

# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного средства

**Торговое название:** Краини

**Международное непатентованное название:** Цитиколин

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь № 691  
от « 02.07.2020 » № 691

**Форма выпуска:** раствор для внутривенного и внутримышечного введения 500 мг/4 мл и 1000 мг/4 мл.

**Описание:** прозрачный бесцветный или желтоватый раствор.

### **Состав**

1 ампула лекарственного средства с дозировкой 500 мг содержит:

**активное вещество:** цитиколин (в виде цитиколина натрия 522,52 мг) – 500,00 мг;

**вспомогательные вещества:** хлористоводородная кислота 1М или натрия гидроксид 1М, вода для инъекций.

1 ампула лекарственного средства с дозировкой 1000 мг содержит:

**активное вещество:** цитиколин (в виде цитиколина натрия 1045,04 мг) – 1000,00 мг;

**вспомогательные вещества:** хлористоводородная кислота 1М или натрия гидроксид 1М, вода для инъекций.

### **Фармакотерапевтическая группа**

Прочие психостимулирующие средства и ноотропы.

Код ATX: N06BX06

### **Фармакологические свойства.**

#### **Фармакодинамика**

Цитиколин стимулирует биосинтез структурных фосфолипидов мембран нейронов, что подтверждено в исследованиях с применением магнитно-резонансной спектроскопии. Помощью этого воздействия цитиколин улучшает функции мембран, такие как работа ионно-обменных насосов и рецепторов, задействованных в них, модуляция которых является необходимой при передаче нервных сигналов.

Благодаря своей способности стабилизировать мембранны цитиколин способствует реабсорбции отека головного мозга.

В экспериментальных исследованиях показано, что цитиколин ингибирует активацию некоторых фосфолипаз (A1, A2, С и D), сокращая образование свободных радикалов, предотвращая нарушения мембранных систем и сохраняя антиоксидантные защитные системы, например, глутатион.

Цитиколин сохраняет нейрональный энергетический резерв, ингибирует апоптоз и стимулирует синтез ацетилхолина.

Экспериментально подтверждено, что цитиколин также оказывает профилактическое нейропротекторное действие на моделях фокальной ишемии головного мозга.

В клинических исследованиях подтверждено, что цитиколин улучшает восстановление функций пациентов после ишемического инсульта, что коррелирует с уменьшением ишемического повреждения головного мозга в тестах нейровизуализации.

У пациентов с черепно-мозговыми травмами цитиколин ускоряет процесс восстановления и снижает длительность, а также выраженность посттравматического синдрома.

Цитиколин повышает уровень внимания и сознания и оказывает благоприятное действие при амнезии, а также при когнитивных и неврологических нарушениях, связанных с ишемией головного мозга.

## **Фармакокинетика**

### **Всасывание**

Цитиколин хорошо абсорбируется при внутривенном и внутримышечном введении.

### **Распределение**

После введения концентрация холина в плазме крови существенно повышается.

Цитиколин в значительной степени распределяется в структурах головного мозга с быстрым внедрением фракций холина в структурные фосфолипиды и фракций цитидина - в цитидиновые нуклеотиды и нуклеиновые кислоты. Цитиколин проникает в головной мозг и активно встраивается в клеточные, цитоплазматические и митохондриальные мембранны, образуя часть фракций структурных фосфолипидов.

### **Метаболизм**

Цитиколин метаболизируется в кишечнике и в печени с образованием холина и цитидина.

### **Выведение**

Только 15 % введенной дозы цитиколина выводится из организма человека: менее 3 % - с мочой и калом, около 12 % - с выдыхаемым CO<sub>2</sub>. В экскреции цитиколина с мочой можно выделить 2 фазы: первая фаза (около 36 часов), в ходе которой скорость выведения быстро снижается, и вторая фаза, в ходе которой скорость экскреции снижается намного медленнее. Аналогичная картина наблюдается в выдыхаемом CO<sub>2</sub> - скорость выведения быстро снижается приблизительно через 15 часов, а затем скорость снижается значительно медленнее.

## **Показания к применению**

Лечение неврологических и когнитивных нарушений, связанных с инсультом.

Лечение неврологических и когнитивных нарушений, связанных с травматическим повреждением головного мозга.

## **Способ применения и дозы**

Крацио вводят внутримышечно (в/м) и внутривенно (в/в). В/в препарат вводится медленно (от 3 до 5 минут в зависимости от вводимой дозы) или капельно (40-60 капель в минуту). Длительность терапии определяется врачом.

При внутримышечном введении следует избегать повторного введения препарата в одно и то же место.

*Взрослые пациенты:* рекомендуемая доза для взрослых от 500 мг до 2000 мг в сутки в зависимости от тяжести симптоматики.

Лекарственное средство может вводиться внутримышечно, внутривенно медленно (от 3 до 5 минут в зависимости от вводимой дозы) или в виде внутривенной капельной инфузии (скорость введения: 40-60 капель в минуту).

Длительность терапии определяется врачом.

При внутримышечном введении следует избегать повторного введения лекарственного средства в одно и то же место.

### **Указания по применению лекарственного средства**

Раствор для внутривенного и внутримышечного введения предназначен только для однократного использования. Введение препарата должно осуществляться непосредственно после открытия ампулы. Неиспользованные остатки содержимого ампулы должны быть уничтожены. Лекарственное средство совместимо с изотоническим физиологическим раствором для внутривенного введения и раствором глюкозы.

*Пациенты пожилого возраста:* корректировка дозы у пациентов пожилого возраста не требуется.

*Дети:* в связи с ограниченными данными опыта применения у детей препарат следует применять только в том случае, если ожидаемая терапевтическая польза превышает любой возможный риск.

## **Побочное действие**

Очень редко (<1/10 000), включая отдельные сообщения:  
Психические нарушения: галлюцинации.

*Со стороны нервной системы:* головная боль, головокружение.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* артериальная гипертензия, артериальная гипотензия.

*Со стороны пищеварительной системы:* тошнота, рвота, иногда диарея.

*Со стороны кожи и мягких тканей:* гиперемия, крапивница, экзантема, пурпур.

*Респираторные, торакальные и медиастинальные нарушения:* одышка.

*Общие расстройства и нарушения в месте введения:* озноб, отек.

*Нарушения со стороны иммунной системы:* реакции гиперчувствительности, анафилактический шок.

При появлении нежелательной реакции, указанной в данной инструкции по медицинскому применению или не упомянутой в ней, пациентам рекомендуется обратиться к лечащему врачу.

#### *Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях*

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза - риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальную систему сообщения о нежелательных реакциях (УП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении», <http://www.rceth.by>).

#### **Противопоказания**

Гиперчувствительность к цитиколину или любому из вспомогательных веществ лекарственного средства;

Повышенный тонус парасимпатической нервной системы.

#### **Передозировка**

Учитывая низкую токсичность препарата, даже в случае превышения терапевтических доз, появление симптомов интоксикации не ожидается.

В случае передозировки показано симптоматическое лечение.

#### **Меры предосторожности**

*Раствор предназначен только для однократного использования! Введение лекарственного средства должно осуществляться непосредственно после открытия ампулы!*

Краини совместим с изотоническим внутривенным физиологическим раствором и раствором глюкозы.

При внутривенном применении, введение препарата должно осуществляться медленно (от 3 до 5 минут в зависимости от вводимой дозы).

При внутривенной капельной инфузии скорость введения препарата должна быть 40-60 капель в минуту.

В случае продолжающегося внутричерепного кровотечения не следует превышать суточную дозу 1000 мг, которую необходимо вводить внутривенно очень медленно (скорость введения 30 капель в минуту).

Если во время применения лекарственного средства симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

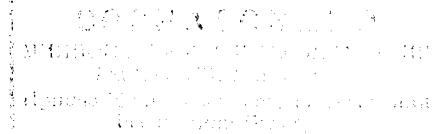
#### *Влияние на способность управлять транспортом и работать с механизмами*

В отдельных случаях некоторые побочные реакции могут влиять на способность управлять транспортом и работать с механизмами.

#### *Применение при беременности и лактации*

Имеется недостаточно данных по использованию цитиколина у беременных женщин.

Лекарственное средство Краини во время беременности не должно назначаться без явной необходимости. Применение препарата допустимо только в тех случаях, если ожидаемая польза превосходит потенциальный риск.



При необходимости назначения лекарственного средства в период лактации следует прекратить грудное вскармливание, поскольку данные о выделении цитиколина с женским молоком отсутствуют.

**Применение в педиатрии**

В связи с ограниченными данными опыта применения у детей препарат следует применять только в том случае, если ожидаемая терапевтическая польза превышает любой возможный риск.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Цитиколин усиливает эффекты леводопы.

Лекарственное средство не следует назначать одновременно с лекарственными средствами, содержащими меклофеноксат.

**Условия хранения и срок годности**

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности 5 лет. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска**

По рецепту врача.

**Упаковка**

4 мл лекарственного средства в ампулах из бесцветного стекла класса I. Для дозировки 500 мг: на верхнюю часть ампулы нанесены желтого и черного цвета линии, на горловине ампулы нанесена белая точка излома. Для дозировки 1000 мг: на верхнюю часть ампулы нанесены желтого и красного цвета линии, на горловине ампулы нанесена белая точка излома.

5 ампул помещают в разделитель из пленки поливинилхлоридной.

1 разделитель вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку картонную.

**Информация о производителе**

Иностранные производственно-торговое унитарное предприятие «Реб-Фарма», 223216, Республика Беларусь, Минская обл., Червенский р-н, г.п. Смиловичи, ул. Садовая, 1, тел./факс: (+375) 17 240 26 35, e-mail: rebpharma@rebpharma.by, <http://www.rebpharma.by>.

