлению автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами.* В период лечения необходимо воздерживаться от управления автотранспортом или работы с механизмами, а также от занятий потенциально опасными видами деятельности.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Возможно применение в составе комплексной терапии с использованием антипсихотических средств (нейролептиков), анксиолитиков, антидепрессантов, снотворных и противосудорожных средств после консультации с врачом.

#### **Условия хранения**

В защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

3 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

#### **Упаковка**

По 20 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги ГУ ФТЛ. По одной, две или три контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Производитель:**

РУП "Белмедпрепараты",  
Республика Беларусь, 220007, г. Минск,  
ул. Фабрициуса, 30, т./ф.: (+375 17) 220 37 16,  
e-mail: medic@belmedpreparaty.com

