

УТВЕРЖДЕНА

Приказом председателя
Комитета фармации
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от «15» июля 2019 г.
№ N022420

Инструкция по медицинскому применению лекарственного средства Келтикан®

Торговое название

Келтикан®

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма

Капсулы

Состав

Одна капсула содержит

активные вещества: цитидина- 5'-динатрий монофосфат 5.0 мг
уридина - 5'-тринатрий трифосфат,
уридина - 5'-динатрий дифосфат,
уридина - 5'-динатрий монофосфат (суммарно)
3.0 мг (эквивалентно уридину) 1.33 мг,

вспомогательные вещества: кислота лимонная, натрия цитрата дигидрат,
магния стеарат, кремния диоксид коллоидный (аэросил 200), маннитол,

желатиновая капсула: железа оксид черный (E 172), титана диоксид (E 171), индигокармин (E 132), желатин.

Описание

Твердые желатиновые капсулы (№2) с непрозрачным корпусом серого цвета и крышечкой синего цвета. Содержимое капсул – белый гигроскопичный порошок.

Фармакотерапевтическая группа

Нервная система. Препараты для лечения заболеваний нервной системы другие. Препараты для лечения заболеваний нервной системы прочие.

Код АТХ N07XX

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

Келтикан® является комбинацией двух нуклеотидов – цитидин монофосфата и уридин трифосфата. Эти нуклеотиды присутствуют в организме, поэтому не представляется возможным провести типичное фармакокинетическое исследование.

Фармакодинамика

Келтикан® обеспечивает организм фосфатными группами, необходимыми для объединения моносахаридов с кераминами для формирования нервных оболочек, и фосфатидными кислотами, составляющими сфингомиелин и глицерофосфолипиды - основные компоненты миелиновой оболочки. Таким образом, обеспечивается устойчивый трофический эффект, более полное созревание и регенерация аксональных нервных волокон. В результате чего уменьшается воспаление и нормализуется чувствительность поврежденного участка аксона, что способствует восстановлению аксонального транспорта.

Показания к применению

- радикулиты (люмбаго, люмбалгия, люмбоишиалгия)
- диабетическая полиневропатия
- алкогольные полиневриты
- опоясывающий лишай, ганглионит
- невралгия тройничного нерва
- невралгии лицевого и межреберных нервов
- плекситы

Способ применения и дозы

Келтикан® капсулы принимают перорально.

Взрослые: по 2 капсулы 2 раза в сутки.

Келтикан® можно принимать до или после приема пищи. Продолжительность лечения определяется врачом в зависимости от состояния пациента и реакции на лечение.

Побочные действия

Возможно проявление аллергических реакций, в случае проявления каких-либо нежелательных явлений, следует приостановить прием и обязательно обратиться к врачу.

Противопоказания

- повышенная чувствительность к препарату
- детский возраст до 18 лет

Лекарственные взаимодействия

Не установлены

Особые указания

При наличии каких-либо желудочных расстройств, рекомендуется принимать Келтикан® во время приема пищи.

Беременность и период лактации

Применение препарата в период беременности и лактации не установлено. Беременным женщинам и женщинам в период лактации препарат следует назначать только когда ожидаемая польза для матери превышает возможный риск для плода/ребенка.

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Не влияет

Передозировка

Симптомы: случаи передозировки не известны.

Лечение: симптоматическое лечение.

Форма выпуска и упаковка

По 15 капсул помещают в контурную ячейковую упаковку из ПВХ пленки и фольги алюминиевой.

По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в картонную коробку.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 30 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

2 года

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

По рецепту

Производитель

Феррер Интернасьональ, С.А., Барселона, Испания

Держатель регистрационного удостоверения

Феррер Интернасьональ, С.А., Испания

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за

пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

ТОО «Такеда Казахстан»

г. Алматы, ул. Шашкина 44

Номер телефона +7 (727) 2444004

Номер факса +7 (727) 2444005

Адрес электронной почты DSO-KZ@takeda.com