



**Листок-вкладыш - информация для пациента  
ИПИДАКРИН-ЛФ**

**5 мг/мл и 15 мг/мл, раствор для внутримышечного и подкожного введения  
Действующее вещество: ипидакрин**

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**Содержание листка-вкладыша**

1. Что из себя представляет препарат ИПИДАКРИН-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата ИПИДАКРИН-ЛФ
3. Применение препарата ИПИДАКРИН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ИПИДАКРИН-ЛФ
6. Содержание упаковки и прочие сведения

**1. Что из себя представляет препарат ИПИДАКРИН-ЛФ, и для чего его применяют**

Лекарственный препарат ИПИДАКРИН-ЛФ содержит в качестве действующего вещества ипидакрин (в виде ипидакрина гидрохлорида моногидрат).

Ипидакрин относится к группе антихолинэстеразных препаратов. Данная группа препаратов предотвращает разрушение ацетилхолина (передатчика возбуждения в нервной системе), подавляя активность фермента холинэстеразы. При этом улучшается проведение нервных импульсов, улучшается нервно-мышечная передача, усиливается мышечная сократимость внутренних органов (например, кишечника).

ИПИДАКРИН-ЛФ применяется у взрослых пациентов при следующих заболеваниях:

- Заболевания периферической нервной системы (нервной системы, находящейся за пределами головного и спинного мозга), такие как неврит, полиневрит, полиневропатия, полирадикулоневропатии, миастения и миастенический синдром различной этиологии.
- Бульбарные параличи и парезы (поражение черепных нервов продолgovатого мозга).
- Восстановительный период при органических поражениях центральной нервной системы, сопровождающихся двигательными нарушениями.
- Комплексная терапия демиелинизирующих заболеваний (заболевания нервной системы, сопровождающиеся повреждением миелиновой оболочки нервных клеток).
- Нарушения памяти различного происхождения (болезнь Альцгеймера и другие формы старческого слабоумия).
- Атония кишечника (снижение мышечной сократимости кишечника).

**Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.**

## **2. О чём следует знать перед применением препарата ИПИДАКРИН-ЛФ**

### **Не применяйте ИПИДАКРИН-ЛФ, если:**

- у Вас аллергия на ипидакрин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас эpileпсия;
- у Вас экстрапирамидные нарушения с гиперкинезом (расстройство нервной системы, проявляющееся непроизвольными движениями, дрожанием тела или конечностей);
- у Вас стенокардия (заболевание сердца, проявляющееся болью в груди, вызванной снижением поступления кислорода и питательных веществ в сердце);
- у Вас выраженная брадикардия (частота сердечных сокращений в покое менее 50 ударов в минуту);
- у Вас бронхиальная астма;
- у Вас непроходимость кишечника и/или мочевыводящих путей;
- у Вас вестибулярные расстройства (головокружение или нарушение равновесия);
- у Вас язвенная болезнь желудка или двенадцатиперстной кишки в стадии обострения;
- Вы беременны или кормите грудью.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата ИПИДАКРИН-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.

Прежде чем применять препарат ИПИДАКРИН-ЛФ, убедитесь, что лечащий врач знает, что:

- у Вас язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;
- у Вас тиреотоксикоз (заболевание щитовидной железы с повышенным содержанием гормонов щитовидной железы в крови);
- у Вас имеются сердечно-сосудистые заболевания;
- у Вас имеется острое заболевание дыхательных путей или Вы перенесли заболевание дыхательных путей ранее.

### **Дети и подростки**

Данные об эффективности и безопасности применения ипидакрина в педиатрической практике отсутствуют. Поэтому лекарственный препарат ИПИДАКРИН-ЛФ не следует применять у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

### **Другие препараты и препарат ИПИДАКРИН-ЛФ**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые Вы купили без предписания.

Существует риск того, что ИПИДАКРИН-ЛФ может взаимодействовать с некоторыми другими препаратами, вызывая нежелательные реакции.

### **Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете следующие препараты:**

- препараты, угнетающие центральную нервную систему, такие как снотворные (например, доксилизин, зопиклон), противосудорожные (например, габапентин, карбамазепин), наркотические анальгетики (например, кодеин, морфин), нейролептики (например, хлорпромазин, кветиапин), транквилизаторы (например, диазepam, феназепам) и другие группы препаратов. Может усиливаться седативное действие этих препаратов при одновременном применении с препаратом ИПИДАКРИН-ЛФ;

- другие препараты группы ингибиторов холинэстеразы (например, донепезил, неостигмин, ривастигмин), препараты группы м-холиномиметиков (например, ацеклидин, пилокарпин) и другие препараты, усиливающие действие ацетилхолина. Могут усиливаться нежелательные реакции и действие препарата ИПИДАКРИН-ЛФ при их одновременном применении. У пациентов с миастенией (редкое нервно-мышечное заболевание с быстрой утомляемостью мышц) увеличивается риск развития холинергического криза (тяжелое состояние с симптомами дыхательной недостаточности, слабости мышц, сужения зрачков, повышенного потоотделения, слюнотечения);
- препараты от повышенного артериального давления и аритмии группы бета-адреноблокаторов (например, бисопролол, метопролол). Повышается риск замедления частоты сердечных сокращений (низкого пульса) при их одновременном применении с препаратом ИПИДАКРИН-ЛФ.

ИПИДАКРИН-ЛФ может применяться в комбинации с церебролизином (ноотропный препарат).

#### **Препарат ИПИДАКРИН-ЛФ с пищей, напитками и алкоголем**

При приеме алкоголя усиливаются нежелательные реакции препарата.

#### **Беременность, грудное вскармливание и fertильность**

Если Вы беременны или кормите ребенка грудью, думаете, что забеременели или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Лекарственный препарат увеличивает тонус матки и может вызвать преждевременные роды, поэтому применение ипидакрина в период беременности противопоказано.

Применение ипидакрина в период грудного вскармливания противопоказано.

#### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Пациентам, у которых проявляется седативное действие препарата, во время применения препарата необходимо соблюдать осторожность при управлении автотранспортными средствами и занятиях другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **3. Применение препарата ИПИДАКРИН-ЛФ**

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом.

#### **Рекомендуемая доза**

Ваш лечащий врач подберет необходимую для Вас дозу препарата и продолжительность лечения в зависимости от клинической картины заболевания.

#### **Заболевания периферической нервной системы, миастения и миастенический синдром**

Рекомендуемая доза 5-15 мг (по 1 мл раствора ИПИДАКРИН-ЛФ, 5 мг/мл или 15 мг/мл) 1-2 раза в сутки, внутримышечно или подкожно.

Общий курс лечения составляет от одного до двух месяцев. При необходимости лечение можно повторить несколько раз с перерывом между курсами в 1-2 месяца.

Для предотвращения миастенических кризов при тяжелых нарушениях нервно-мышечной проводимости кратковременно парентерально вводят 1-2 мл (15-30 мг) препарата ИПИДАКРИН-ЛФ, 15 мг/мл, затем лечение продолжают таблетированной формой ипидакрина. Для этого может применяться препарат ИПИДАКРИН-ЛФ, 20 мг, таблетки, доза ипидакрина при этом может быть увеличена до 20-40 мг (1-2 таблетки) 5-6 раз в сутки.

**Бульбарные параличи и парезы; восстановительный период при органических поражениях ЦНС, сопровождающихся двигательными нарушениями**

Рекомендуемая доза 5-15 мг (по 1 мл раствора ИПИДАКРИН-ЛФ, 5 мг/мл или 15 мг/мл) 1-2 раза в сутки, внутримышечно или подкожно.

Курс до 15 дней, при возможности переходят на таблетированную форму ипидакрина.

**Нарушения памяти различного происхождения (болезнь Альцгеймера и другие формы старческого слабоумия)**

Дозу и продолжительность лечения врач устанавливает индивидуально, максимальная суточная доза иногда может достигать 200 мг, курс лечения – от одного месяца до одного года.

**Лечение и профилактика атонии кишечника**

Рекомендуемая доза 20 мг 2-3 раза в сутки на протяжении 1-2 недель.

**Особые группы пациентов**

**Пациенты с нарушением функции почек**

Отсутствуют данные о неблагоприятном воздействии ипидакрина на функцию почек и о необходимости коррекции дозы у лиц с нарушением функции почек.

**Пациенты с нарушением функции печени**

Отсутствуют данные о неблагоприятном воздействии ипидакрина на функцию печени и о необходимости коррекции дозы у лиц с нарушением функции печени.

**Пациенты пожилого возраста**

Отсутствуют данные о неблагоприятном воздействии ипидакрина или о необходимости снижения дозировки при применении у пациентов пожилого возраста.

**Дети и подростки**

Данные об эффективности и безопасности применения ипидакрина в педиатрической практике отсутствуют. Поэтому лекарственный препарат ИПИДАКРИН-ЛФ не следует применять у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

**Способ применения**

Лекарственный препарат ИПИДАКРИН-ЛФ вводится медицинским работником подкожно или внутримышечно.

**Если Вы применили препарата ИПИДАКРИН-ЛФ больше, чем следовало**

Ваш врач следит за вашей реакцией и состоянием, чтобы определить, какая доза препарата ИПИДАКРИН-ЛФ необходима. Однако, если Вы обеспокоены тем, что Вам, возможно, ввели слишком много препарата ИПИДАКРИН-ЛФ, немедленно обратитесь к врачу или другому медицинскому работнику.

При передозировке препарата могут появиться следующие симптомы: спазм бронхов с затруднением дыхания, слезоточивость глаз, усиленное потоотделение, сужение зрачков, нистагм (непроизвольное движение глазных яблок), спонтанная дефекация и мочеиспускание, рвота, снижение частоты сердечных сокращений, блокада сердца, аритмии, снижение артериального давления, беспокойство, тревога, возбужденность, чувство страха, атаксия, судороги, кома, неразборчивость речи, сонливость и слабость. Выраженность симптомов может быть слабая.

**Если Вы пропустили очередное применение препарата ИПИДАКРИН-ЛФ**

Ваш врач контролирует вашу реакцию и состояние, чтобы определить, какое лечение препаратом ИПИДАКРИН-ЛФ необходимо. Однако, если Вы обеспокоены тем, что могли пропустить дозу, немедленно обратитесь к врачу или другому медицинскому работнику.

**Если Вы прекратили применение препарата ИПИДАКРИН-ЛФ**

Ваш врач контролирует вашу реакцию и состояние, чтобы определить длительность лечения препаратом ИПИДАКРИН-ЛФ.  
Всегда применяйте препарат так, как Вам назначил его врач.

**При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.**

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, ИПИДАКРИН-ЛФ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Немедленно прекратите применение препарата ИПИДАКРИН-ЛФ и обратитесь к врачу или в ближайшее отделение больницы при появлении следующих симптомов:**

- сыпь, зуд, отек лица, губ, рта, языка или горла, что может вызвать затруднения при глотании или дыхании. Данные симптомы могут быть признаком аллергической реакции.

#### **Другие нежелательные реакции**

**Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):**

- сердцебиение;
- снижение частоты сердечных сокращений (брадикардия);
- повышенное слюнотечение;
- тошнота;
- усиленное потоотделение.

**Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):**

- в случае применения высоких доз – головокружение, головная боль, слабость, сонливость, мышечные судороги, рвота, кожные аллергические реакции (зуд, сыпь);
- усиленное выделение секрета бронхов.

**Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):**

- боли в животе;
- диарея.

**Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):**

- реакции гиперчувствительности (включая аллергический дерматит, анафилактический шок, астму, токсический эпидермальный некролиз, эритему, крапивницу, затруднение дыхания, отек горлани, зуд в месте инъекции).

При появлении нежелательных реакций врач может уменьшить дозу или рекомендовать временное (1-2 дня) прекращение приема препарата. Врач может назначить препараты для предотвращения определенных нежелательных реакций (таких как слюнотечение, снижение частоты сердечных сокращений).

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом, работником аптеки или медицинской сестрой. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую РУП «Центр

экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь ([www.rceth.by](http://www.rceth.by)).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

## **5. Хранение препарата ИПИДАКРИН-ЛФ**

Хранить в оригинальной упаковке (для защиты от света) при температуре не выше 25°C.  
Не замораживать.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от остатков препарата, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

ИПИДАКРИН-ЛФ, 5 мг/мл, раствор для внутримышечного и подкожного введения.

Каждая ампула объемом 1 мл содержит:

действующее вещество: ипидакрина гидрохлорид (в виде ипидакрина гидрохлорида моногидрата) – 5 мг;

вспомогательные вещества: 1 М раствор хлористоводородной кислоты, вода для инъекций.

ИПИДАКРИН-ЛФ, 15 мг/мл, раствор для внутримышечного и подкожного введения.

Каждая ампула объемом 1 мл содержит:

действующее вещество: ипидакрина гидрохлорид (в виде ипидакрина гидрохлорида моногидрата) – 15 мг;

вспомогательные вещества: 1 М раствор хлористоводородной кислоты, вода для инъекций.

### **Внешний вид препарата ИПИДАКРИН-ЛФ и содержимое упаковки**

Раствор для внутримышечного и подкожного введения.

Прозрачная бесцветная жидкость.

По 1 мл раствора в ампулы из бесцветного стекла с кольцом излома. На ампулу наклеивают этикетку. По 5 и 10 ампул в ячейковой упаковке из поливинилхлорида.

По 1 ячейковой упаковке по 5 или 10 ампул или по 2 ячейковые упаковки по 5 ампул вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

**Условия отпуска:** по рецепту врача.

### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: [office@lekpharm.by](mailto:office@lekpharm.by).

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: [office@lekpharm.by](mailto:office@lekpharm.by), [sideteff@lekpharm.by](mailto:sideteff@lekpharm.by).

НД РБ

Листок-вкладыш пересмотрен: 2888 б-2021

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Принято Министерством здравоохранения  
Республики Беларусь

**Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: [www.rceh.by](http://www.rceh.by).