

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
*27.02.2020* № 577  
**Реєстраційне посвідчення**  
№ UA/3866/01/01

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**КРАТАЛ**  
**(CRATAL)**

**Склад:**

*діючі речовини:* 1 таблетка містить глоду плодів екстракт густий (*Crataegiae fructus extractum spissum*) (3,0-3,3 :1), (екстрагент: етанол 70 % об/об), у перерахуванні на суху речовину – 43 мг, собачої кропиви екстракт густий (*Leonuriae herba extractum spissum*) (4,5-5,6 :1), (екстрагент: етанол 70 % об/об), у перерахуванні на суху речовину – 87 мг, таурин, у перерахуванні на 100 % суху речовину – 867 мг;

*допоміжні речовини:* целюлоза мікрокристалічна, натрію кроскармелоза, магнію стеарат, кремнію діоксид колоїдний безводний.

**Лікарська форма.** Таблетки.

*Основні фізико-хімічні властивості:* овальні таблетки від світло-сірого або світло-бурого до темно-бурого кольору, з крапленнями, з двоопуклою поверхнею.

**Фармакотерапевтична група.** Комбіновані кардіологічні засоби. Код АТХ С01Е Х.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Кратал чинить м'яку кардіотонічну, антиангінальну, антиоксидантну, антиаритмічну, антигіпоксичну, антиагрегантну та антиатерогенну дію; інгібує ренін-ангіотензинову та калікреїн-кінінову системи, процеси перекисного окиснення ліпідів, позитивно впливає на продукування циклічного аденозинмонофосфату (цАМФ). Поліпшує кровопостачання та функціональний стан міокарда, збільшує «коронарний резерв», поліпшує скорочувальну та насосну функції серцевого м'яза, зменшує артеріальний тиск та нормалізує частоту серцевих скорочень.

Кратал зменшує прояви дигіталісної інтоксикації. Підвищує працездатність, покращує настрій, чинить заспокійливу, нейропротекторну дію (усуває соматонегативні порушення – дратівливість, зміни настрою).

*Фармакокінетика.*

Компоненти препарату практично повністю всмоктуються з травного тракту. Час, за який досягається максимальна концентрація таурину та інших компонентів препарату в крові, становить 2 години. Кратал рівномірно розподіляється у тканинах і рідинах організму. Основна кількість його виводиться із сечею, період напіввиведення – 6-8 годин.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

- Нейроциркуляторна дистонія;
- у складі комбінованої терапії при:
  - хронічній ішемічній хворобі серця;
  - пострадіаційному синдромі.

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє



### **Протипоказання.**

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;
- виражені брадикардія та артеріальна гіпотензія.

### **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Потенціює антиангінальні ефекти нітратів,  $\beta$ -адреноблокаторів, антагоністів кальцію, антигіпоксантів, нейропротекторів, серцевих глікозидів. Зменшує прояви дігїталісної інтоксикації. Не слід застосовувати препарат разом з антиаритмічними засобами III класу, цизапридом.

### **Особливості застосування.**

Не слід перевищувати рекомендовані дози препарату.

Якщо під час лікування препаратом симптоми не зникають або посилюються, слід проконсультуватися з лікарем.

Якщо з'являється набряк щиколоток або ніг, виникає біль у ділянці серця, який може поширюватися в ліву руку, верхню частину живота або в ділянку шиї, або при появі задишки, необхідна НЕГАЙНА консультація лікаря.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Дотепер немає даних щодо застосування препарату у період вагітності або годування груддю.

Препарат протипоказаний для застосування у період вагітності.

За необхідності застосування препарату жінкам, які годують груддю, на період лікування годування груддю слід припинити.

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.**

На період лікування пацієнтам, які приймають Кратал, слід утримуватися від керування транспортними засобами та потенційно небезпечними механізмами.

### **Спосіб застосування та дози.**

Тривалість лікування та дозу визначає лікар індивідуально. Препарат застосовувати всередину, по 1-2 таблетки 3 рази на добу перед їдою. Курс лікування становить 3-4 тижні.

### **Діти.**

Досвіду застосування препарату для лікування дітей немає.

### **Передозування.**

*Симптоми:* реакції гіперчутливості, алергічні реакції, диспептичні реакції, загальна слабкість, відчуття втоми, запаморочення, сонливість, артеріальна гіпотензія, брадикардія.

*Лікування:* відміна препарату та проведення симптоматичної терапії.

### **Побічні реакції.**

Можливі прояви підвищеної чутливості, алергічні реакції (в тому числі гіперемія, висипи, свербіж, набрякання шкіри, кропив'янка), диспептичні явища, загальна слабкість, підвищена втомлюваність, запаморочення, сонливість, артеріальна гіпотензія, брадикардія.

У разі появи будь-яких небажаних явищ хворому необхідно звернутися до лікаря.

### **Термін придатності. 3 роки.**

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, вказаного на упаковці.

### **Умови зберігання.**

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє



**Упаковка.**

По 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці; по 60 таблеток у контейнері та пачці; по 90 таблеток у контейнері та пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

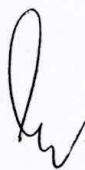
**Виробник.**

Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.

**Дата останнього перегляду.** 27.02.2020



Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Матеріал узгоджено  
23.12.19

