

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

\_\_\_\_\_ E.M.Ağayev

“\_23\_”\_oktyabr\_2020-ci il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

**KENTRON®** 100 mq + 100 mq tabletlər

**KENTRON®** 150 mq + 150 mq oral məhlul

**KENTRON®** 150 mq + 150 mq inyeksiya məhlulu üçün toz və həlledici

**KENTRON®**

**Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı:** Sitidin /Uridin

### **Tərkibi**

#### ***KENTRON tabletlər***

*Təsiredici maddələr:* 1 tabletin tərkibində 100 mq sitidin, 100 mq uridin vardır.

*Köməkçi maddələr:* talk, maqnezium stearat, qarğıdalı nişastasası.

#### ***KENTRON oral məhlul***

*Təsiredici maddələr:* 1 flakonda 150 mq sitidin, 150 mq uridin vardır.

*Köməkçi maddələr:* etanol 96%, metilparahidroksibenzoat, propilparahidroksibenzoat, sorbitol 70%, moruq cövhəri, dinatrium fosfat dihidrat, təmizlənmiş su.

#### ***KENTRON inyeksiya məhlulu üçün toz və həlledici***

*Təsiredici maddələr:* 1 ampulda 150 mq sitidin, 150 mq uridin vardır.

*Köməkçi maddələr:* mannitol, natrium xlorid, P - oksibenzoid turşusunun efiqləri.

*Həlledici:* inyeksiya üçün su (5 ml).

### **Təsviri**

#### ***Məhlul***

Rəngsiz şəffaf məhluldur.

#### ***Tabletlər***

Üzərində bölmə xətti olmayan ağ rəngli tabletlərdir.

#### ***İnyeksiya***

Ağ rəngli liofilizə olunmuş tozdur.

*Həlledici:* rəngsiz, şəffaf məhluldur.

### **Farmakoterapevtik qrupu**

Nootrop dərmanlar.

**ATC kodu:** N06BX.

### **Farmakoloji xüsusiyyətləri**

#### ***Farmakodinamikası***

Sitidin və uridin neyronları oksidləşən substratlarla (qlükozanın ütilizasiya yolları: Krebs sikli və heksozmonofosfat şuntu hesabına) təmin edir. Sitidin və uridin serebral səviyyədə suksinat sikli-

ni gücləndirir. Bu sikl hipoksik vəziyyətlərdə işə düşərək ammoniyak və süd turşusunun beyin hüceyrələrini zədələməsinin qarşısını alır. Sitidin və uridin hətta qaraciyərdə ciddi dəyişikliklər olduqda belə, qlükozanın utilizasiyasını təmin edir və təcrid olunmuş, qaraciyərdən kənar perfuziya olunan beyində normal funksiyaları və metabolizmi təmin edir. Uridinin nəzərəçarpaq qıcolmaəleyhinə təsiri bir çox eksperimental modeller üzərində aparılmış təcrübələrdə nümayiş etdirilmişdir. Sitidin neyronal membranlarda fosfolipid biosintezini stimule edir. Sitidin və uridin həmçinin, zülal sintezində iştirak edən pirimidin nukleotidlərinin (DNT və RNT) sələfləridir.

### **Farmakokinetikası**

Sitidin və uridin mədə-bağırsağ traktında passiv diffuziya və aktiv daşınma yolları vasitəsilə absorbsiya olunur. Plazmada yarımparçalanma müddəti uridin üçün – 1,1 saata, sitidin üçün 25 saata bərabərdir. Həm uridin, həm sitidin hüceyrədaxili pirimidin nukleozidləri kütləsində mövcuddur və nuklein turşularının tərkibinə daxil olurlar. Həmçinin, bu iki maddənin sitidineaminaza hesabına bir-birinə qarşılıqlı keçməsi nümayiş etdirilmişdir. Qaraciyərdə uridin urasil və beta-alaninə metabolizə olunur. Beyin neyronlarında sitidin əsasən fosfoxolin sitidililtransferaza (CTP) və sitidin difosfat-xolinə (CDP-Choline) çevrilir.

### **İstifadəsinə göstərişlər**

Üzvi mənşəli vaskulyar beyin xəstəlikləri; yaddaş, kinesteziya və müşahidə pozğunluğu ilə müşayiət olunan neyrofizioloji defisit.

### **Əks göstərişlər**

Preparatın tərkibində olan təsiredici maddələrə və ya hər hansı köməkçi maddəyə qarşı yüksək həssaslıq.

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

Kentron 18 yaşdan aşağı uşaqlarda ancaq həkim məsləhətinə əsasən istifadə edilməlidir. Dərman uşaqların əli çatmayan yerdə saxlanılmalıdır.

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

Kentron ilə yanaşı hər hansı digər dərman vasitəsi qəbul edilərsə, bu barədə həkimi və ya əczaçını məlumatlandırmaq lazımdır.

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

Aparılan klinik araşdırmalar zamanı preparatın hər hansı teratogen təsirinin aşkar edilməsinə baxmayaraq, Kentron hamiləlik və laktasiya dövründə yalnız mütləq göstəriş olduqda və həkim nəzarəti altında istifadə edilə bilər.

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

Xüsusi diqqət və sürətli psixomotor reaksiya tələb edən peşə üzrə çalışan şəxslərdə preparatın istifadəsinə məhdudiyət yoxdur.

### **İstifadə qaydası və dozası**

Tabletlər: gündə 2-3 tablet daxilə qəbul edilir.

Oral flakonlar: gündə 1-2 flakon möhtəviyyatı daxilə qəbul edilir.

Ampullar: gündə 1 ampul əzələdaxili və ya venadaxili yavaş perfuziya üsulu ilə yeridilir.

Doza və müalicə müddəti həkim tərəfindən göstərişə əsasən təyin olunur.

### **Əlavə təsirləri**

Bütün digər dərman vasitələrində olduğu kimi Kentronun da istifadəsi zamanı müəyyən əlavə təsirlər müşahidə edilə bilər. Ümumiyyətlə, preparata tolerantlıq yaxşıdır.

Lakin hər hansı bir əlavə təsir müşahidə edilərsə, həkimə müraciət etmək lazımdır.

**Doza həddinin aşılması**

Doza həddinin aşılması halında mədə-bağırsaq traktından sorulmayan maddələri təmizləmək üçün simptomatik tədbirlər görmək lazımdır. Pasiyent nəzarət altında saxlanılmalıdır.

**Buraxılış forması**

KENTRON® 100 mq + 100 mq tabletlər. 20 tablet PVX blisterlərdə içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

KENTRON® 150 mq + 150 mq oral məhlul. 10 ml oral məhlul, flakonda (xüsusi polistirol konteynerdə) . 10 flakon içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

KENTRON® 150 mq + 150 mq inyeksiya məhlulu üçün toz və həlledici. 5 ədəd içərisində toz olan ampul və 5 ədəd içərisində 5 ml həlledici olan ampul içlik vərəqə ilə xüsusi polistirol konteynerə qablaşdırılır.

**Saxlanma şəraiti**

Saxlanması üçün xüsusi tələb yoxdur. Uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

**Yararlılıq müddəti**

KENTRON® 100 mq + 100 mq tablet – 3 il.

KENTRON® 150 mq + 150 mq oral məhlul – 3 il.

KENTRON® 150 mq + 150 mq inyeksiya məhlulu üçün toz və həlledici – 3 il.

Yararlılıq müddəti açılmamış və düzgün saxlanılan dərman vasitəsinə aid edilir.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

**Aptekdən buraxılma şərti**

Resept əsasında buraxılır.

**İstehsalçı****Tabletlər**

ISTITUTO DE ANGELI S.r.l.

Località Prulli n. 103/C – 50066 Reggello (FI), İtaliya.

**Oral məhlul**

Pharmatis.

BP 20 F–60190 Estrees Saint Denis – Fransa.

**İnyeksiya məhlulu üçün toz və həlledici**

Biologici Italia Laboratories S.r.l.

Via Filippo Serpero, 2 - 20060 Masate (Milano), İtaliya.

ALFASIQMA S.p.A..

Via Enrico Fermi, 1 - 65020 Alanno (PE), İtaliya.

**Marketing üzrə səlahiyyətli sahibkar**

Polifarma S.p.A. - Viale Dell'Arte, 69 - 00144 ROMA, İtaliya.