

გამოყენების ინსტრუქცია
კაგოცელ®
КАГОЦЕЛ



უფრადდებით წაიკითხეთ წინამდებარე ინსტრუქცია ამ პრეპარატის გამოყენებამდე, რაღანაც ის შეიცავს თქვენთვის მნიშვნელოვან ინფორმაციას. შეინახეთ ინსტრუქცია, ის შეიძლება კიდევ დაგჭირდეთ. კითხვების გაჩენის შემთხვევაში მიმართეთ ექიმს. სამკურნალო საშუალება, რომლითაც თქვენ მკურნალობთ, განკუთვნილია პირადად თქვენთვის და არ არის რეკომენდირებული მისი სხვა პირებისათვის გადაცემა, ვინაიდან მან შეიძლება ზიანი მიაყენოთ მათ, იგივე სიმპტომების არსებობის მიუხედავადაც კი.

:

საგაჭრო დასახელება: კაგოცელ® (Kagocel®)

საერთაშორისო არაპატენტირებული დასახელება: არ არსებობს.

ქიმიური დასახელება: ნატრიუმის მარილი სოპოლიმერის (1→4)-6-0-კარბოქსიმეთილ- β -D-გლუკოზის, (1→4)- β -D-გლუკოზის და (21→24)-2, 3, 14, 15, 21, 24, 29, 32-ოქტაჰიდროქსი-23-(კარბოქისმეტოქსიმეთილ)-7, 10-დიმეთილ-4, 13-დი(2-პროპილ)-19,22,26,30,31 - პენტაოქსაპეტგაცილო [23.3.2.16.20. 05.28. 08.27 09.18. 012.17]დოტრიაკონტა-1,3,5(28),6,8(27),9(18),10, 12(17), 13,15-დეკაენა.

სამკურნალო ფორმა: ტაბლეტები.

1 ტაბლეტის შემადგენლობა: აქტიური ნივთიერება: კაგოცელი (მშრალ ნივთიერებაზე გადაანგარიშებით) - 12 მგ. დამხმარე ნივთიერებები: კარტოფილის სახამებელი - 10 მგ, კალციუმის სტერატი - 0,65 მგ, ლუდიპრესი (შემადგენლობა: ლაქტოზას მონოჰიდრატი - 91%-დან 95%-მდე, პოვიდონი (კოლიდონი 30) - 3,0%-დან 4,0%-მდე, კორსპოვიდონი (კოლიდონი CL) - 3,0%-დან 4,0%-მდე) - 100 მგ-ანი მასის ტაბლეტის მიღებამდე.

ალტერილობა: ტაბლეტები თეთრიდან ყავისფერი შეფერილობით დია ყავისფერამდე, მრგვალი ორმხრვიამობურცული, ყავისფერი ჩანართებით.

ფარმაკოთერაპიული ჯგუფი: ანტივირუსული საშუალება.

ATC Code: J05AX

ფარმაკოლოგიური თვისებები

ფარმაკოლინამიკა

კაგოცელის® ძირითად მექანიზმს წარმოადგენს ინტერფერონის პროდუქციის ინდუცირების უნარი. კაგოცელი® იწვევს ადამიანის ორგანიზმში ეგრედ წოდებული გვიანი ინტერფერონების ნარევს, რომელებსაც გააჩნია მაღალი ანტივირუსული აქტივობა. კაგოცელი® იწვევს ინტერფერონის პროდუქციას პრაქტიკულად უჯრედების ყველა პოპულაციაში, რომელებიც მონაწილეობენ ორგანიზმის ანტივირუსულ პასუხში: T-და B- ლიმფოციტებში, მაკროფაგებში, გრანულოციტებში, ფიბრობლასტებში, ენდოთელიურ უჯრედებში. პრეპარატ კაგოცელის® ერთი დოზის შიგნით მიღებისას ინტერფერონის ტიტრი სისხლის შრაგში აღწევს მაქსიმალურ მნიშვნელობებს 48

საათის შემდეგ. ორგანიზმის ინტერფერონული პასუხი კაგოცელის® შეყვანაზე ხასიათდება სისხლის ნაკადში ინტერფერონის ხანგრძლივი (4-5 დღემდე) ცირკულაციით. ნაწლავებში ინტერფერონის დაგროვების დინამიკა კაგოცელის® შიგნით მიღებისას არ ემთხვევა მოცირკულირე ინტერფერონის ტიტრების დინამიკას. სისხლის შრატში ინტერფერონის პროდუქცია აღწევს მაღალ მნიშვნელობებს კაგოცელის® მიღებიდან მხოლოდ 48 საათის შემდეგ, იმ დროს, როდესაც ნაწლავში ინტერფერონის პროდუქციის მაქსიმუმი აღინიშნება უკვე 4 საათის შემდეგ.

პრეპარატი კაგოცელი®, თერაპიულ დოზებში დანიშვნისას, არ არის ტოქსიკური, არ გროვდება ორგანიზმში. პრეპარატს არ გააჩნია მუტაგენური და ტერატოგენური თვისებები, არ არის კანცეროგენული და არ გააჩნია ემბრიოტოქსიკური მოქმედება.

ყველაზე მაღალი ეფექტურობა პრეპარატ კაგოცელით® მკურნალობისას მიიღწევა მისი დანიშვნისას არაუგვიანეს მე-4 დღისა მწვავე ინფექციის დაწყებიდან. პროფილაქტიკური მიზნებით პრეპარატის გამოყენება შეიძლება ნებისმიერ ვადებში, მათ შორის უშუალოდ ინფექციის გამომწვევთან კონტაქტის შემდეგ.

ფარმაკოგინეტიკა

ორგანიზმში შეყვანიდან 24 საათის შემდეგ კაგოცელი® გროვდება ძირითადად ლვიძლები, ნაკლები ხარისხით ფილტვებში, თიმუსში, ელენთაში, თირკმელებში, ლიმფოკვანძებში. დაბალი კონცენტრაცია აღინიშნება ცხიმოვან ქსოვილში, გულში, კუნთებში, სათესლეებში, ტვინში, სისხლის პლაზმაში. თავის ტვინში კაგოცელის® დაბალი შემცველობა აიხსნება პრეპარატის მაღალი მოლეკულური მასით, რომელიც ამნელებს მის შეღწევას ჰემატონცეფალურ ბარიერში. სისხლის პლაზმაში პრეპარატი იმყოფება ძირითადად შეკავშირებული სახით.

კაგოცელის® ყოველდღიური მრავალჯერადი შეყვანისას განაწილების მოცულობა მერყეობს ფართო საზღვრებში ყველა გამოკვლეულ ორგანოში. განსაკუთრებით გამოხატულია პრეპარატის დაგროვება ელენთაში და ლიმფურ კვანძებში. შიგნით მიღებისას საერთო სისხლის ნაკადში ხვდება პრეპარატის შეყვანილი დოზის დაახლოებით 20%. შეწვილი პრეპარატი ცირკულირებს სისხლში, ძირითადად, მაკრომოლექულებთან შეკავშირებული ფორმით: ლიპიდებთან - 47%, ცილებთან - 37%.

პრეპარატის შეუკავშირებელი ნაწილი შეადგენს დაახლოებით 16%-ს.

გამოყოფა: ორგანიზმიდან პრეპარატი გამოიყოფა, ძირითადად, ნაწლავებით: შეყვანიდან 7 დღის შემდეგ გამოიყოფა შეყვანილი დოზის 88%, მათ შორის 90% - ნაწლავებით და 10% - თირკმელებით. ამოსუნთქულ ჰაერში პრეპარატი არ არის აღმოჩენილი.

გამოყენების ჩვენება

პრეპარატ კაგოცელი® იყენებენ მოზრდილებში და 3 წლიდან ასაკის ბავშვებში პროფილაქტიკური და სამკურნალო საშუალების სახით გრიპის და სხვა მწვავე რესპირატორული ვირუსული ინფექციების დროს, ასევე როგორც სამკურნალო საშუალებას მოზრდილებში ჰერპესის დროს.

უძრავებები

- ორსულობა და ლაქტაციის პერიოდი;
- 3 წლამდე ასაკი;
- მომატებული მგრძნობელობა პრეპარატის კომპონენტების მიმართ;
- ლაქტაზას დეფიციტი, ლაქტაზას აუტანლობა, გლუკოზო-გალაქტოური მალაბსორბცია.



გამოყენების ორსულობის დროს და ძუძუთი კვების პერიოდში
აუცილებელი კლინიკური მონაცემების არარსებობის გამო არ არის
რეკომენდირებული პრეპარატის გამოყენება ორსულობის დროს და ძუძუთი კვების
პერიოდში.

გამოყენების წესი და დოზირება
შიგნით, საკვების მიღების მიუხედავად.

გრიპის და სხვა მწვავე რესპირატორული ვირუსული ინფექციების სამკურნალოდ
მოზრდილებში პირველი ორი დღე ნიშნავენ - 2-2 ტაბლეტს 3 ჯერ დღეში, მომდევნო
ორ დღეს - თითო ტაბლეტს 3 ჯერ დღეში. სულ კურსზე - 18 ტაბლეტი, კურსის
ხანგრძლივობა - 4 დღე.

გრიპის და მწვავე რესპირატორული ვირუსული ინფექციების პროფილაქტიკა
მოზრდილებში ტარდება 7-დღიანი ციკლებით: ორი დღე - 2-2 ტაბლეტი 1 ჯერ
დღეში, 5 დღე შესვენება, შემდეგ ციკლი მეორდება. პროფილაქტიკური კურსის
ხანგრძლივობა - ერთი კვირიდან რამდენიმე თვემდე.

მოზრდილებში ჰერაცესის სამკურნალოდ ნიშნავენ 2-2 ტაბლეტს 3 ჯერ დღეში 5
დღის განმავლობაში. სულ კურსზე - 30 ტაბლეტი, კურსის ხანგრძლივობა - 5 დღე.

გრიპის და მწვავე რესპირატორული ვირუსული ინფექციების მკურნალობისათვის 3-
დან 6 წლამდე ასაკის ბავშვებში ნიშნავენ პირველი 2 დღე - თითო ტაბლეტს 2 ჯერ
დღეში, მომდევნო ორი დღე - თითო ტაბლეტს 1 ჯერ დღეში. სულ კურსზე - 6
ტაბლეტი, კურსის ხანგრძლივობა - 4 დღე.

გრიპის და მწვავე რესპირატორული ვირუსული ინფექციების მკურნალობისათვის 6
წლიდან ასაკის ბავშვებში ნიშნავენ პირველი 2 დღე - თითო ტაბლეტს 3 ჯერ
დღეში, მომდევნო ორი დღე - თითო ტაბლეტს 2 ჯერ დღეში. სულ კურსზე - 10
ტაბლეტი, კურსის ხანგრძლივობა - 4 დღე.

გრიპის და მწვავე რესპირატორული ვირუსული ინფექციების პროფილაქტიკა 3
წლიდან ასაკის ბავშვებში ტარდება 7-დღიანი ციკლებით: ორი დღე - თითო
ტაბლეტი 1 ჯერ დღეში, 5 დღე შესვენება, შემდეგ ციკლი მეორდება.
პროფილაქტიკური კურსის ხანგრძლივობა - ერთი კვირიდან რამდენიმე თვემდე.

თუ მკურნალობის შემდეგ არ ხდება გაუმჯობესება ან სიმპტომები მწვავდება, ან
აღინიშნება ახალი სიმპტომები, აუცილებელია ექიმთან კონსულტაციის ჩატარება.

პრეპარატი გამოყენეთ მხოლოდ იმ ჩვენებების, გამოყენების იმ წესის მიხედვით
და მომდებიც მითითებულია ინსტრუქციაში.



გვერდითი მოქმედება

შესაძლებელია ალერგიული რეაქციების განვითარება.

თუ ინსტრუქციაში მითითებული ნებისმიერი გვერდითი ეფექტი მმომდება, ან თუ
თქვენ შენიშვნეთ სხვა გვერდითი ეფექტები, რომლებიც არ არის აღმოჩენილი
ინსტრუქციაში, შეატყობინეთ ამის შესახებ ექიმს.

ჭარბი დოზირება

შემთხვევითი ჭარბი დოზირების დროს რეკომენდირებულია ბევრი სითხის მიღება,
გულისრევის გამოწვევა.

ურთიერთქმედება სხვა სამკურნალო პრეპარატებთან

პრეპარატი კაგოცელი® კარგად ეხამება სხვა ანტივირუსულ პრეპარატებს,
იმუნომოდულატორებს და ანტიბიოტიკებს (ადიტიური ეფექტი).

განსაკუთრებული მითითებები

სამკურნალო ეფექტის მისაღწევად პრეპარატის მიღება უნდა იქნას დაწყებული
დაავადების დაწყებიდან არაუგვიანეს მეოთხე დღისა.

ზეგავლენა სატრანსპორტო საშუალებების, მექანიზმების მართვის უნარზე
პრეპარატის ზეგავლენა სატრანსპორტო საშუალებების, მექანიზმების მართვის
უნარზე არ არის შესწავლილი.

გამოშვების ფორმა

12 მგ ტაბლეტები.

10 ტაბლეტი კონტურულ უჯრედოვან შეფუთვაში პვე/პვდქ
(პოლივინილკლორიდის/პოლივინილიდენკლორიდის - PVC/PVDC) აპისა და
ალუმინის ფოლგისაგან თერმოშედუღებული საფარით.

1, 2 ან 3 კონტურულ უჯრედოვან შეფუთვას გამოყენების ინსტრუქციასთან ერთად
ათავსებენ მუყაოს კოლოფში.

გარგისიანობის გადა

4 წელი.

ნუ გამოიყენებოთ პრეპარატის შეფუთვაზე მითითებული გარგისიანობის გადის
გასვლის შემდეგ.

შენახვის პირობები

ინახება სინათლისაგან დაცულ ადგილას არაუმეტეს 25°C ტემპერატურაზე.
ინახება ბავშვებისათვის მიუწვდომელ ადგილას.

გაცემის წესი: ფარმაცევტული პროდუქტის ჯგუფი III, გაიცემა რეცეპტის გარეშე.

იურიდიული პირი, რომლის სახელზეც გაცემულია სარეგისტრაციო მოწმობა
შპს “ნიარმედიკ პლუსი”, რუსეთი, 125252, ქ. მოსკოვი, ავიაკონსტრუქტორი მიქოიანის
ქ., სახლი 12.

მწარმოებელი საწარმო

შპს “ნიარმედიკ ფარმა”, რუსეთი, 249030, კალუგის ოლქი, ქ. ობნინსკი, კოროლიოვის
ქ., სახლი 4, ოფისი 402.

წარმოების ადგილის მისამართი: რუსეთი, 249008, კალუგის ოლქი, ბოროვსკის
რაიონი, სოფელ მალანინოს რაიონში, კიევის გზატკეცილი, შენობა 6.

მომხმარებლების პრეტენზიები გაგზავნეთ მისამართზე:

შპს “ნიარმედიკ პლუსი”, რუსეთი, 125252, ქ. მოსკოვი, ავიაკონსტრუქტორი მიქოიანის
ქ., სახლი 12, ტელეფონი/ფაქსი: +7 (495) 385-80-08, ელექტრონული ფოსტა:
safety@nearmedic.ru

