

Листок-вкладыш – информация для пациента

Моксонидин-АМ, 0,2 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Моксонидин-АМ, 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-АМ, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Моксонидин-АМ.
3. Прием препарата Моксонидин-АМ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Моксонидин-АМ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Моксонидин-АМ, и для чего его применяют

Препарат Моксонидин-АМ содержит в качестве действующего вещества моксонидин. Препарат Моксонидин-АМ относится к группе антигипертензивных лекарственных препаратов. Он вызывает расслабление стенки кровеносных сосудов и расширяет их просвет, что способствует снижению артериального давления.

Показания к применению

Препарат Моксонидин-АМ показан к применению у взрослых в возрасте от 18 лет для лечения артериальной гипертензии (повышенного артериального давления).

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Моксонидин-АМ

Противопоказания

Не принимайте препарат Моксонидин-АМ, если у Вас:

- аллергия на моксонидин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- синдром слабости синусового узла;
- атриовентрикулярная блокада 2-й или 3-й степени;
- брадикардия (частота сердечных сокращений в покое менее 50 ударов/мин);
- сердечная недостаточность.

Если Вы не уверены, что из вышеперечисленного имеет к Вам отношение, посоветуйтесь с

лечащим врачом, прежде чем принимать данный препарат.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Моксонидин-АМ проконсультируйтесь с лечащим врачом, если у Вас:

- атриовентрикулярная блокада 1-й степени;
- проблемы с сердцем, такие как стенокардия или боль в груди в состоянии покоя;
- заболевания почек, в этом случае лечащий врач может скорректировать дозу.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам (или Вы не уверены), проконсультируйтесь с лечащим врачом, прежде чем принимать препарат Моксонидин-АМ.

Не рекомендуется резко прекращать лечение моксонидином. Дозу препарата следует уменьшать постепенно в течение двух недель.

При одновременном применении с бета-адреноблокаторами (препаратами, снижающими артериальное давление и частоту сердечных сокращений) и необходимости их отмены, лечащий врач может сначала отменить бета-адреноблокаторы и лишь через несколько дней назначить препарат Моксонидин-АМ.

Если Вы человек пожилого возраста, у Вас может быть повышен риск развития сердечно-сосудистых осложнений вследствие применения препаратов, снижающих артериальное давление. В связи с этим лечащий врач может рекомендовать начать лечение препаратом Моксонидин-АМ с минимальной дозы.

Дети и подростки

Препарат Моксонидин-АМ не применяется у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

Другие препараты и препарат Моксонидин-АМ

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

Обязательно сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете:

- препараты для снижения артериального давления. Препарат Моксонидин-АМ может усиливать действие этих препаратов;
- антидепрессанты (препараты для лечения депрессии), такие как имипрамин или амитриптилин;
- транквилизаторы, седативные или снотворные препараты, такие как бензодиазепины;
- бета-адреноблокаторы (см. раздел 3 «Если Вы прекратили прием препарата Моксонидин-АМ»);
- глибенкламид (препарат для снижения уровня сахара в крови), так как может снизиться эффективность лечения данным препаратом.

Моксонидин выводится из организма почками путем процесса, который называется «канальцевой секрецией». Другие препараты, которые выводятся почками таким же образом, могут повлиять на действие моксонидина.

Если Вы применяете какой-либо из препаратов в приведенном выше списке, лечащий врач может изменить дозы этих препаратов или назначить Вам другое лечение.

Препарат Моксонидин-АМ с пищей, напитками и алкоголем

Препарат следует принимать независимо от приема пищи.

Не принимайте алкоголь во время лечения препаратом Моксонидин-АМ. Алкоголь может усиливать действие моксонидина.

Беременность и грудное вскармливание

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

или работником аптеки.

Если Вы беременны или думаете, что забеременели, лечащий врач может отменить прием препарата Моксонидин-АМ и рекомендовать Вам принимать другой препарат. Моксонидин не следует принимать при беременности, за исключением случаев крайней необходимости.

Проконсультируйтесь с лечащим врачом перед началом приема препарата Моксонидин-АМ, если Вы кормите грудью или планируете кормить грудью. Моксонидин выделяется в грудное молоко. Лечащий врач посоветует Вам принимать другой препарат, если Вы продолжите кормление грудью, или предложит Вам отменить грудное вскармливание.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Вы можете почувствовать сонливость или головокружение во время приема препарата Моксонидин-АМ. Это следует учитывать при управлении транспортными средствами и работе с механизмами.

Препарат Моксонидин-АМ содержит лактозу

Если лечащий врач сообщил, что у Вас непереносимость некоторых сахаров, перед приемом данного препарата обратитесь к лечащему врачу.

3. Прием препарата Моксонидин-АМ

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

Рекомендуемая доза

Доза препарата подбирается лечащим врачом индивидуально и зависит от тяжести заболевания, от Вашего состояния и сопутствующей терапии.

Рекомендуемая начальная доза моксонидина обычно составляет 0,2 мг в сутки, утром.

После 3 недель терапии при недостаточности терапевтического эффекта лечащий врач может увеличить дозу моксонидина до 0,4 мг в сутки. Данную дозу можно принимать за один (утром) или два (утром и вечером) приема.

Если спустя следующие 3 недели терапевтический эффект по-прежнему не достигнут, лечащий врач может увеличить дозу до 0,6 мг в сутки. Данную 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).

Максимальная разовая доза моксонидина составляет 0,4 мг. Максимальная суточная доза составляет 0,6 мг.

Если у Вас есть нарушения функции почек, лечащий врач рассмотрит необходимость коррекции дозы препарата.

Применение у детей и подростков

Препарат Моксонидин-АМ не применяется у детей и подростков в возрасте до 18 лет. Данные о дозировании отсутствуют.

Способ применения

Для приема внутрь. Независимо от приема пищи.

Проглатывайте таблетки целиком, запивая стаканом воды. Старайтесь принимать таблетки в одно и то же время ежедневно. Это поможет Вам не забыть о приеме препарата.

Если Вы приняли препарата Моксонидин-АМ больше, чем следовало

Если Вы приняли больше препарата Моксонидин-АМ, чем назначено, следует обратиться к лечащему врачу или в учреждение здравоохранения, так как Вам может потребоваться медицинская помощь. У Вас могут появиться следующие симптомы: головная боль, сонливость, седативный эффект, гипотензия (падение артериального давления), брадикардия (замедление сердечного ритма), вертиго (головокружение), астения, сухость во рту, тошнота

(рвота), чувство усталости, слабость и боль в животе.

Если Вы забыли принять препарат Моксонидин-АМ

Если Вы забыли принять препарат, примите его, как только вспомните, но, если подошло время приема следующей дозы, не принимайте пропущенную дозу.

Не принимайте двойную дозу препарата, чтобы компенсировать пропущенную.

Если Вы прекратили прием препарата Моксонидин-АМ

Продолжайте принимать препарат Моксонидин-АМ до тех пор, пока лечащий врач не отменит прием. Если Вам будет необходимо прекратить прием, лечащий врач начнет снижать дозу постепенно в течение нескольких недель. Если Вы принимаете более одного препарата для снижения артериального давления, лечащий врач скажет Вам, прием какого препарата следует прекратить в первую очередь. Это необходимо для того, чтобы Ваш организм постепенно приспосабливался к изменениям.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите прием препарата Моксонидин-АМ и немедленно обратитесь к лечащему врачу или в учреждение здравоохранения, если у Вас возникнут следующие нежелательные реакции, так как Вам может потребоваться срочная медицинская помощь:

- отек лица, губ или рта (ангионевротический отек), который может возникать нечасто (не более чем у 1 человека из 100).

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Моксонидин-АМ

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

- сухость во рту.

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

- головная боль, головокружение (вертиго), сонливость;
- диарея, тошнота, рвота, диспепсия (расстройство желудка);
- сыпь, зуд;
- астения (слабость);
- боль в спине;
- бессонница.

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

- замедление сердечного ритма (брадикардия);
- шум в ушах;
- обморок;
- низкое артериальное давление, в том числе снижение артериального давления при вставании (гипотензия, включая ортостатическую гипотензию);
- отеки рук или ног (периферические отеки);
- боль в шее;
- повышенная возбудимость.

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.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Тел./факс: +375 17 242 00 29

Адрес электронной почты: rcpl@rceth.by

Сайт: www.rceth.by

5. Хранение препарата Моксонидин-АМ

Храните препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните в оригинальной упаковке (блистер) для защиты от влаги при температуре не выше 25 °С.

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

6. Содержимое упаковки и дополнительные сведения

Препарат Моксонидин-АМ содержит

Действующим веществом является моксонидин.

Моксонидин-АМ, 0,2 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 0,2 мг моксонидина.

Моксонидин-АМ, 0,4 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 0,4 мг моксонидина.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: кросповидон тип В, магния стеарат, лактозы моногидрат;

оболочка пленочная для дозировки 0,2 мг: поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), макрогол, тальк;

оболочка пленочная для дозировки 0,4 мг: поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), макрогол, тальк, железа оксид желтый (E172), железа оксид красный (E172), железа оксид черный (E172).

Внешний вид препарата Моксонидин-АМ и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Моксонидин-АМ, 0,2 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, круглые, двояковыпуклые.

Моксонидин-АМ, 0,4 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

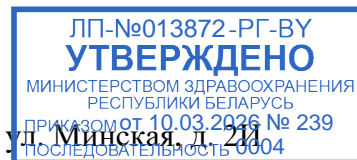
Таблетки, покрытые пленочной оболочкой розового цвета, круглые, двояковыпуклые.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По три контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Категория отпуска лекарственного препарата

Препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель



Республика Беларусь

ООО «АмантисМед», 223141, Минская обл., Логойский р-н, г. Логойск, ул. Минская, д. 2И

Тел./факс: +375 1774 25 286

Адрес электронной почты: office@amantismed.by

За любой информацией о препарате следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

ООО «АмантисМед»

223141, Минская обл., Логойский р-н, г. Логойск, ул. Минская, д. 2И

Тел./факс: +375 1774 25 286

Адрес электронной почты: office@amantismed.by

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре лекарственных средств.