

НД РБ

6840 - 2018

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от 10.07.2018 № 720

число 05.08.2018

## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

### ГЛИЦИН

**Регистрационный номер:**

**Торговое название:** Глицин

**Международное непатентованное название:** отсутствует.

**Форма выпуска:** таблетки подъязычные 100 мг.

**Описание:** таблетки белого цвета с элементами мраморности, плоскоцилиндрической формы с фаской и риской.

**Состав (на одну таблетку):** глицин микрокапсулированный (в пересчете на активное вещество глицин – 100 мг);

**вспомогательные вещества:** метилцеллюлоза – 1 мг, магния стеарат – 1 мг.

**Фармакотерапевтическая группа:** Прочие средства, применяемые для лечения заболеваний нервной системы.

**Код АТС:** N07XX.

#### Фармакологические действие

Глицин обладает глицин- и ГАМК-ergicическим, альфа<sub>1</sub>-адреноблокирующим действием; регулирует деятельность глутаматных (NMDA) рецепторов.

Глицин представляет собой заменимую аминокислоту (естественный метаболит), является нейромедиатором тормозного типа действия и участвует в регуляции метаболических процессов в центральной нервной системе.

#### Показания к применению

В составе комплексной терапии функциональных и органических заболеваний нервной системы, сопровождающихся повышенной возбудимостью, эмоциональной нестабильностью, снижением умственной работоспособности и нарушением сна (невротические расстройства, соматоформная вегетативная дисфункция, последствия перенесенной нейроинфекции, черепно-мозговой травмы, инсульта).

В комплексной терапии ишемического инсульта.

#### Способ применения и дозы

Глицин применяется сублингвально (под язык) или трансбукикально по 100 мг (в таблетках или в виде порошка после измельчения таблетки). Глицин принимают по 1 таблетке 2-3 раза в день в течение 14-30 дней.

При функциональных и органических поражениях нервной системы, сопровождающихся повышенной возбудимостью, эмоциональной лабильностью и нарушением сна, детям старше 3 лет и взрослым назначают по 1 таблетке 2-3 раза в день, курс лечения 7-14 дней. Курс лечения можно увеличить до 30 дней, при необходимости курс повторяют через 30 дней.

При нарушениях сна Глицин назначают за 20 минут до сна или непосредственно перед сном по 1 таблетке.

При ишемическом мозговом инсульте: в течение первых 3-6 часов от развития инсульта назначают 1000 мг трансбукикально или подъязычно с одной чайной ложкой воды, далее в течение 1-5 суток по 1000 мг в сутки, затем в течение последующих 30 суток 1-2 таблетки 3 раза в сутки.

Длительность применения определяется особенностями заболевания, достигнутым эффектом и переносимостью лекарственного средства.

**Дети.** Лекарственный препарат не рекомендован для подъязычного или трансбукикального приема детям до 6 лет. Детям от 3 до 6 лет таблетку перед приемом необходимо растереть и растворить в чайной ложке холодной кипяченой воды.

НД РБ

6840 - 2018

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Побочное действие**

При индивидуальной повышенной чувствительности ~~возможно развитие аллергических реакций~~ (сыпь, зуд, крапивница).

*Со стороны пищеварительного тракта:* тошнота.

*Со стороны нервной системы:* редко – ухудшение концентрации внимания, головная боль, напряжение, раздражительность.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данном листке-вкладыше, необходимо обратиться к врачу.

**Противопоказания**

Гиперчувствительность.

*Дети.* Сублингвальное применение препарата не показано детям до 3 лет.

**Передозировка**

Явлений передозировки при применении препарата Глицин не описано.

**Меры предосторожности**

Пациентам, склонным к артериальной гипотензии, необходимо контролировать уровень артериального давления (АД) и, при необходимости, проводить коррекцию дозы препарата (назначают препарат в меньших дозах и при условии регулярного контроля АД). При снижении АД ниже привычного, прием препарата прекращают.

*Применение во время беременности и в период лактации.* В связи с отсутствием данных применение препарата во время беременности и в период лактации не рекомендовано.

*Влияние на способность к управлению автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами.* В период лечения необходимо воздерживаться от управления автотранспортом или работы с механизмами, а также от занятий потенциально опасными видами деятельности.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Возможно применение в составе комплексной терапии с использованием антипсихотических средств (нейролептиков), анксиолитиков, антидепрессантов, снотворных и противосудорожных средств после консультации с врачом.

**Условия хранения**

При температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Упаковка**

По 50 таблеток в контурной ячейковой упаковке. Одна контурная ячейковая упаковка вместе с листком-вкладышем в пачке картонной.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Производитель.** ООО «Медицинский научно-производственный комплекс «БИОТИКИ».  
Адрес: Россия, 115404, г. Москва, ул. 6-я Радиальная, д. 24, стр. 14, тел. +7(495)327-86-30.

Директор  
ООО «МНПК «БИОТИКИ»

Я.Р. Нарциссов

