

**Pregnancy and breast-feeding****Pregnancy:**

It is advisable not to take this medicine during pregnancy.

If you discover that you are pregnant during the treatment, consult your physician as he only can judge the necessity to follow it.
Ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

Breast-feeding:

It is not advisable to take this medicine during lactation.

Ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

3. HOW TO TAKE STIMOL 1 g, effervescent powder for oral solution in sachet-dose?**Dosage:**

For adults and children above 6 years of age.

Adult: 3 sachets daily, in several intakes.

Children above 6 years: 2 sachets daily, in several intakes.

Way of use:

Oral use.

Dilute the contents of the sachets in a glass of water.

Duration of treatment:

Do not exceed 4 weeks of treatment.

If you have any further questions on the use of this product, ask your doctor or pharmacist.

4. POSSIBLE SIDE EFFECTS?

Like all medicines, STIMOL 1 g, effervescent powder for oral solution in sachet-dose can cause side effects, although not everybody gets them.

• Rarely, light gastric burnings at the beginning of the treatment.

If any of the side effects gets serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

5. HOW TO STORE STIMOL 1 g, effervescent powder for oral solution in sachet-dose?

Keep out of the reach and sight of children.

Expiry date

Do not use STIMOL 1 g, effervescent powder for oral solution in sachet-dose after the expiry date which is stated on the outer carton and the sachets.

Storage conditions

Store below 30°C.

Medicines should not be disposed of via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to dispose of medicines no longer required. These measures will help to protect the environment.

6. FURTHER INFORMATION

What STIMOL 1 g, effervescent powder for oral solution in sachet-dose contains?

The active substance is:

Citrulline malate*1 g

* formed *in situ* from 566.44 mg of L-citrulline and 433.56 mg of DL-malic acid.

For one sachet-dose

The other ingredients are:

Povidone, sodium bicarbonate, maltodextrine, sodic saccharine, strawberry aroma (flavouring substances, gum arabic, maltodextrine).

What STIMOL 1 g, effervescent powder for oral solution in sachet-dose looks like and contents of the pack?

This medicinal product is presented as an effervescent powder in sachet-dose. Box of 18 or 36 sachets.

HOLDER**BIOCODEX**

7 avenue Gallieni

94250 Gentilly - France

MANUFACTURER**BIOCODEX**

1 avenue Blaise Pascal

60000 Beauvais - France

This leaflet was last approved in 23/01/2008.

Detailed information about this medicine is available on the website of Afssaps (France).

42880/01



**ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату**

**СТИМОЛ®
(STIMOL®)**

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: цитруліну малат;

1 пакетик містить цитруліну малат 1 г (еквівалентно 566,44 мг L-цитруліну та 433,56 мг

DL-яблучної кислоти (Е 296);

допоміжні речовини: повідан, натрію гідрокарбонат, мальтодекстрин, сахарин натрію, ароматизатор полуничний.

Лікарська форма. Порошок шипучий для приготування орального розчину.

Білий порошок із запахом полуниці.

Назва і місцезнаходження виробника.

БІОКОДЕКС, Франція.

Юридична адреса: 7, авеню Гальєні, 94250 Жантіллі – Франція.

Адреса виробничої дільниці: 1 авеню Блез Паскаль, 60000 Бове, Франція.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що впливають на травну систему та метаболічні процеси. Амінокислоти та їх похідні. Код ATC A16A.

Цитруліну малат – це еквімолекулярна суміш яблучної кислоти та цитруліну.

Яблучна кислота стимулює цикл Кребса та активує механізм утворення енергії на клітинному рівні.

Цитрулін входить до циклу сечовини, активує утворення та виведення сечовини з організму.

Цитруліну малат швидко всмоктується у кишечнику. Максимальна концентрація досягається через

45 хвилин, перевищуючи вихідну концентрацію в 6-15 разів, і повертається до вихідного рівня через

5-6 годин. Препарат виводиться з сечою, перед цим він швидко елімінується з плазми.

Показання для застосування.

Симптоматичне лікування астенії:

- фізична астенія;

- психічна астенія;

- постінфекційна астенія;

- післяоператійна астенія;

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
 здоров'я України
 23.11.2012 № 945
Реєстраційне посвідчення
 № UA/12606/01/01

- астенія у літньому віці;
- астенія ендокринного походження (при цукровому діабеті);
- астенія у спортсменів (препарат знимає біль у м'язах та судоми, спричинені накопиченням лактату після фізичних навантажень та інтенсивних тренувань);
- вегето-судинна дистонія за гіпотонічним типом;
- алкогольно-абстинентний синдром;
- сексуальна астенія.

Протипоказання.

Гіперчутливість до будь-якого з компонентів препарату.

Особливі застереження.

Один пакетик Стимолу® містить приблизно 100 мг натрію. Це необхідно враховувати при застосуванні препарату хворим, які перебувають на безсолевій дієті. Враховуючи те, що у складі Стимолу® немає цукру, препарат можна застосовувати хворим на цукровий діабет.

Слід з обережністю застосовувати хворим на виразку шлунка або дванадцятапалої кишки. Оскільки порошок, який міститься у пакетику, є кислою речовиною, його слід розводити у склянці води або підсоложенного напою та вживати під час прийому їжі.

Застосування у період вагітності або годування грудю.

Безпека застосування не встановлена, тому не рекомендується застосовувати препарат у ці періоди.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Не впливає.

Діти. Препарат застосовують дітям віком від 6 років.

Способ застосування та дози.

Застосовують внутрішньо, попередньо розчинивши вміст пакетика у склянці води (приблизно 100 мл) або підсоложенного напою (чай, сік, компот тощо), під час прийому їжі.

Дорослим: по 1 пакетику 3 рази на добу.

Дітям віком від 6 років: по 1 пакетику 2 рази на добу.

Рекомендований курс лікування – 4 тижні.

Передозування. Не описано.

Побічні ефекти.

У рідкісних випадках – гастралгія або відчуття печіння в шлунку на початку лікування.

У разі виникнення будь-яких небажаних реакцій необхідно припинити лікування та звернутися до лікаря.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії. Невідома.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. Порошок по 1 г у пакетику. По 18 пакетиків в картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Дата останнього перегляду.



ІНСТРУКЦІЯ по медичинському примененню препарата

**СТИМОЛ®
(STIMOL®)**

УТВЕРЖДЕНО
Приказ Міністерства
здравоохранения України
23.11.2012 № 945
Регистрационное удостоверение
№ UA/12606/01/01

Состав лікарственного средства:

действующее вещество: цитруллина малат;

1 пакетик содержит цитруллина малата 1 г (эквивалентно 566,44 мг L-цитруллина и 433,56 мг DL-яблочной кислоты (E 296);

спомогательные вещества: повидон, натрия гидрокарбонат, мальтодекстрин, сахарин натрия, ароматизатор клубничный.

Лекарственная форма. Порошок шипучий для приготовления орального раствора.

Белый порошок с запахом клубники.

Название и местонахождение производителя.

БІОКОДЕКС, Франция.

Юридический адрес: 7, авеню Гальени, 94250 Жантилли – Франция.

Адрес производственной площадки: 1 авеню Блез Паскаль, 60000 Бове, Франция.

Фармакотерапевтическая группа. Средства, влияющие на пищеварительную систему и метаболические процессы. Аминокислоты и их производные. Код ATC A16A A.

Цитруллина малат – это эквимолекулярная смесь яблочной кислоты и цитруллина. Яблочная кислота стимулирует цикл Кребса и активизирует механизм образования энергии на клеточном уровне. Цитруллин входит в цикл мочевины, активизирует образование и выведение мочевины из организма.

Цитруллина малат быстро всасывается в кишечнике. Максимальная концентрация достигается через 45 минут, превышая исходную концентрацию в 6-15 раз, и возвращается к исходному уровню через 5-6 часов. Препарат выводится с мочой, перед этим он быстро элиминируется из плазмы.

Показания к применению.

Симптоматическое лечение астении:

- физическая астения;
- психическая астения;
- постинфекционная астения;
- послеоперационная астения;
- астения в пожилом возрасте;
- астения эндокринного происхождения (при сахарном диабете);
- астения у спортсменов (препарат снимает мышечную боль и судороги, вызванные накоплением лактата после физических нагрузок и интенсивных тренировок);

- вегето-сосудистая дистонія по гіпотонічному типу;
- алкогольно-абстинентний синдром;
- сексуальна астенія.

Противопоказания.

Гіперчутливість к якому-либо з компонентів препарата.

Особые предосторожения.

Один пакетик Стимола® содержит примерно 100 мг натрия. Это необходимо учитывать при применении препарата больным, находящимся на бессолевой диете. Учитывая то, что в составе Стимола® нет сахара, препарат можно применять больным с сахарным диабетом. Следует с осторожностью применять пациентам с язвенной болезнью желудка или двенадцатиперстной кишки. Поскольку порошок, содержащийся в пакетике, является кислым веществом, его следует разводить в стакане воды или подслащенного напитка и принимать во время еды.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Безопасность применения не установлена, поэтому не рекомендуется применение в эти периоды.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами.

Не влияет.

Дети. Препарат применяют детям в возрасте от 6 лет.

Способ применения и дозы.

Применяют внутрь, предварительно растворив содержимое пакетика в стакане воды (приблизительно 100 мл) или подслащенного напитка (чай, сок, компот и др.) во время еды.

Взрослым: по 1 пакетику 3 раза в сутки.
Детям старше 6 лет: по 1 пакетику 2 раза в сутки.
Рекомендуемый курс лечения – 4 недели.

Передозировка. Не описана.

Побочные эффекты.

В редких случаях – гастралгия или ощущение жжения в желудке в начале лечения.

В случае возникновения любых нежелательных реакций необходимо прекратить лечение и обратиться к врачу.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.

Не выявлено.

Срок годности. 3 года.

Условия хранения.

Хранить при температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка. Порошок по 1 г в пакетике. По 18 пакетиков в картонной коробке.

Категория отпуска. Без рецепта.

Дата последнего пересмотра.