

# 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).

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



|                          | Approval                 | Approval after correction | Submission after correction | Date, Signature |
|--------------------------|--------------------------|---------------------------|-----------------------------|-----------------|
| Pharmaceutical           | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/>  | <input type="checkbox"/>    |                 |
| 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"/>    |                 |



