

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**НЕЙРОКОБАЛ®**  
**(NEUROCOBAL®)**

**Склад:**

*діюча речовина:* метилкобаламін (methylcobalamin);

1 таблетка містить метилкобаламіну 500 мкг;

*допоміжні речовини:* целюлоза мікрокристалічна, крохмаль прежелатинізований, повідон К 30, кремнію діоксид колоїдний безводний, тальк, кислота стеаринова, етилцелюлоза, титану діоксид (Е 171), поліетиленгліколь 400, покриття Opadry 03F565012 коричневий: гіпромелоза, титану діоксид (Е 171), заліза оксид червоний (Е 172), поліетиленгліколь, тальк.

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівкою оболонкою.

**Основні фізико-хімічні властивості:** круглі двоопуклі таблетки, вкриті плівкою оболонкою коричневого кольору.

**Фармакотерапевтична група.**

Препарати вітаміну В<sub>12</sub> (ціанокобаламін та його аналоги). Код ATХ В03В А05.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Метилкобаламін – це одна з активних форм вітаміну В<sub>12</sub>. Вітамін В<sub>12</sub> необхідний для синтезу ядерного білка і мієліну, репродукції клітин, нормального росту і нормального еритропоезу. Порівняно з іншими формами вітаміну В<sub>12</sub>, метилкобаламін на субклітинному рівні краще транспортується до органел нейронів та стимулює синтез білків і нуклеїнових кислот. Саме завдяки такій властивості він є більш ефективним при лікуванні захворювань нервової системи.

Метилкобаламін відіграє важливу роль у процесах трансметилювання як коферменту метіонінсінтетази – ферменту, що бере участь у перетворенні гомоцистеїну на метіонін у реакціях метилювання білків та ДНК. Відомо, що метилкобаламін нормалізує аксональний транспорт білкових комплексів та сприяє регенерації аксонів. Також метилкобаламін сприяє мієлінізації нейронів завдяки стимуляції синтезу фосфоліпідів (зокрема, лецитину – головного ліпідного компонента мієлінової оболонки нервових закінчень). Крім того, метилкобаламін відновлює уповільнену синаптичну передачу і знижує вміст нейротрансмітерів до нормального рівня.

Застосування терапевтичних доз метилкобаламіну сприяє детоксикаційним процесам у нервовій системі завдяки зростанню вмісту тетрагідрофолату. Також метилкобаламін є коензимом в реакції перетворення гомоцистеїну в S-аденозилметіонін, який є універсальним донором метильних груп, що призводить до активізації реакцій трансметилювання.

**Фармакокінетика.**

При одноразовому пероральному прийомі препарату натще в разових дозах 120 мкг і 1500 мкг у здорових дорослих добровольців чоловічої статі пікова концентрація загального вітаміну В<sub>12</sub> у плазмі крові досягається через 3 години для обох доз і даний показник є дозозалежним. Від 40 % до 90 % сукупної кількості загального В<sub>12</sub>, виведено із сечею за 24 години після прийому, було виведено протягом перших 8 годин. Немає підтвердження для разової дози 1500 мкг.

При подальшому багаторазовому пероральному прийомі в дозі 1500 мкг/добу протягом 12 послідовних тижнів у здорових дорослих добровольців чоловічої статі визначалися пікові концентрації загального вітаміну В<sub>12</sub> у сироватці аж до 4 тижня після останнього прийому. Концентрація в сироватці зростає протягом перших 4 тижнів після початку прийому, досягнувши рівня, що перевищує вихідне значення приблизно у 2 рази. Після цього спостерігається поступове збільшення, яке досягає максимуму в 2,8 раза більше вихідного значення на 12-му тижні прийому препарату. Концентрація в сироватці знижується після останнього прийому (12 тижнів), але все ще перевищує вихідне значення в 1,8 раза через 4 тижні після останнього прийому препарату.

### **Клінічні характеристики.**

#### **Показання.**

Периферична нейропатія.

#### **Протипоказання.**

Відома гіперчутливість до метилкобаламіну або до інших компонентів препарату.

Еритремія, еритроцитоз.

Новоутворення, крім випадків, що супроводжуються мегалобластною анемією та дефіцитом вітаміну В<sub>12</sub>.

Гострі тромбоемболічні захворювання.

Стенокардія напруження високого функціонального класу.

#### **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Одночасне застосування з фолієвою кислотою покращує всмоктування та засвоєння метилкобаламіну.

Не слід призначати одночасно інші препарати, які містять вітамін В<sub>12</sub>.

Хлорамfenікол знижує гемopoетичну відповідь ретикулоцитів на препарат. Якщо уникнути подібної комбінації не можна, необхідно ретельно контролювати показники крові.

Лікарські засоби, які можуть знижувати всмоктування вітаміну В<sub>12</sub>: аміносаліцилова кислота, антибіотики, колхіцин, холестирамін, Н<sub>2</sub>-блокатори гістамінових рецепторів, метформін, неоміцин, закис азоту, фенітойн, фенобарбітал, примідон, інгібітори протонної помпи, зидовудин.

При одночасному застосуванні з тіаміном підвищується ризик розвитку алергічних реакцій, спричинених тіаміном.

Пероральні контрацептиви знижують концентрацію вітаміну В<sub>12</sub> у крові.

#### **Особливості застосування.**

Препарат слід з обережністю застосовувати пацієнтам із проявами алергії, захворюваннями печінки в анамнезі.

Тривале застосування високих доз препарату не рекомендується пацієнтам, професійна діяльність яких пов'язана із ртуттю чи сполуками, які містять ртуть.

Не рекомендується застосовувати вітамін В<sub>12</sub> із препаратами, які підвищують згортання крові. У період лікування препаратом необхідно контролювати показники периферичної крові. Стосовно пацієнтів зі склонністю до тромбоутворення та хворих на стенокардію у процесі лікування необхідно дотримуватись обережності і контролювати згортання крові.

При тенденції розвитку лейко- та еритроцитозу дозу препарату необхідно зменшити або тимчасово призупинити лікування.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Немає даних щодо застосування препарату у період вагітності або годування груддю.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Немає даних щодо негативного впливу препарату на швидкість психомоторних реакцій.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Препарат призначений для перорального застосування дорослим.

Рекомендована добова доза становить 1500 мг (3 таблетки), яку розділяють на три прийоми.

Тривалість курсу лікування залежить від характеру та перебігу захворювання і визначається індивідуально. При відсутності клінічного ефекту після безперервного прийому препарату протягом 1 місяця прийом препарату слід припинити.

### ***Діти.***

Застосування препарату протипоказано дітям (віком до 18 років).

### ***Передозування.***

*Симптоми:* нудота, блювання, запаморочення, збудження, тахікардія.

*Лікування:* симптоматична та підтримуюча терапія.

### ***Побічні реакції.***

*З боку шлунково-кишкового тракту:* анорексія, нудота, блювання, діарея.

*З боку центральної нервої системи:* тривожність, головний біль, запаморочення, мігрень, тяжкі тривожні розлади, збудження, безсоння.

*З боку серцево-судинної системи:* відчуття серцебиття, тахікардія, біль у ділянці серця.

*З боку імунної системи:* реакції гіперчутливості, включаючи крапив'янку, анафілактичний шок, анафілактоїдні реакції.

*З боку кістково-м'язової системи:* біль у м'язах, біль у суглобах.

*З боку шкіри:* гіперемія, свербіж, висипання, акне.

*З боку системи крові та лімфатичної системи:* тромбоз, гіперкоагуляція.

*Загальні розлади:* підвищена пітливість, загальна слабкість, гарячка.

### ***Термін придатності.***

3 роки.

### ***Умови зберігання.***

Зберігати при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

### ***Упаковка.***

По 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у картонній упаковці.

По 30 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці.

### ***Категорія відпуску.***

За рецептом.

### ***Виробник.***

КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД/  
KUSUM HEALTHCARE PVT LTD.

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**  
СП-289 (A), РІІКО Індастріал ареа, Чопанкі, Бхіваді, Діст. Алвар (Раджастан), Індія/  
SP-289 (A), RIICO Industrial area, Chopanki, Bhiwadi, Dist. Alwar (Rajasthan), India.