

# Акатинол Мемантин (Akatinol Memantine)



## Инструкция по медицинскому применению препарата

**Регистрационный номер:**  
П № 014961/01 от 28.03.2008

**Торговое название:**  
Акатинол Мемантин

**МНН:** мемантин

**Лекарственная форма:**  
таблетки покрытые пленочной оболочкой

**Состав:**  
1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит  
**Активное вещество:**

мемантин гидрохлорид 10 мг

**Вспомогательные вещества:**

Лактоза

Целлюлоза микрокристаллическая

Кремния диоксид коллоидный

Тальк

Магния стеарат

**Оболочка:**

Метакриловой кислоты сополимер

Натрия лаурил сульфат

Полисорбат 80

Триацетин

Симетикона эмульсия

Тальк

### Описание

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой – таблетки белого цвета, продолговатой формы, двояковыпуклые, имеющие риску с каждой стороны.

### Фармакотерапевтическая группа:

Средство для лечения деменции

### Код АТХ:

N06DX01

### Фармакологические свойства

#### Фармакодинамика:

Являясь неконкурентным антагонистом N-метил-D-аспартат (NMDA)-рецепторов, оказывает модулирующее действие на глутаматергическую систему. Регулирует ионный транспорт, блокирует кальциевые каналы, нормализует мембранный потенциал, улучшает процесс передачи нервного импульса.

Улучшает когнитивные процессы, повышает повседневную активность.

#### Фармакокинетика:

После приема внутрь быстро и полностью всасывается. Максимальная концентрация в плазме крови достигается в течение 2-6 часов.

При нормальной функции почек кумуляции препарата не отмечено.

Выведение протекает двухфазно. Период полувыведения составляет в первой фазе – 4-9 ч, во второй фазе – 40-65 ч. Выводится с мочой.

### Показания к применению

– Деменция альцгеймеровского типа, сосудистая деменция, смешанная деменция всех степеней тяжести.

### Противопоказания

Индивидуальная повышенная чувствительность к препарату, выраженные нарушения функции почек, беременность, грудное вскармливание, дети до 18 лет (в связи с недостаточностью данных).

С осторожностью назначают больным тиреотоксикозом, эпилепсией, судорогами (в том числе в анамнезе), при инфаркте миокарда, сердечной недостаточности.

### Способ применения и дозы

Внутрь, во время еды. Режим дозирования устанавливается индивидуально.

Начинать лечение рекомендуется с назначения минимально эффективных доз.

#### Взрослым при деменции

назначают в течение 1-й недели терапии в дозе 5 мг/сут, в течение 2-й

недели – в дозе 10 мг/сут. В течение 3-й недели – в дозе 15-20 мг/сут.

При необходимости возможно дальнейшее еженедельное повышение дозы на 10 мг до достижения суточной дозы 30 мг.

Оптимальная доза достигается постепенно, при увеличении дозы каждую неделю.

### Побочное действие

Побочные реакции классифицированы по клиническим проявлениям (в соответствии с поражением определенных систем органов) и по частоте встречаемости: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ), не часто ( $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ), частота не установлена (в настоящее время данные о распространенности побочных реакций отсутствуют).

<b>Grützacher GmbH</b> Rudolfstraße 13-17 • 60327 Frankfurt am Main Tel: 069/256266-0 • Fax: 069/256266-55		Created at: Modification at: 26.7.10 Size: 130 x 360 mm	Job No.: 52.980 MM 51726 MC 1083 AM-2386	Type size body text: Ladoga Russian 9 pt Ladoga Russian Bold 9 pt Ladoga Russian Oblique 9 pt
Akatinol Mem. Tabl. russ.				Black



Pharmaceutical	Approval	Approval after correction	Submission after correction	Date, Signature
Product Manager	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Research and Development	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Drug Regulatory Affairs	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Information Officer	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Legal Department	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	



