

**ИНСТРУКЦИЯ  
по медицинскому применению лекарственного средства  
ЭНЦЕФАБОЛ**

**Торговое название препарата: ЭНЦЕФАБОЛ**

**Международное непатентованное название: Пиритинол**

**Лекарственная форма: супензия для приема внутрь**

**Состав:**

5 мл супензии (1 чайная ложка) содержат: *активный компонент*: пиритинол - 80,5 мг\*; *вспомогательные вещества*: натрия сахарината дигидрат - 1,1 мг, пропилпарагидроксибензоат (E216) - 1,75 мг, метилпарагидроксибензоат (E218) - 3,25 мг, лимонной кислоты моногидрат (E330) - 5,0 мг, калия сорбат (E202) - 6,75 мг, контрамарум ароматический - 2,65 мг, повидон - 50,0 мг, кремния диоксид коллоидный (E551) - 50,0 мг, гиэтеллоза - 36,805 мг, глицерол 85% - 250,0 мг, сорбитола раствор 70% (E420) - 750,0 мг, вода очищенная - 4062,165 мг.

\* Соответствует содержанию пиритинола дигидрохлорида моногидрата 100 мг (1 таблетка Энцефабол).

**Описание:** молочно-белого цвета вязкая супензия с ароматным запахом.

**Фармакотерапевтическая группа:** Прочие психостимулирующие и ноотропные средства. Пиритинол.

**КОД АТХ: N06BX02**

**Фармакологические свойства**

Пиритинол представляет собой вещество, относящееся к группе ноотропов. В экспериментах на животных было продемонстрировано, что пиритинол повышает патологически сниженный метаболизм в головном мозге с помощью увеличения захвата и утилизации глюкозы, повышает метаболизм нуклеиновых кислот и высвобождение ацетилхолина в синапсах нервных клеток, улучшает холинergicкую передачу между клетками нервной ткани.

Пиритинол способствует стабилизации структуры клеточной мембранны нервных клеток и их функции с помощью ингибирования ферментов лизосом, предотвращая этим образование свободных радикалов. У взрослых животных пиритинол усиливает передачу и проведение импульсов в различных участках головного мозга и приводит к улучшению профиля ЭЭГ.

Пиритинол улучшает реологические свойства крови, повышает пластичность эритроцитов с помощью увеличения содержания АТФ в их мембране, что приводит к снижению вязкости крови и повышению кровотока.

Клинические исследования продемонстрировали, что пиритинол, повышая кровообращение в ишемизированных участках мозга, увеличивает их снабжение кислородом; повышает обмен глюкозы. ЭЭГ-исследования показали увеличение альфа-активности с одновременным снижением тета- и дельта-активности.

Пиритинол оказывает влияние на нарушенную умственную деятельность (в особенности на функцию обучения и память). У здоровых добровольцев при определенных условиях (например, гипоксия, длительное применение) может быть продемонстрировано улучшение способности и готовности к осуществлению умственной деятельности.

### Фармакокинетика

Пиритинол быстро всасывается при пероральном приеме. Биодоступность составляет в среднем 85 % (76–93 %). Максимальная концентрация в плазме достигается через 30–60 минут после приема внутрь 100 мг пиритинола дигидрохлорида моногидрата. Период полувыведения около 2,5 часов.

Пиритинол быстро метаболизируется. 20–40 % вещества обратимо связывается с белками плазмы. Как основные метаболиты идентифицированы следующие вещества: 2-метил-3-гидрокси-4-гидроксиметил-5-метилмеркаптометилпиридин и 2-метил-3-гидрокси-4-гидроксиметил-5-метилсульфинилметилпиридин. Конъюгированные метаболиты выводятся преимущественно через почки. Суммарная экскреция с мочой в течение 24 часов составляет 72,4–74,2 %. Наибольшая часть полученной дозы экскретируется в течение первых 4 часов после приема. С фекалиями выводится только 5 % дозы.

При повторном пероральном назначении кумуляции не наблюдается. Токсические концентрации не развиваются даже при нарушенной функции почек.

Проникает через гематоэнцефалический барьер, метаболиты накапливаются преимущественно в сером веществе головного мозга.

Пиритинол проникает через плацентарный барьер.

### Показания к применению

Симптоматическое лечение хронического психоорганического синдрома в рамках общей терапевтической концепции синдромов деменции и сопровождающихся следующими основными симптомами: нарушениями памяти, концентрации и мышления; быстрой утомляемостью; отсутствием побуждений и мотивации; аффективными нарушениями. Первичная целевая группа включает синдромы деменции при первичной дегенеративной деменции, деменции сосудистого генеза и смешанных формах деменции. Индивидуальный ответ пациентов на лечение может быть различным. Перед началом лечения пиритинолом необходимо определить, требует ли симптоматика основного заболевания назначения специфической терапии.

### Противопоказания

- повышенная чувствительность к пиритинолу или к другим вспомогательным веществам;
- нарушения функции почек;
- тяжелые нарушения функции печени;
- выраженные изменения картины крови;
- аутоиммунные заболевания (в т. ч. системная красная волчанка, миастения, пузырчатка).

С осторожностью следует назначать препарат пациентам с гиперчувствительностью к D-пеницилламину и ревматоидным артритом.

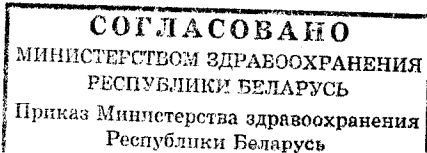
### Применение при беременности и в период лактации

Решение о применении препарата во время беременности и кормления грудью должно приниматься после тщательного взвешивания соотношения риска-польза.

Пиритинол проходит через плацентарный барьер и в небольших количествах выделяется в грудное молоко.

### Способ применения и дозы

Взрослые: по 2 чайных ложки суспензии 3 раза в день.



Принимать препарат следует во время или после еды, без разведения. Перед применением флакон необходимо встряхнуть.

При нарушениях сна последнюю дневную дозу не следует принимать поздно вечером или на ночь.

Длительность лечения зависит от клинической картины заболевания. Как правило, терапевтический эффект достигается после 3-4 недель лечения. Длительность лечения должна составлять не менее 6-8 недель и, при необходимости, оно может быть продолжено.

Через три месяца применения следует определить, показано ли дальнейшее продолжение терапии.

**Применение у детей:** Лекарственное средство не рекомендовано для применения у детей до 18 лет в связи с отсутствием достаточных данных.

### **Побочное действие**

Оценка частоты побочных реакций приведена на основании следующей классификации:

**Очень частые:  $\geq 10\%$**

**Частые:  $\geq 1\% \text{ и } < 10\%$**

**Нечастые:  $\geq 0,1\% \text{ и } < 1\%$**

**Редкие:  $\geq 0,01\% \text{ и } < 0,1\%$**

**Очень редкие:  $< 0,01\%$ , включая отдельные случаи**

Применение пиритинола у пациентов с нарушением мозговых функций без сопутствующего хронического полиартрита может быть связано со следующими нежелательными явлениями, большинство из которых полностью исчезают после прекращения лечения:

**Нарушения со стороны системы крови и лимфатической системы:**

Очень редкие: лейкопения\* (в отдельных случаях вплоть до агранулоцитоза)

**Психические расстройства:**

Нечастые: повышенная возбудимость

**Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:**

Частые: тошнота\*, рвота\*, диарея\*

**Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей:**

Нечастые: нарушения функции печени\* (например, повышение уровня трансамина, холестаз)

**Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки:**

Частые: сыпь на коже и слизистых оболочках\*, зуд\*

Очень редкие: плоский лишай\*, буллезная пемфигоидная реакция кожи\*, алопеция\*, крапивница\*

**Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани:**

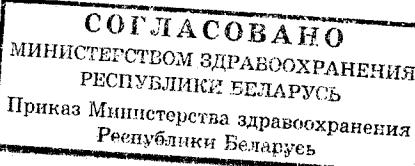
Очень редкие: миалгия\*, артралгия\*

**Общие расстройства при приеме внутрь:**

Частые: реакции гиперчувствительности различной степени тяжести, повышение температуры, расстройства сна

Нечастые: снижение аппетита, головная боль, головокружение, утомляемость, нарушение вкуса\*

Пациенты с ревматоидным артритом имеют предположительно связанную с заболеванием повышенную чувствительность к пиритинолу. Поэтому, побочные реакции, обозначенные «\*», чаще встречаются у данной категории пациентов.



**НД РБ 1237 - 2015**

Кроме того, у этих пациентов могут возникать побочные реакции, характерные для противовоспалительных препаратов:

Нарушения со стороны системы крови и лимфатической системы:

Нечастые: эозинофилия, тромбоцитопения

Нарушения со стороны иммунной системы:

Нечастые: повышение частоты появления антинуклеарных антител

Очень редкие: появление LE-клеток, аутоиммунный гипогликемический синдром

Нарушения со стороны нервной системы:

Очень редкие: парестезия

Дыхательные, торакальные и медиастинальные нарушения:

Очень редкие: диспноэ

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:

Частые: стоматит

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей:

Очень редкие: холестаз и гепатит, желтуха

Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки:

Очень редкие: онихолизис

Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани:

Очень редкие: симптомы миастении, полимиозит

Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей:

Частые: протеинурия

Очень редкие: гематурия

В случае любых побочных реакций, возникших у пациентов с ревматоидным артритом, а также в случае появления реакций гиперчувствительности, сыпи на коже и слизистых оболочках, зуда, тошноты, рвоты, диареи, повышении температуры, нарушениях вкуса, нарушениях функции печени, миалгии, артралгии, лейкопении, плоского лишая, буллезной пемфигоидной реакции кожи и алопеции прием препарата должен быть немедленно прекращен и при необходимости назначена симптоматическая терапия (см. также раздел «Особые указания»).

**Передозировка**

В случае передозировки выраженность побочных явлений возрастает. Необходимо обратиться к врачу. Первая помощь заключается в промывании желудка, приеме активированного угля.

**Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

Пиритинол может потенцировать побочные реакции пеницилламина, препаратов золота, сульфасалазина, левамизола.

**Особые указания**

У пациентов с известной гиперчувствительностью к D-пеницилламину могут наблюдаться схожие побочные эффекты вследствие химического сходства с пиритинолом (тиоловые группы).

Препарат назначают с осторожностью пациентам с ревматоидным артритом. Побочное действие препарата у этой группы пациентов может наблюдаться более часто в связи с основной противовоспалительной терапией.

В связи с содержанием сорбитола лекарственное средство не рекомендуется пациентам с редкой врожденной непереносимостью фруктозы. В связи с содержанием сорбитола лекарственное средство может оказывать легкий слабительный эффект.

Пациенты с ревматоидным артритом имеют повышенную чувствительность к различным веществам, содержащим тиоловую группу (SH-группу), включая, следовательно, и пиритинол, что предположительно связано с основным заболеванием. Поэтому таким пациентам рекомендуется проходить регулярные клинические и лабораторные обследования (см. также раздел «Побочное действие»).

**Влияние на способность управлять транспортным средством или оборудованием (механизмами)**

При управлении автотранспортом или другими механизмами необходимо принимать во внимание возможное развитие побочных реакций (головокружение, утомляемость) особенно в начале лечения или при повышении дозы препарата.

**Форма выпуска**

По 200 мл во флакон темного стекла. Флакон помещают в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

**Условия хранения**

Хранить при температуре 15-25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

5 лет.

Не использовать по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

**Производитель:**

Мерк КГАА и Ко., Австрия, Верк Шпилталь, Хеслгассе 20, А-9800 Шпилталь/Драу, Австрия  
(Merck KGaA & Co., Werk Spittal, Hoesslgasse 20, A-9800 Spittal/Drau, Austria)

**Претензии потребителей направлять по адресу:**

ПРЕДСТАВИТЕЛЬСТВО ООО «TAKEDA OSTEUROPA HOLDING GMBH»  
(АВСТРИЙСКАЯ РЕСПУБЛИКА) В РЕСПУБЛИКЕ БЕЛАРУСЬ  
220020, Минск, пр-т Победителей, 84, офис 27, тел. (017) 240 41 20, факс (017) 240 41 30