

Листок-вкладыш – информация для пациента**Винпоцетин форте, 10 мг, таблетки**

Действующее вещество: винпоцетин

Перед приёмом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нём содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его ещё раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- 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.
- Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что собой представляет препарат Винпоцетин форте и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед приёмом препарата Винпоцетин форте.
3. Приём препарата Винпоцетин форте.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Винпоцетин форте.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО СОБОЙ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Винпоцетин форте содержит в своём составе действующее вещество винпоцетин. Винпоцетин форте применяют для лечения определённых состояний, связанных с нарушением кровообращения в головном мозге, для уменьшения психической и неврологической симптоматики, а также для лечения или облегчения симптомов некоторых заболеваний органов зрения и слуха, связанных с недостаточностью кровообращения.

2. О ЧЁМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЁМОМ ПРЕПАРАТА ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ

Не принимайте препарат Винпоцетин форте:

- если известно о наличии у Вас аллергии на винпоцетин или любые другие компоненты этого лекарственного препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас острая фаза геморрагического церебрального инсульта (кровоизлияние в головном мозге), тяжёлая ишемическая болезнь сердца (недостаточное обеспечение тканей сердца кислородом и питательными веществами), тяжёлые формы аритмии;
- если Вы беременны или кормите грудью;
- если Вы женщина детородного возраста, которая не использует надёжную контрацепцию;

- если Вы младше 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Проконсультируйтесь со своим лечащим врачом до начала приёма препарата Винпоцетин форте, если у Вас наблюдаются перечисленные ниже состояния (симптомы); возможно, Ваш лечащий врач примет ряд необходимых мер (например, назначит Вам дополнительное лечение или будет контролировать Ваше состояние более часто):

- если у Вас в анамнезе синдром удлинённого QT (нарушение электрической реполяризации сердца). Рекомендуется ЭКГ-контроль;
- если Вы принимаете препараты, которые способствуют удлинению интервала QT (антиаритмические, противомикробные (макролиды, фторхинолоны, флуконазол), антидепрессанты, противорвотные препараты).

Дети и подростки

Препарат Винпоцетин форте противопоказан у детей и подростков до 18 лет.

Другие препараты и препарат Винпоцетин форте

Сообщите своему лечащему врачу, если Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Обязательно сообщите своему лечащему врачу, если Вы одновременно принимаете препараты, содержащие альфа-метилдопу (для снижения кровяного давления), препараты, влияющие на центральную нервную систему, а также препараты для разжижения крови (антикоагулянтная терапия) или препараты для лечения нерегулярного сердечного ритма (антиаритмическая терапия).

Беременность и грудное вскармливание

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

Если Вы женщина детородного возраста, которая не использует надёжную контрацепцию, принимать препарат Винпоцетин форте не следует.

Не принимайте препарат Винпоцетин форте в период беременности и грудного вскармливания.

Перед тем как принимать любой лекарственный препарат, проконсультируйтесь с врачом.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследования по оценке влияния на управление автомобилем и на работу с механизмами не проводились. В случае возникновения зрительных расстройств, головокружения и других нарушений со стороны нервной системы необходимо воздержаться от потенциально опасных видов деятельности, которые требуют повышенной концентрации внимания и скорости психомоторных реакций.

Препарат Винпоцетин форте содержит лактозу

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приёмом данного лекарственного препарата.

3. ПРИЁМ ПРЕПАРАТА ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Взрослые:

Обычные дозы составляют 10 мг 3 раза в сутки (30 мг в сутки).

Пациенты с нарушением функции печени или почек

Коррекция дозы у пациентов с почечной и печёночной недостаточностью не требуется.

Дети

Препарат Винпоцетин форте противопоказан детям и подросткам до 18 лет.

Путь и способ введения

Внутрь.

Принимать препарат Винпоцетин форте после еды.

Риска не предназначена для деления таблетки на равные доли.

Если Вы приняли препарата Винпоцетин форте больше, чем следовало

Если Вы по ошибке приняли большую дозу лекарственного препарата, чем было рекомендовано, то Вам следует незамедлительно сообщить об этом своему лечащему врачу или обратиться в ближайшее отделение больницы.

Если Вы забыли принять препарат Винпоцетин форте

Если Вы пропустили приём дозы, примите следующую дозу в назначенное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать дозу, которую Вы забыли принять.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

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

- гиперхолестеринемия (повышение концентрации холестерина в крови);
- головная боль, головокружение;
- сниженное давление;
- дискомфорт в животе, сухость во рту, тошнота.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- снижение содержания в крови клеток различных типов, включая тромбоциты и лейкоциты (лейкопения, тромбоцитопения);
- снижение аппетита, анорексия;
- сахарный диабет;
- бессонница, нарушение сна, беспокойство;

- головокружение;
- расстройство вкуса (дисгевзия);
- ступор;
- снижение силы мышц в правой или левой половине тела (гемипарез);
- сонливость, амнезия;
- отёк диска зрительного нерва;
- гиперacusия (нарушение слуха), ухудшение слуха различной степени (гипоacusия), шум в ушах;
- ишемия/инфаркт миокарда, стенокардия напряжения;
- снижение частоты сердечного ритма (брадикардия), учащённое сердцебиение (тахикардия), экстрасистолия, сердцебиение;
- повышенное артериальное давление;
- приливы;
- тромбоз (воспаление стенок вен с формированием тромба);
- боль в животе, запор, диарея, диспепсия, рвота;
- покраснение кожи (эритема), повышенное потоотделение (гипергидроз), зуд, крапивница, сыпь;
- астения, слабость, ощущение жара;
- повышение артериального давления, повышение уровня триглицеридов в крови;
- депрессия сегмента ST на электрокардиограмме;
- снижение/повышение количества эозинофилов;
- изменение активности «печёночных» ферментов.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- анемия, агглютинация эритроцитов;
- гиперчувствительность;
- эйфория, депрессия;
- произвольные ритмичные колебательные движения части тела (тремор), судороги;
- гиперемия конъюнктивы (воспаление слизистой оболочки глаза);
- аритмия, фибрилляция предсердий;
- колебания артериального давления;
- нарушение глотания (дисфагия);
- стоматит;
- дерматит;
- дискомфорт в грудной клетке, гипотермия;
- повышение/снижение числа лейкоцитов;
- снижение числа эритроцитов;
- укорочение протромбинового времени;
- повышение массы тела.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в этом листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о любых нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Министерства здравоохранения Республики Беларусь

Адрес: 220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

Тел/факс: + 375 (17) 242-00-29

Эл. почта: rcpl@rceth.by

<https://www.rceth.by>

Республика Кыргызстан

720044, г. Бишкек, ул. 3-я линия, 25

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики

Телефон: + 996 (312) 21-92-88

Электронная почта: dlsmi@pharm.kg

Сайт: <https://www.pharm.kg>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ

Храните лекарственный препарат в недоступном для ребёнка месте так, чтобы ребёнок не мог его увидеть.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке (картонной пачке) и на контурной ячейковой упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Храните препарат в оригинальной упаковке (пачка картонная) для защиты от света при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или как бытовые отходы. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препарата, который больше не потребуется. Данные меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Винпоцетин форте содержит

- Действующее вещество: винпоцетин. Одна таблетка содержит 10 мг винпоцетина.
- Прочие ингредиенты (вспомогательные вещества):
 - Лактозы моногидрат
 - Целлюлоза микрокристаллическая
 - Магния стеарат



Тальк
Повидон
Картофельный крахмал

Внешний вид препарата Винпоцетин форте и содержимое упаковки

Винпоцетин форте, 10 мг, таблетки.

Таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета, плоскоцилиндрические, с фаской и риской.

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

3 или 6 контурных ячейковых упаковок с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»

222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64

тел/факс + 375 (177) 73-56-12, + 375 (177) 73-11-56

Эл. почта: market@borimed.com

Данный листок-вкладыш пересмотрен:

26.01.2023

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Евразийского Экономического Союза <http://www.eurasiancommission.org>.