

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
МИНЗДРАВ РОССИИ  
ЛП - 007391-140921  
ИНСТРУКЦИЯ  
по медицинскому применению лекарственного препарата  
СОГЛАСОВАНО

**Даптен-ЛФ**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование препарата:** Даптен-ЛФ

**Международное непатентованное или группировочное наименование:**

тетраметилтетраазабициклооктандион.

**Лекарственная форма:** таблетки.

**Состав:**

Дозировка 300 мг

В одной таблетке содержится:

*действующее вещество:* тетраметилтетраазабициклооктандион (Транквилар®) – 300,0 мг;  
*вспомогательные вещества:* кальция стеарат - 0,62 мг, повидон (К-90) - до получения таблетки массой 309 мг.

Дозировка 500 мг

В одной таблетке содержится:

*действующее вещество:* тетраметилтетраазабициклооктандион (Транквилар®) – 500,0 мг;  
*вспомогательные вещества:* кальция стеарат - 1,03 мг, повидон (К-90) - до получения таблетки массой 515 мг.

**Описание**

Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской и риской.

**Фармакотерапевтическая группа:** другие психостимуляторы и ноотропные препараты.

**КОД АТХ:** N06BX21.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Действующее вещество лекарственного средства Даптен-ЛФ тетраметилтетраазабициклооктандион является близким по химической структуре к естественным метаболитам организма – его молекула состоит из двух метилированных фрагментов мочевины, входящих в состав бициклической структуры.

Тетраметилтетраазабициклооктандион действует на активность структур, входящих в лимбико-ретикулярный комплекс, в частности, на эмоциогенные зоны гипоталамуса, а

также оказывает действие на все 4 основные нейромедиаторные системы – ГАМК, холин-, серотонин- и адренергическую, но не оказывает периферического адrenomегативного действия.

МИНЗДРАВ РОССИИ  
ЛП - 007391-140921

СОГЛАСОВАНО

Тетраметилтетраазабициклооктандион устраниет или ослабляет беспокойство, тревогу, страх, внутреннее эмоциональное напряжение и раздражительность. Успокаивающий эффект не сопровождается миорелаксацией и нарушением координации движений. Тетраметилтетраазабициклооктандион не снижает умственную и двигательную активность, поэтому его можно применять в течение рабочего дня или учебы. Не создает приподнятое настроение, ощущения эйфории. Снотворным эффектом не обладает, но усиливает действие снотворных средств и улучшает течение сна при его нарушениях.

Тетраметилтетраазабициклооктандион облегчает или снимает никотиновую абстиненцию. Кроме успокаивающего действия оказывает ноотропное действие. Даптен-ЛФ улучшает когнитивные функции, внимание и умственную работоспособность, не стимулируя симптоматику продуктивных психопатологических расстройств – бред, патологическую и эмоциональную активность.

### **Фармакокинетика**

Тетраметилтетраазабициклооктандион хорошо (77-80%) всасывается из желудочно-кишечного тракта, до 40% принятой дозы связывается эритроцитами. Остальная часть не связывается с белками плазмы крови и находится в плазме в свободном виде, поэтому действующее вещество беспрепятственно распределяется по организму и свободно преодолевает клеточные мембранны. Максимальная концентрация действующего вещества в крови достигается через 0,5 часа после приема лекарственного средства и высокий уровень сохраняется в течение 3-4 часов, затем постепенно убывает. 55-70% принятой дозы выводится из организма с мочой, остальная часть – с калом в неизменном виде в течение суток.

Каждый объем распределения  $V_d$  тетраметилтетраазабициклооктандиона – 40,2-74 л. Действующее вещество лекарственного средства не метаболизируется и не накапливается в организме.

### **Показания к применению**

- неврозы и неврозоподобные состояния (раздражительность, эмоциональная неустойчивость, тревога, страх);
- улучшение переносимости нейролептиков и транквилизаторов с целью устранения вызываемых ими соматовегетативных и неврологических побочных эффектов;
- кардиалгия различного генеза (не связанная с ишемической болезнью сердца);

- никотиновая абстиненция (в составе комплексной терапии для уменьшения влечения к курению табака).

МИД ДРУЖБЫ

ЛП - 007391-140921

СОГЛАСОВАНО

## Противопоказания

Гиперчувствительность к действующему веществу и любым другим вспомогательным веществам.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

Применение у детей до 18 лет противопоказано в связи с отсутствием данных по эффективности и безопасности.

## С осторожностью

С осторожностью применять при нарушениях функции печени и почек, пациентам с артериальной гипотензией.

## Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Действующее вещество хорошо проникает во все ткани и жидкости организма. В связи с отсутствием адекватно контролируемых клинических исследований применения лекарственного средства в период беременности и грудного вскармливания, назначать лекарственное средство противопоказано.

## Способ применения и дозы

Принимать внутрь независимо от приема пищи, запивая достаточным количеством воды.

Риска на таблетках Даптен-ЛФ предназначена исключительно для облегчения приема одной таблетки (путем разламывания таблетки на две половинки), а не для деления таблетки на две дозы.

*Взрослые* принимают по 1 таблетке (300 и 500 мг) 2-3 раза в день. Максимальная разовая доза составляет 3 г, высшая суточная доза – 10 г. Курс для профилактики и лечения – от нескольких дней до 2-3 месяцев.

В комплексной терапии в качестве средства, снижающего влечение к курению табака – по 1-2 таблетки 3 раза в день в течение 5-6 недель.

### Особые группы пациентов

#### Пациенты пожилого возраста

Уменьшение дозы не требуется.

#### Пациенты с печеночной недостаточностью

Уменьшение дозы не требуется.

#### Пациенты с почечной недостаточностью

Коррекция дозы не изучены. У данных пациентов лекарственное средство следует назначать с осторожностью.

## *Применение у детей*

Данные о безопасности и эффективности применения лекарственного средства Даптен-ЛФ у детей и подростков до 18 лет отсутствуют.



## **Побочное действие**

Классификация частоты возникновения побочных реакций:

очень часто ( $\geq 1/10$ ); часто ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); нечасто ( $\geq 1/1000, < 1/100$ ); редко ( $\geq 1/10000, < 1/1000$ ); очень редко ( $< 1/10000$ ), включая отдельные сообщения и реакции с неизвестной частотой (не может быть рассчитана на основании доступных данных).

### ***Нарушения со стороны иммунной системы:***

*Частота неизвестна* - повышенная чувствительность.

### ***Нарушения со стороны нервной системы:***

*Редко* - головокружение;

*Частота неизвестна* – головная боль.

### ***Нарушения со стороны сердечно-сосудистой системы:***

*Редко* – понижение артериального давления.

### ***Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:***

*Редко* – диспептические расстройства (горечь во рту, тошнота, рвота, боль в животе, диарея).

### ***Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:***

*Редко* – аллергические реакции (ангионевротический отек, отек век, отек лица, отек губ, отек языка, сыпь, папулезная сыпь, зуд эритема, крапивница, отек кожи), гипергидроз.

В случае аллергической реакции следует прекратить прием препарата.

### ***Нарушения со стороны дыхательной системы:***

*Частота неизвестна* – бронхоспастические реакции, приступ бронхоспазма.

### ***Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей:***

*Частота неизвестна* – полиурия, никтурия (частое мочеиспускание в ночное время).

### ***Общие расстройства:***

*Редко* – понижение температуры тела, слабость;

*Частота неизвестна* – боли в груди, отек конечностей, локализованный отек.

### ***Нарушения со стороны обмена веществ и питания:***

*Частота неизвестна* – снижение аппетита.

Понижение артериального давления и/или понижение температуры тела (температура тела может понизиться на  $1-1,5^{\circ}\text{C}$ ) не являются причиной для отмены лекарственного средства.

Артериальное давление и температура тела нормализуется после окончания курса лечения.

## **Передозировка**

Препарат малотоксичен. Типичная клиническая картина передозировки отсутствует. Проявлений тяжелых отравлений не зарегистрированы.

МИНЗДРАВ РОССИИ  
ЛП - 007391-140921

СОГЛАСОВАНО

Могут наблюдаться *симптомы*: слабость, гипотензия, головокружение.

Известны случаи приема препарата в очень больших дозах – до 100 таблеток (30 г) за один раз. Это не оказало влияния на здоровье пациентов.

**Лечение:** проводят общепринятые меры детоксикации, в том числе промывание желудка, и симптоматическую терапию.

Специфический антидот не известен.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Лекарственное средство Даптен-ЛФ можно сочетать с нейролептиками, транквилизаторами (бензодиазепинами), снотворными средствами, антидепрессантами и психостимуляторами.

## **Особые указания**

Привыкание, психическая и физическая зависимость, синдром отмены к Даптену-ЛФ не установлены.

## **Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами**

Лекарственное средство может вызвать понижение артериального давления и слабость, что может повлиять на способность управлять транспортными средством и обслуживать механизмы. Следует соблюдать осторожность.

## **Форма выпуска**

Таблетки, 300 мг и 500 мг.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

## **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

3 года.

Не использовать после истечения срока годности.

## **Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

## **Владелец РУ**

Совместное общество с ограниченной ответственностью «Лекфарм»  
(СООО «Лекфарм»), Республика Беларусь, 223141, Минская область,

г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, комната 301.

**Производитель**

Совместное общество с ограниченной ответственностью «Лекфарм»  
(СООО «Лекфарм»), Республика Беларусь.

Минская область, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, 2а/4.

E-mail: office@lekpharm.by.

**Организация, принимающая претензии**

Совместное общество с ограниченной ответственностью «Лекфарм»  
(СООО «Лекфарм»), Республика Беларусь, 223141, Минская область,  
г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, комната 301.

Тел/факс: +375 1774 53 801;

+375 44 7188771 (включая Viber, WhatsApp)

E-mail: office@lekpharm.by.

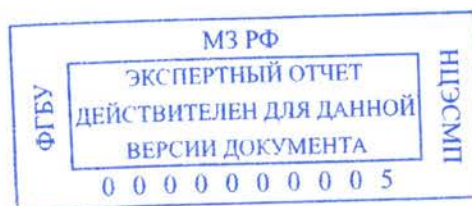
Директор СООО «Лекфарм»

МИНЗДРАВ РОССИИ

ЛП - 007391-140921

СОГЛАСОВАНО

А.В. Потапович



129735