

Листок-вкладыш – информация для пациента

**МОКСОНИДИН-ЛФ, 0,2 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

**МОКСОНИДИН-ЛФ, 0,4 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

Действующее вещество: моксонидин

**Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

### Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат МОКСОНИДИН-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата МОКСОНИДИН-ЛФ
3. Прием препарата МОКСОНИДИН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата МОКСОНИДИН-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

### **1. Что из себя представляет препарат МОКСОНИДИН-ЛФ, и для чего его применяют**

Лекарственный препарат МОКСОНИДИН-ЛФ содержит в качестве действующего вещества моксонидин. Моксонидин является антигипертензивным средством (средством, снижающим артериальное давление) с центральным механизмом действия.

#### **Показания к применению**

Лекарственный препарат МОКСОНИДИН-ЛФ применяется у взрослых для лечения артериальной гипертензии (повышенного артериального давления).

#### **Способ действия препарата МОКСОНИДИН-ЛФ**

Моксонидин активизирует определенные рецепторы центральной нервной системы (имидазолиновые рецепторы), что приводит к снижению системного сосудистого сопротивления и артериального давления.

**Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.**

### **2. О чем следует знать перед приемом препарата МОКСОНИДИН-ЛФ**

#### **Противопоказания**

**Не принимайте препарат МОКСОНИДИН-ЛФ, если:**

- у Вас аллергия на моксонидин или на любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- у Вас ранее наблюдался ангионевротический отек (тяжелая аллергическая реакция);

У Вас диагностирован синдром слабости синусового узла или синоатриальная блокада (нарушение работы сердца);

- у Вас тяжелая печеночная недостаточность;
- у Вас выраженная брадикардия (снижение частоты сердечных сокращений покоя до значения менее 50 уд/мин);
- у Вас диагностирована атриовентрикулярная блокада II и III степени (нарушения работы сердца);
- у Вас острая или хроническая сердечная недостаточность;
- Вы кормите ребенка грудью;
- у Вас наследственная непереносимость галактозы, дефицит лактазы или глюкозо-галактозная мальабсорбция;
- детский возраст до 18 лет.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата МОКСОНИДИН-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

**Лекарственный препарат следует принимать с осторожностью при наличии следующих заболеваний или состояний:**

- атриовентрикулярная блокада I степени (нарушение работы сердца);
- заболевания коронарных артерий – сосудов, снабжающих сердце кровью (в т.ч. ишемическая болезнь сердца, нестабильная стенокардия, ранний постинфарктный период);
- заболевания периферического кровообращения (в т.ч. перемежающаяся хромота, синдром Рейно);
- эпилепсия;
- болезни Паркинсона (заболевание головного мозга, которое затрудняет двигательную активность и вызывает психические нарушения, расстройства сна, боли и другие проблемы со здоровьем);
- депрессия;
- глаукома (хроническое заболевание глаз, сопровождающееся снижением зрения);
- умеренная почечная недостаточность (клиренс креатинина 30-60 мл/мин, креатинин сыворотки 105-160 мкмоль/л);
- беременность.

Во время лечения Вам необходимо регулярно контролировать артериальное давление.

Были зафиксированы случаи атриовентрикулярной блокады (нарушения работы сердца) различной степени тяжести у пациентов, принимающих моксонидин. Связь между приемом препарата и нарушением работы сердца не может быть полностью исключена. Необходимо сообщать лечащему врачу о любых беспокоящих Вас симптомах во время приема лекарственного препарата.

Если Вы одновременно принимаете лекарственные препараты, которые относятся к группе  $\beta$ -адреноблокаторов (например, атенолол, бисопролол, метопролол и т.д.) сообщите об этом лечащему врачу. В случае необходимости отмены приема  $\beta$ -адреноблокаторов и препарата МОКСОНИДИН-ЛФ сначала отменяют  $\beta$ -адреноблокаторы и лишь через несколько дней МОКСОНИДИН-ЛФ.

В настоящее время нет подтверждений того, что прекращение приема препарата приводит к повышению артериального давления. Однако не рекомендуется прекращать прием препарата резко, следует постепенно уменьшать дозу препарата под контролем лечащего врача в течение двух недель.

У пациентов пожилого возраста может быть повышен риск развития сердечно-сосудистых осложнений вследствие применения препаратов, снижающих давление, поэтому Ваш врач назначит прием препарата с минимальной дозы.

### **Дети и подростки**

Лекарственный препарат МОКСОНИДИН-ЛФ противопоказан детям и подросткам младше 18 лет.

### **Другие препараты и препарат МОКСОНИДИН-ЛФ**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты:

- другие препараты для снижения артериального давления (усиление антигипертензивного эффекта);
- трициклические антидепрессанты – препараты для лечения депрессии (например, amitриптилин, клопирамин);
- анксиолитики – препараты, которые принимают для снижения уровня тревоги, страха и психоэмоционального напряжения;
- этанол;
- седативные (успокоительные) и снотворные препараты;
- производные бензодиазефина (например, диазепам, феназепам, оксазепам и т.д.).

### **Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### **Беременность**

Лекарственный препарат МОКСОНИДИН-ЛФ может быть назначен в период беременности только после тщательной оценки Вашим лечащим врачом соотношения риска и пользы, когда польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

#### **Грудное вскармливание**

Лекарственный препарат МОКСОНИДИН-ЛФ противопоказан в период грудного вскармливания.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

В связи с тем, что моксонидин может вызвать сонливость и головокружение, необходимо воздержаться от управления транспортными средствами и занятий, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

## **3. Прием препарата МОКСОНИДИН-ЛФ**

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### **Рекомендуемая доза**

Обычная начальная доза моксонидина составляет 0,2 мг в сутки в один прием, предпочтительнее в утренние часы.

При недостаточности терапевтического эффекта Ваш врач может увеличить дозу после 3 недель терапии до 0,4 мг в сутки за 2 приема или однократно.

Максимальная разовая доза составляет 0,4 мг. Максимальная суточная доза, которую следует разделить на 2 приема, составляет 0,6 мг.

#### **Особые группы пациентов:**

**Пациенты с нарушением функции почек**

У пациентов, находящихся на гемодиализе, начальная доза составляет 0,2 мг в сутки. В случае необходимости и при хорошей переносимости доза может быть увеличена до 0,4 мг в сутки.

Пациентам с почечной недостаточностью рекомендуется осторожный подбор дозы, особенно в начале лечения. Начальная доза моксонидина должна составлять 0,2 мг в сутки. В случае необходимости и при хорошей переносимости, доза может быть увеличена до 0,4 мг в сутки у пациентов с умеренной почечной недостаточностью (клиренс креатинина более 30 мл/мин, но менее 60 мл/мин) и до 0,3 мг\* в сутки у пациентов с тяжелой почечной недостаточностью (клиренс креатинина менее 30 мл/мин).

\* Препарат МОКСОНИДИН-ЛФ не выпускается в дозировке 0,3 мг. Поэтому для обеспечения дозировки моксонидина 0,3 мг необходимо применение препаратов других производителей в соответствующей дозировке.

### **Дети**

Моксонидин не рекомендуется для применения у детей и подростков младше 18 лет, в связи с отсутствием данных о безопасности и эффективности применения.

### **Путь и (или) способ введения**

Для приема внутрь.

Таблетки следует принимать независимо от приема пищи, запивая достаточным количеством жидкости.

### **Если Вы приняли препарата МОКСОНИДИН-ЛФ больше, чем следовало**

Если Вы приняли препарата МОКСОНИДИН-ЛФ больше, чем следовало, немедленно обратитесь за медицинской помощью. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

Симптомами передозировки могут быть: головная боль, седативный эффект, сонливость, сильное снижение артериального давления, головокружение, астения (сильная усталость и слабость), брадикардия (снижение частоты сердечных сокращений), сухость во рту, рвота, усталость, боль в животе, угнетение дыхания и нарушение сознания. Возможны также кратковременное повышение артериального давления, тахикардия (увеличение числа сердечных сокращений) и гипергликемия (повышение уровня сахара в анализах крови).

### **Если Вы забыли принять препарат МОКСОНИДИН-ЛФ**

Если Вы забыли принять дозу препарата, не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную. Примите следующую запланированную дозу в обычное время.

**При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.**

## **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Немедленно прекратите прием препарата и обратитесь за медицинской помощью, если у Вас возникла любая из следующих нежелательных реакций, которые могут быть серьезными:**

- сыпь, зуд, отек лица, губ, языка или горла, затрудненное дыхание или глотание, потеря сознания. Данные симптомы могут быть признаком аллергических реакций (реакций гиперчувствительности, ангионевротического отека).

#### **Другие нежелательные реакции**

**Очень часто (могут возникать у более чем 1 человека из 10):**

- сухость во рту;

**Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):**

- головная боль;
- вертиго (головокружение);
- сонливость;
- кожная сыпь;
- зуд;
- диарея (жидкий стул);
- тошнота, рвота, диспепсия (расстройство пищеварения);
- бессонница;
- боль в спине;
- астения (сильная слабость и усталость).

**Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):**

- обморок;
- выраженное снижение артериального давления;
- ортостатическая гипотензия (снижение артериального давления);
- брадикардия (снижение частоты сердцебиения);
- ангионевротический отек (тяжелая аллергическая реакция);
- нервозность;
- звон в ушах;
- боль в области шеи;
- периферические отеки (отеки рук и/или ног).

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### **Российская Федерация**

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

109012, Москва, Славянская площадь, д.4, стр.1.

Тел.: +7 800 550-99-03

Электронная почта: [pharm@roszdravnadzor.gov.ru](mailto:pharm@roszdravnadzor.gov.ru)

Сайт: <https://www.roszdravnadzor.gov.ru>

#### **Республика Беларусь**

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037, Минск, Товарищеский пер., 2а

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

Сайт: <https://www.rceth.by>

#### **Республика Казахстан**

ГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  
г. Астана, район Байконыр, ул. А.Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)  
Электронная почта: farm@dari.kz  
Сайт: <http://www.ndda.kz>

## 5. Хранение препарата МОКСОНИДИН-ЛФ

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не принимайте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке после слов «Годен до:».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить в оригинальной упаковке (блистер в картонной пачке) для защиты от света при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## 6. Содержимое упаковки и прочие сведения

### Препарат МОКСОНИДИН-ЛФ содержит

Действующим веществом является: моксонидин.

МОКСОНИДИН-ЛФ, 0,2 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка содержит 0,2 мг моксонидина.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: кросповидон (тип В), магния стеарат, лактозы моногидрат; пленочная оболочка розовая, состоящая из: поливиниловый спирт частично гидролизованный, титана диоксид E171, макрогол 4000, тальк, краситель железа оксид красный E172, краситель железа оксид желтый E172.

МОКСОНИДИН-ЛФ, 0,4 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка содержит 0,4 мг моксонидина.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: кросповидон (тип В), магния стеарат, лактозы моногидрат; пленочная оболочка красная, состоящая из: поливиниловый спирт частично гидролизованный, титана диоксид E171, макрогол 4000, тальк, краситель железа оксид красный E172, краситель железа оксид желтый E172, краситель железа оксид черный E172.

### Внешний вид препарата МОКСОНИДИН-ЛФ и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

МОКСОНИДИН-ЛФ, 0,2 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

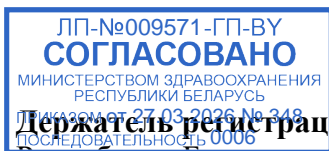
Круглые таблетки двояковыпуклой формы, покрытые пленочной оболочкой светлорозового цвета.

МОКСОНИДИН-ЛФ, 0,4 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Круглые таблетки двояковыпуклой формы, покрытые пленочной оболочкой красновато-коричневого цвета.

По 10 или 15 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По две, три или шесть контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток; по две или четыре контурные ячейковые упаковки по 15 таблеток вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.



СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ  
от 28.03.2025 № 8398  
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002)

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Республика Беларусь.

СООО «Лекфарм».

223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by.

**За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:**

#### **Российская Федерация**

Автономная некоммерческая организация «Национальный научный центр Фармаконадзора».

143026, г. Москва, Большой бульвар, д. 42, строение 1.

Тел.: 8 800 777-86-04 (круглосуточно).

Электронная почта: adversereaction@drugsafety.ru.

#### **Республика Беларусь**

СООО «Лекфарм»

Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by.

#### **Республика Казахстан**

Представительство СООО «Лекфарм» в Республике Казахстан

050000, г. Алматы, Бостандыкский район, проспект Аль-Фараби 7.

БЦ «Нұрлы Тау», корпус 4а, офис 55.

Тел. 8(727)-3110454, тел. 24/7: +77013285139.

Факс 8(727)-3110455.

Электронная почта: baikenova@lekpharm.by.

#### **Листок-вкладыш пересмотрен:**

#### **Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза:  
<http://eec.eaeunion.org/>.