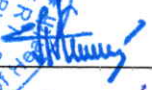




**TƏSDİQ EDİLMİŞDİR**  
Azərbaycan Respublikası  
Səhiyyə Nazirliyi  
Farmakoloji və Farmakopeya  
Ekspert Şurasının sədri

 E.M. Ağayev

20 iyun 2024-cü il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

**KOQNİTEL®** venadaxili və ya əzələdaxili yeridilmə üçün məhlul  
KOGNİTEL

**Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı:** Choline alfoscerate

**Tərkibi**

*Təsiredici maddə:* 1 ml məhlulun tərkibində 250 mq xolin alfosserat vardır.

*Köməkçi maddələr:* inyeksiya üçün su.

**Təsviri**

Şəffaf rəngsiz mayedir.

**Farmakoterapevtik qrupu**

Sinir sisteminə təsir göstərən vasitə. Nootrop maddə.

**ATC kodu:** N07AX02.

**Farmakoloji xüsusiyyətləri**

***Farmakodinamikası***

***Nootrop maddə***

Xolin alfosserat tərkibində 40,5% metabolik qorunmuş xolin olan M-xolinomimetikdir. Metabolik mühafizə xolinin baş beyində ifraz edilməsinə səbəb olur. Neyronal membranlarda asetilxolinin və fosfatidilxolinin sintezini təmin edir, qan dövranını yaxşılaşdırır və mərkəzi sinir sistemində metabolik prosesləri gücləndirir və retikulyar formasiyanı aktivləşdirir. Beynin travmatik zədələnmə nəhiyəsində qan dövranının sürətini artırır, beynin spontan bioelektrik aktivliyinin məkan-zaman xarakteristikasını normallaşdırır, ocaqlı nevroloji simptomların azalmasına və huşun bərpa edilməsinə səbəb olur. Baş beyin damar xəstəlikləri olan xəstələrdə (dissirkulyator ensefalopatiyası və beyin qan dövranı pozğunluqlarından sonra qalıq əlamətləri olan xəstələr) dərk etmə qabiliyyətini və davranış reaksiyalarını yaxşılaşdırır. Involyusion psixoorqanik sindromun patogenetik faktorlarına profilaktik və korreksiyaedici təsir göstərir, neyron membranlarının plastikliyinin fosfolipid tərkibini dəyişir və xolinergik aktivliyi azaldır. Fosfatidilxolinin sintezində iştirak edərək asetilxolinin fizioloji şəraitdə dozadan asılı ifrazatını stimula edir, sinaptik keçiriciliyi, neyronal membranların plastikliyini, reseptorların funksiyasını yaxşılaşdırır. Reproduktiv siklə heç bir təsir göstərmir və teratogen, mutagen təsirə malik deyil.

***Farmakokinetikası***

Hematoensefalik baryerdən asanlıqla keçir, 85%-i karbon qazı şəklində ağciyərlər vasitəsilə, qalan hissəsi (15%) isə böyrəklər və bağırsağ vasitəsilə ekskresiya olunur.



### **İstifadəsinə göstərişlər**

- ♦ Ağır kəllə-beyin travmasının və işemik insultun kəskin və sağalma dövrləri, ocaqlı yarımkürə simptomatikası və ya beyin sütunu disfunksiyalarının əlamətləri ilə müşayiət olunan hemorragik insultun bərpa dövrü;
- ♦ beynin degenerativ və involyusion dəyişiklikləri fonunda gedən psixoorqanik sindrom;
- ♦ koqnitiv pozğunluqlar (düşünmə qabiliyyətinin pozulması, yaddaş pozğunluğu, motivasiya, konsentrasiya və diqqətin pozğunluqları), o cümlədən demensiyalar və ensefalopatiyalar zamanı müşahidə olunan koqnitiv pozğunluqlar;
- ♦ qocalıq psevdомelanxoliyası

### **Əks göstərişlər**

- ♦ Preparatın tərkibindəki komponentlərdən hər hansı birinə qarşı hiperhəssaslıq
- ♦ Hamiləlik və laktasiya dövrü
- ♦ 18 yaşa qədər uşaqlar
- ♦ Hemorragik insult (kəskin dövr)

### **Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri**

Məlumat yoxdur.

### **Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri**

Digər dərman vasitələri ilə nəzərə çarpacaq qarşılıqlı təsiri aşkara çıxarılmamışdır. Koqnitel preparatını digər dərman vasitələri ilə qarışdırmaq olmaz.

### **Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi**

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadə etmək olmaz.

### **Pediatrilyada istifadəsi**

Xolin alfosseratın bu vaxta qədər uşaqlarda istifadə edilməsinin effektivliyi və təhlükəsizliyi haqqında heç bir məlumat yoxdur.

### **Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri**

Koqnitel nəqliyyat vasitələrini və mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsir etmir.

### **İstifadə qaydası və dozası**

Kəskin hallarda sutkada 1 dəfə venadaxili (yavaş-yavaş) və ya əzələdaxili dərinə (yavaş-yavaş) 1000 mq (1 ampul) istifadə olunur. Müalicə müddəti 15-20 gündür.

### **Əlavə təsirləri**

*Həzm sisteminə:* qəbizlik, diareya, ağız boşluğunun selikli qişasının quruluğu, faringit.

*Sinir sisteminə:* baş ağrıları, yuxululuq və ya əksinə yuxusuzluq, aqressivlik, narahatlıq hissi, əsəbilik, baş beynin işemiyası, titrəmələr, başgicəllənmələri.

*Dəri örtüyünə:* səpgilər, məxmərək.

*Digər:* yeridilmə nahiyyəsində ağrı hissi, sidik ifrazının tezləşməsi. Allergik reaksiyalar. Ürəkbulanmanın yaranması mümkündür (əsasən dofaminergik aktivləşmənin nəticəsi kimi), bu halda preparatın dozası azaldılır.

### **Doza həddinin aşılması**

Ürəkbulanma, yuxusuzluq, narahatlıq müşahidə oluna bilər. Bu hallarda preparatın dozasını azaltmaq lazımdır. Simptomatik müalicə aparılır.



**Buraxılış forması**

4 ml məhlul, ampulda. 5 ampul, büzməli əlavədə. 1 və ya 2 büzməli əlavə içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

4 ml məhlul, ampulda. 5 və ya 10 ampul, polimer örtüklü blisterda. 1 və ya 2 blister, içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

**Saxlanma şəraiti**

25°C-dən yüksək olmayan temperaturda, qaranlıq və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

**Yararlılıq müddəti**

3 il.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

**Aptekdən buraxılma şərti**

Resept əsasında buraxılır.

**İstehsalçı**

Farmak JSC, Ukraine.

74 Kirilovskaya Str., Kiev, 04080, Ukraine.

**Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi**

Farmak JSC, Ukraine.

Kirilovskaya str. 63

Kiev, 04080, Ukraine.

