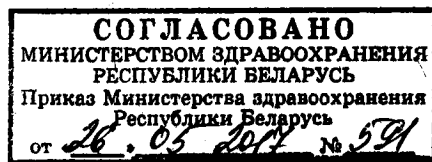


## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА.

**ВАЛИДОЛ®  
(VALIDOL®)**

**Общая характеристика:**

*основные физико-химические свойства:* таблетки плоскоцилиндрической формы с фаской и риской, белого или желтовато-белого цвета, с характерным запахом ментола. На поверхности таблеток допускаются серые вкрапления и налет порошка сахарной пудры.

**Состав лекарственного средства:**

*действующее вещество:* 1 таблетка содержит раствора ментола в ментиловом эфире кислоты изовалериановой 0,06 г;

*вспомогательные вещества:* сахар измельченный (пудра), кальция стеарат.

**Форма выпуска.** Таблетки подъязычные.

**Код классификации лекарственного средства.**

Прочие комбинации лекарственных средств для лечения заболеваний сердца.

Код ATC C01E X.

**Международное непатентованное название**

Отсутствует.

**Фармакологические свойства.**

Препарат оказывает седативное действие, обладает умеренным рефлекторным сосудорасширяющим действием, обусловленным раздражением чувствительных нервных окончаний.

**Показания к применению.**

Применяют в комплексной терапии при неврастении и функциональной кардиалгии. Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

**Способ применения и дозировка.**

Препарат назначают взрослым по 1 таблетке под язык до ее полного рассасывания.

Принимают по 1 таблетке 2-3 раза в сутки. Кратность и продолжительность приема определяется в зависимости от эффективности лечения.

При отсутствии или недостаточной выраженности терапевтического эффекта в ближайшие 5-10 минут после приема препарата необходимо обратиться к врачу для назначения другой терапии.

**Побочное действие.**

Возможно развитие аллергических реакций (сыпь, зуд, крапивница, ангионевротический отек), тошноты, изжоги, слезотечения, головокружения, сонливости, снижения артериального давления.

Контактная аллергия на ментол может сопровождаться появлением жжения и изъязвлений в полости рта, лихеноидных высыпаний. Аллергические реакции на ментол могут сопровождаться головной болью, брадикардией, мышечным тремором, атаксией, анафилактическим шоком, эритематозной кожной сыпью. Частота неизвестна.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

**Противопоказания.**

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- выраженная артериальная гипотензия
- острый инфаркт миокарда;
- детский возраст до 18 лет;
- пациентам с эпилепсией и судорожным синдромом в анамнезе (включая фебрильные судороги).

*С осторожностью:* желудочно-пищеводный рефлюкс, грыжа пищеводного отверстия диафрагмы, воспалительные и язвенные заболевания желудочно-кишечного тракта, бронхиальная астма, склонность к бронхоспазму и ларингоспазму.

**Передозировка.**

В случае передозировки возможны головная боль, тошнота, диарея, образование ректальных язв, желудочно-кишечные расстройства, нарушения ритма сердца, снижение артериального давления, дыхательные расстройства, атаксия, возбуждение, эпилептические судороги, потеря сознания и другие нарушения со стороны центральной нервной системы. В случае передозировки необходимо отменить препарат. Лечение симптоматическое.

**Меры предосторожности.**

Если во время приема лекарственного средства симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния необходимо обратиться к врачу.

В случае, если боль в области сердца не проходит после приема лекарственного средства, необходимо исключить острый коронарный синдром. Необходима немедленная медицинская помощь при возникновении боли в области сердца с иррадиацией в руку, верхнюю часть живота, шею, или в случае развития дыхательной недостаточности (например, одышка).

Лекарственное средство содержит сахар. Пациентам с непереносимостью фруктозы, глюкозо-галактозной мальабсорбцией или дефицитом сахаразы-изомальтазы не следует принимать этот препарат.

Одна таблетка содержит 1,158 г сахара, что необходимо учитывать пациентам с сахарным диабетом.

*Применение в период беременности или кормления грудью.*

Применение во время беременности и кормления грудью не рекомендовано в связи с отсутствием достаточных данных.

*Дети.*

Применение у детей в возрасте до 18 лет не рекомендовано в связи с отсутствием достаточных данных.

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

При приеме препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами.**

Исследования по оценке взаимодействия не проводились. В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

**Условия хранения и срок годности.**

Хранить в защищенном от влаги месте при температуре от 8°C до 15 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.



6488 - 2017

Срок годности. 2 года.

Не применять препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска.** Без рецепта.

**Упаковка.** По 10 таблеток в блистере из пленки полимерной бесцветной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

**Информация о производителе:** ПАО «Фармак». Украина, 04080, г. Киев, ул. Фрунзе, 63.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь