

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ**

**ИНСТРУКЦИЯ**

по применению лекарственного препарата для медицинского применения  
**КЛИМАЛАНИН®**

**Регистрационный номер:** ЛС-002630

**Торговое наименование лекарственного препарата:** Клималанин®

**Лекарственная форма:** таблетки

**Состав на 1 таблетку**

*Действующее вещество:*

Бета-аланин .....400 мг

*Вспомогательные вещества:*

Магния стеарат.....8,0 мг

Глицерина пальмитил стеарат.....31,2 мг

Гидратированный кремний.....36 мг

Крахмал пшеничный.....304,80 мг

**Описание**

Плоскоцилиндрические белые таблетки

**Фармакотерапевтическая группа**

Противоклимактерическое средство

**Код АТХ:** [G01CX]

**Фармакологические свойства**

Бета-аланин является аминокислотой. Противодействует резкому высвобождению гистамина, но не обладает антигистаминной активностью благодаря отсутствию блокады H1-рецепторов. Бета-аланин имеет прямое воздействие на кожную периферическую вазодилатацию, которая обуславливает вегетативные «приливы», ощущение тепла, жара, головную боль. На физиологическом уровне вазомоторные «приливы» обусловлены активностью терморегуляторных центров в гипоталамусе, приводящей к периферической кожной вазодилатации. Это следствие реакций, происходящих при нарушении баланса церебральных нейротрансмиттеров, наступающем после прекращения секреции гормонов

яичниками. Препарат способствует насыщению периферических рецепторов нейротрансмиттеров, которые участвуют в этом процессе.

**Показания для применения**

«Приливы» в период менопаузы.

**Противопоказания для применения**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Повышенная чувствительность или непереносимость глютена (в связи с наличием в составе препарата пшеничного крахмала).

**Способ применения и дозы**

Препарат применяют внутрь.

1-2 таблетки ежедневно. Доза может быть увеличена до 3 таблеток в день.

Длительность лечения – 5–10 дней до исчезновения «приливов». При возобновлении симптомов следует провести повторный курс лечения.

#### **Передозировка**

Случаи передозировки препарата не зарегистрированы. В случае передозировки препарата проводить симптоматическую терапию.

#### **Побочные эффекты**

Очень редко: кожные аллергические реакции (зуд, сыпь).

Очень редко: проходящие парестезии, как правило, в конечностях.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Клинически значимых взаимодействий препарата с другими лекарственными средствами не выявлено.

#### **Особые указания**

Привыкания к препарату нет, курс лечения может быть назначен на протяжении всего периода вазомоторных клинических нарушений.

#### **Влияние на способность управлять автомобилем и другими транспортными средствами**

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять автомобилем и другими транспортными средствами.

#### **Форма выпуска**

Таблетки 400 мг.

*Стр. 3*

ЛС-002630-190816

10 таблеток в блистере (ПВХ-алюминий), 3 блистера помещены в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

15 таблеток в блистере (ПВХ-алюминий), 2 блистера помещены в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

#### **Срок годности**

3 года. Не использовать по истечении срока годности.

#### **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25° С.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта

#### **Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:**

Лаборатории Бушара – Рекордати

70, авеню дю Женераль де Голль, иммебль «Ле Вельсон», 92800 Пюто, Франция

#### **Производитель:**

Лаборатории Бушара – Рекордати

70, авеню дю Женераль де Голль, иммебль «Ле Вельсон», 92800 Пюто, Франция

#### **Адрес места производства:**

Парк Мекатроник, 03410

Сен-Виктор, Франция

#### **Организация, принимающая претензии:**

ООО «Русфик», Россия.

123610 г. Москва,

Краснопресненская наб., д. 12  
тел.: +7 (495) 225-80-01,  
факс: +7 (495) 258-20-07  
E-mail: [info@rusfic.com](mailto:info@rusfic.com)