



Инструкция по медицинскому применению листок-вкладыш

Моксодин®

0,2 мг, таблетки, покрытые оболочкой

0,4 мг, таблетки, покрытые оболочкой

Действующее вещество: моксонидин

Перед применением данного препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки.
- 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.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша:

1. Что из себя представляет препарат Моксодин® и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Моксодин®.
3. Применение препарата Моксодин®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Моксодин®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ МОКСОДИН И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Лекарственный препарат Моксодин содержит моксонидин.

Фармакотерапевтическая группа: Антигипертензивные препараты. Антиадренергические средства центрального действия. Агонисты имидазолиновых рецепторов.

Моксонидин является антигипертензивным средством.

Моксодин® применяется у взрослых для снижения артериального давления (гипертония). Он работает, заставляя кровеносные сосуды расслабляться и расширяться, что помогает снизить артериальное давление.

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

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА МОКСОДИН®

Не применяйте препарат Моксодин® если у вас:

- аллергия на моксонидин или любые другие компоненты препарата, перечисленные в

разделе 6;

- снижена частота сердечбиений из-за сердечных заболеваний, которые называются «синдром слабости синусового узла», «атриовентрикулярная блокада 2-й или 3-й степени»;
- сердечная недостаточность.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Моксодин® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если:

- у вас сердечное заболевание, которое называется «атриовентрикулярная блокада 1-й степени»;
- у вас тяжелое заболевание артерий сердца (ишемическая болезнь сердца) или нестабильная сердечная боль (стенокардия);
- у вас проблемы с почками (вашему врачу необходимо будет скорректировать дозировку);
- у вас депрессия.

Никогда не прекращайте лечение резко, а постепенно уменьшайте дозировку.

Пожилые люди могут быть более чувствительны к сердечно-сосудистым эффектам антигипертензивных лекарственных средств. Таким образом, лечение следует начинать с низкой дозы и увеличение дозы следует проводить осторожно, чтобы предотвратить возникновение серьезных нежелательных реакций.

Моксодин® содержит лактозу. Если у вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

Дети и подростки

Моксодин® не следует применять у детей и подростков до 18 лет из-за отсутствия данных по безопасности и эффективности.

Другие препараты и препарат Моксодин®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о приеме в настоящее время или в недавнем прошлом других лекарственных препаратов, или если вы планируете принимать другие лекарственные препараты, в том числе, препараты, отпускаемые без рецепта.

В частности, сообщите своему врачу или работнику аптеки, если вы принимаете какие-либо из этих препаратов:

- другие препараты, понижающие артериальное давление. Моксодин® может усилить действие этих препаратов;
- препараты для лечения депрессии, такие как имипрамин или амитриптилин;
- транквилизаторы, седативные средства или таблетки для сна, такие как бензодиазепины;
- бета-адреноблокаторы (см. подраздел «Продолжительность терапии», раздел 3);
- Моксодин® выводится из организма почками в результате процесса, который называется «канальцевая секреция». Препараты, которые выводятся почками таким же образом, могут повлиять на работу препарата Моксодин®.

Препарат Моксодин® с пищей, напитками и алкоголем

Таблетки можно принимать как во время еды, так и без нее.

Не употребляйте алкоголь, когда вы принимаете Моксодин®, потому что это может привести к усилению седативного действия лекарственных препаратов на спиртовой основе. Воздержитесь от управления транспортными средствами и работы с опасными механизмами из-за снижения концентрации внимания. Избегайте употребления алкогольных напитков и лекарственных препаратов, содержащих спирт.

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата Моксодин® проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Беременность

Как правило ваш врач посоветует вам прекратить принимать Моксодин® и подберет для вас другой препарат.

Кормление грудью

Моксодин® проникает в грудное молоко. Прекратите грудное вскармливание в период

лечения препаратом Моксодин® или посоветуйтесь с лечащим врачом о подборе лекарственного препарата, прием которого позволит сохранить грудное вскармливание.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Во время лечения моксонидином у вас может появиться сонливости и головокружение. В этом случае проконсультируйтесь с врачом перед тем, как водить автомобиль или пользоваться какими-либо механизмами.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА МОКСОДИН®

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

Рекомендуемая доза

Рекомендуемая доза составляет одну таблетку 0,2 мг в день, утром.

Ваш врач может увеличить дозу до 0,6 мг в день. Если ваш врач сказал вам принимать 0,6 мг в день, эту дозу следует разделить на два приема (0,4 мг утром и 0,2 мг вечером или 0,2 мг утром и 0,4 мг вечером). Не превышайте 0,4 мг на дозу.

Дети и подростки

Моксодин® не следует применять у детей и подростков до 18 лет из-за отсутствия данных по безопасности и эффективности.

Пациенты с нарушением функции почек

Ваш врач может посоветовать вам принять более низкую дозу, если у вас проблемы с почками. У пациентов с умеренной почечной недостаточностью (клубочковая фильтрация от 30 до 60 мл/мин) или тяжелой почечной недостаточностью (клубочковая фильтрация от 15 до 30 мл/мин), начальная доза – 0,2 мг в сутки. При необходимости и хорошей переносимости дозировка может быть увеличена до 0,4 мг в день у пациентов с умеренной почечной недостаточностью. У пациентов, находящихся на гемодиализе, суточная доза составляет 0,2 мг. При необходимости и при хорошей переносимости дозировка может быть увеличена до 0,4 мг в сутки.

Пациенты с нарушением функции печени

У пациентов с легкой и умеренной печеночной недостаточностью дозировка соответствует рекомендованной для взрослых пациентов.

Путь и способ введения

Проглотите таблетку, запив ее достаточным количеством воды. Старайтесь принимать таблетки каждый день в одно и то же время. Таблетки можно принимать как во время еды, так и без нее.

Продолжительность терапии

Продолжайте принимать таблетки до тех пор, пока врач не решит, что вам нужно отменить прием. Если вам необходимо прекратить прием, ваш врач будет постепенно уменьшать дозы в течение нескольких недель. Если вы принимаете несколько препаратов от высокого артериального давления (например, бета-адреноблокаторы), ваш врач скажет вам, какой препарат следует прекратить в первую очередь.

Если Вы приняли большее количество препарата Моксодин®, чем следовало

Применяйте Моксодин® в соответствии с рекомендациями лечащего врача или в дозах, указанных в листке-вкладыше к препарату.

Возможные симптомы передозировки

Головная боль, желание спать (седативный эффект, сонливость), выраженное снижение артериального давления (гипотония), головокружение, усталость, замедленное сердцебиение (брадикардия), сухость во рту, рвота и боль в животе. В случае значительной передозировки рекомендуется особенно внимательно следить за нарушением сознания и угнетением дыхания. Возможно также кратковременное повышение артериального давления, учащенное сердцебиение (тахикардия), высокий уровень глюкозы в крови (гипергликемия).

Неотложные мероприятия

Если вы приняли больше таблеток, чем предусмотрено, сообщите об этом своему врачу или



обратитесь в больницу.

Если Вы забыли принять Моксодин®

Если вы забыли принять дозу, примите ее, как только вспомните. Однако, если близко время приема следующей таблетки, не принимайте пропущенную дозу. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать дозу, которую вы забыли принять.

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

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

При приеме препарата могут возникать следующие 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):

– проблемы со сном (бессонница);

– головная боль, головокружение, сонливость;

– понос, тошнота, рвота, неприятные ощущения в области желудка (диспепсия);

– сыпь, зуд;

– слабость;

– боль в пояснице.

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

– повышенная возбудимость;

– обморок;

– шум в ушах;

– отек лица, губ или рта (ангионевротический отек);

– отеки;

– сниженная частота сердечных сокращений (брадикардия);

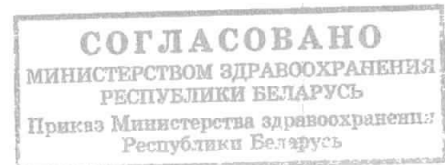
– боль в области шеи;

– низкое кровяное давление, в том числе низкое кровяное давление, когда вы встаете.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше.

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.



5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА МОКСОДИН®

Храните препарат в недоступном и незаметном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат при температуре не выше 25°C.

Проконсультируйтесь с работником аптеки о том, как утилизировать ненужный лекарственный препарат. Эти меры способствуют защите окружающей среды.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Моксодин® содержит

Действующим веществом препарата является моксонидин.

1 таблетка Моксодин® 0,2 мг содержит 0,2 мг моксонидина.

1 таблетка Моксодин® 0,4 мг содержит 0,4 мг моксонидина.

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, повидон К 30, натрия

крахмалгликолят (тип А), магния стеарат, лактоза моногидрат, оболочка Опадрай II белый: поливиниловый спирт, макрогол, тальк, титана диоксид.

Внешний вид препарата Моксодин® и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые оболочкой белого цвета, цилиндрические, двояковыпуклые.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки ПВХ и фольги алюминиевой. По 2 или 3 контурные ячейковые упаковки в картонной пачке с инструкцией по применению.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Условия отпуска из аптек

Лекарственный препарат Моксодин® отпускается по рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Рубикон», Республика Беларусь,

210002, г. Витебск, ул. М.Горького, 62Б,

тел/факс: +375 (212) 36-37-06, тел.: +375 (212) 36-47-77,

e-mail: secretar@rubikon.by

Данный листок-вкладыш пересмотрен

06/2022

