

Листовка: информация за пациента

Към Рег. №

20220297

Ипигрикс 20 mg таблетки
ипидакрин хидрохлорид

Разрешение №

B67M7MP-60701

Одобрение №

27-10-2022

Ipigrix 20 mg tablets
ipidacrine hydrochloride

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете използвате това лекарство тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го претостъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Ипигрикс и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ипигрикс
3. Как да приемате Ипигрикс
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ипигрикс
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Ипигрикс и за какво се използва

Активното вещество на Ипигрикс е ипидакрин хидрохлорид (наричан по-долу "ипидакрин"), което е обратим холинестеразен инхибитор. Използва се при възрастни:

- за лечение на заболявания на периферната нервна система (неврит, полиневрит, полиневропатия, полирадикулоневропатия, миастения гравис и миастен синдром с различен произход);
- за лечение на някои видове парализа и пареза;
- по време на възстановителния период след органични поражения на централната нервна система (ЦНС) с двигателни нарушения;
- за комплексно лечение на демиелинизиращи заболявания;
- за лечение на нарушения на паметта от различен произход (болест на Алцхаймер и други видове старческа деменция);
- за лечение на чревна атония.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ипигрикс

Не приемайте Ипигрикс:

- ако сте алергични към ипидакрин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка б);
- ако имате епилепсия;
- ако имате екстрапирамидни нарушения с хиперкинезия (мускулни спазми на ръцете, шията и гърба);
- ако имате ангина пекторис (пристъпи на остра болка в областта на сърцето и/или зад гръдната кост);
- ако имате забавен сърдечен ритъм (преди началото на лечението сърдечният ритъм в покой е по-бавен от 50 удара в минута);



- ако имате бронхиална астма;
- ако имате чревна или пикочна непроходимост;
- ако имате обостряне на стомашна язва или язва на дванадесетопръстника;
- ако имате вестибуларни (усещане и възприемане на равновесие) нарушения;
- ако сте бременна;
- ако кърмите.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди да приемете Ипигрикс, ако имате или сте имали:

- язва на стомаха;
- язва на дванадесетопръстника;
- тиреотоксикоза;
- сърдечносъдово заболяване;
- респираторно заболяване.

Деца и юноши

Безопасността на това лекарство при деца и юноши под 18-годишна възраст не е установена.

Други лекарства и Ипигрикс

Трябва да кажете на Вашия лекар, ако използвате, наскоро сте използвали или е възможно да използвате други лекарства.

Едновременната употреба на Ипигрикс и депресанти на ЦНС може да засили седативния (успокояващ) ефект.

Действието и нежеланите реакции на ипидакрин се засилват при едновременна употреба с други холинестеразни инхибитори и М-холиномиметични средства.

Едновременната употреба на Ипигрикс и други холинергични средства може да увеличи риска от холинергична криза при пациенти с миастения гравис (заболяване, характеризиращо се с тежка и генерализирана мускулна слабост).

Ако преди лечението с Ипигрикс се използват бета-блокери, това може да увеличи риска от забавяне на сърдечната честота.

Това лекарство може да се използва в комбинация с церебролизин.

Ипигрикс с алкохол

Алкохолът може да усилва нежеланите реакции на това лекарство.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди употребата на това лекарство.

Бременност

Ипигрикс повишава тонуса и контракциите на матката и може да доведе до преждевременно раждане, поради което не трябва да се използва по време на бременност (вж. Не приемайте Ипигрикс).

Кърмене

Това лекарство не трябва да се приема, ако кърмите (вж. Не приемайте Ипигрикс).

Фертилитет

Няма данни за ефекта на ипидакрин върху фертилитета при хора.

Шофиране и работа с машини

Ипидакрин има слабо или умерено влияние върху способността за шофиране и работата с машини. Ипигрикс може да предизвика седация. Поради това трябва да се внимава при пациенти, които изпитват този симптом.

Ипигрикс съдържа лактоза



Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него, преди да приемете този лекарствен продукт.

3. Как да приемате Ипигрикс

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар.

В зависимост от тежестта на заболяването дозите и продължителността на лечението се определят от лекар.

За перорална употреба. Таблетката трябва да се погълне, за предпочитане с вода. Това лекарство може да се приема със или без храна.

Ипигрикс се предлага и под формата на инжекционен разтвор за интрамускулно (в мускул) или подкожно (под кожата) инжектиране. Вашият лекар ще реши коя лекарствена форма на Ипигрикс е по-подходяща за Вас.

- *Заболявания на периферната нервна система, миастения гравис и миастеничен синдром*

Дозата е 20 mg ипидакрин (1 таблетка) 1-3 пъти дневно.

Продължителността на лечението е 1-2 месеца. Ако е необходимо, курсът на лечение може да се повтори няколко пъти с интервали от 1-2 месеца между курсовете.

15-30 mg (1-2 ml Ипигрикс 15 mg/ml инжекционен разтвор) могат да се прилагат от Вашия лекар или медицинска сестра като инжекция в мускул или под кожата за кратък период от време при предотвратяване на миастенна криза с тежки нарушения на нервно-мускулното съединение. Лечението с Ипигрикс трябва да продължи с таблетки, като дозата може да се увеличи до 20-40 mg (1-2 таблетки) 5-6 пъти дневно.

- *За лечение на определен вид парализа и пареза, по време на възстановителен период след органични поражения на ЦНС с двигателни нарушения*

Дозите и продължителността на лечението трябва да се коригират индивидуално от Вашия лекар в зависимост от тежестта на заболяването и Вашия отговор към лечението. Дневната доза се определя индивидуално, обикновено 20 mg 2 – 3 пъти дневно. Максималната дневна доза може да достигне 200 mg.

Лечението може да започне с Ипигрикс 5 mg/ml инжекционен разтвор като интрамускулна инжекция. Вижте Листовката за пациента на Ипигрикс инжекционен разтвор за препоръки за дозировката.

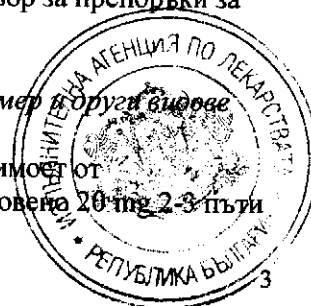
- *Комплексно лечение на демиелинизиращи заболявания*

Дозите и продължителността на лечението трябва да се коригират индивидуално от Вашия лекар в зависимост от тежестта на заболяването и Вашия отговор към лечението. Дневната доза се определя индивидуално, обикновено 20 – 40 mg 2 – 3 пъти дневно. Максималната дневна доза може да достигне 200 mg.

Лечението може да започне с Ипигрикс 15 mg/ml инжекционен разтвор като интрамускулна инжекция. Вижте Листовката за пациента на Ипигрикс инжекционен разтвор за препоръки за дозировката.

- *Нарушения на паметта от различен произход (болест на Алцхаймер и други видове старческа деменция)*

Дозите и продължителността на лечението трябва да се коригират в зависимост от индивидуалния отговор. Дневната доза се назначава индивидуално, обикновено 20 mg 2-3 пъти



дневно. Максималната дневна доза може да достигне 200 mg... Продължителността на лечението е от 1 месец до 1 година.

- **Чревна атония**

Препоръчителната доза е 20 mg (1 таблетка) 2-3 пъти дневно в продължение на 1-2 седмици.

Ако смятате, че ефектът на това лекарство е твърде силен или слаб, говорете с Вашия лекар.

Ако сте в старческа възраст или пациент, страдащ от чернодробно или бъбречно заболяване, винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт, ако не сте сигурни.

Ако сте приели повече от необходимата доза Ипигрикс

Ако сте приели повече от необходимата доза Ипигрикс, незабавно се свържете с лекар. Тежкото предозиране може да предизвика симптоми на "холинергична криза", включително бронхоспазми, сълзене на очите, повишено изпотяване, свити зеници, нистагъм (неволно, бързо и повтарящо се движение на очите), неволно дефекация и уриниране, повръщане, забавен сърдечен ритъм, сърдечен блок, нарушен сърдечен ритъм, ниско кръвно налягане, безпокойство, тревожност, възбуда, чувство на страх, нарушения на двигателната координация и равновесието, неясен говор, сънливост, слабост, конвулсии и кома. Симптомите могат да бъдат леки.

Ако сте пропуснали да приемете Ипигрикс

Вземете следващата си доза в обичайното време. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спели приема на Ипигрикс

Ако спрете употребата на лекарството, преди да завършите курса на лечение, съществува риск желаният терапевтичен ефект да не бъде постигнат. Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- сърцебиене, забавен сърдечен ритъм;
- слюноотделяне, гадене;
- повишено изпотяване.

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

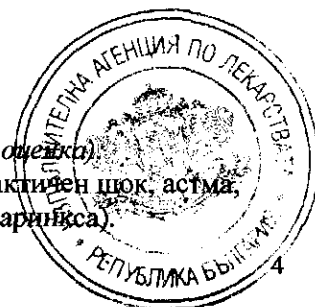
- замаяност, главоболие, сънливост (при употреба на високи дози);
- повишена бронхиална секреция;
- повръщане (при употреба на високи дози);
- алергични кожни реакции (сърбеж, обрив) (при употреба на високи дози);
- мускулни конвулсии (при употреба на високи дози);
- слабост (при употреба на високи дози).

Редки (могат да засегнат до 1 на 1000 души):

- диария, болки в епигастриума.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):

- реакция на свръхчувствителност (включва алергичен дерматит, анафилактичен шок, астма, токсична епидермална некролиза, еритема, уртикария, хрипове, оток на ларинкса).



Ако получите нежелани реакции, Вашият лекар може да намали дозата Ви или да Ви посъветва да спрете приема на лекарството за кратко време (1-2 дни). Вашият лекар може да Ви предпише лекарства за предотвратяване на някои нежелани реакции (като слюноотделяне, забавяне на сърдечния ритъм).

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел. +35928903417, уебсайт: www.bda.bg.

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Ипигрикс

Да не се съхранява над 25 °С.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и блистера след Годен до:/EXP. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Ипигрикс

- Активното вещество е ипидакрин хидрохлорид. Всяка таблетка съдържа 20 mg ипидакрин хидрохлорид (като монохидрат).
- Другите съставки са лактоза монохидрат, картофено нишесте, калциев стеарат.

Как изглежда Ипигрикс и какво съдържа опаковката

Бели до почти бели кръгли таблетки с плоска повърхност и скосени ръбове с диаметър приблизително 6 mm.

Ипигрикс се предлага в прозрачни блистери от PVC/Al с по 50 или 100 таблетки.

Притежател на разрешението за употреба AS GRINDEKS.

Krustpils iela 53, Rīga, LV-1057, Латвия

Тел.: +371 67083205

Факс: +371 67083505

Ел.поща: grindeks@grindeks.lv

Производител

AS GRINDEKS.

Krustpils iela 53, Rīga, LV-1057, Латвия



Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите членки на ЕИП под следните имена:

| | |
|-----------|--|
| България | Ипигрикс 20 mg таблетки |
| Латвия | Ipidacrine Grindeks 20 mg tabletes |
| Литва | Ipidacrine hydrochloride Grindeks 20 mg tabletės |
| Словакия | Ipigrix ® 20 mg tablety |
| Унгария | Ipidacrine Grindeks 20 mg tabletta |
| Полша | Ipidacrine hydrochloride Grindeks |
| Румъния | Ipigrix ® 20 mg comprimate |
| Словения | Ipigrix 20 mg tablete |
| Хърватска | Ipigriks 20 mg tablete |

Дата на последно преразглеждане на листовката
08/2022

