

# ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ - ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

ЛП-№009223-РГ-ВУ

**УТВЕРЖДЕНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ПРИКАЗОМ от 12.03.2025 № 260

ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001

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

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

Действующее вещество: моксонидин

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

*Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще 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 на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.*

## СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

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

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

Моксонидин относится к группе антигипертензивных лекарственных препаратов.

Препарат Моксонидин показан для лечения артериальной гипертензии (повышенного артериального давления). Он вызывает расслабление стенки кровеносных сосудов и расширяет их просвет, что способствует снижению артериального давления.

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

### 2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА МОКСОНИДИН

Не применяйте Моксонидин если у Вас:

- аллергия на моксонидин или к любым другим компонентам препарата, перечисленные в разделе 6;
- замедленное сердцебиение из-за нарушений работы сердца, которая называется синдром слабости синусового узла или антровентрикулярная блокада 2-й или 3-й степени;
- сердечная недостаточность;
- тяжелые нарушения функции почек (скорость клубочковой фильтрации (СКФ) <30 мл/мин, концентрация креатинина в сыворотке крови >160 мкмоль).

Не принимайте препарат Моксонидин, если к Вам относится что-либо из вышеперечисленного. Если Вы не уверены, что вышеперечисленное имеет к Вам отношение, посоветуйтесь с лечащим врачом, прежде чем принимать данный препарат.

## Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Моксонидин проконсультируйтесь с работником аптеки, если у Вас:

- нарушения работы сердца, называемая «антиовентрикулярная блокада 1-й степени»;
- проблемы с сердцем, такие как стенокардия или боль в груди в состоянии покоя;
- заболевания почек, в этом случае Ваш врач может скорректировать дозу
- депрессия.

Не рекомендуется резко прекращать лечение моксонидином.

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

## Дети и подростки

Не применяется у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

## Важная информация о некоторых компонентах лекарственного препарата

Препарат содержит:

лактозу - если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

## Другие препараты и препарат Моксонидин

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Моксонидин может влиять на действие некоторых лекарственных препаратов, а некоторые лекарственные препараты, в свою очередь, могут оказывать влияние на Моксонидин.

Сообщите врачу, если Вы применяете любой из следующих препаратов:

- препараты для снижения артериального давления. Моксонидин может усиливать действие этих препаратов;
- антидепрессанты (препараты для лечения депрессии), такие как имипрамин или амитриптилин;
- транквилизаторы, седативные или снотворные препараты, такие как бензодиазепины;
- бета-блокаторы (см. раздел 3);
- моксонидин выводится из организма почками в процессе, который называется «канальцевой секрецией». Другие препараты, которые выводятся почками таким же образом, могут повлиять на действие моксонидина.

Возможно, врач порекомендует отменить применение некоторых препаратов или изменить режим приема.

## Препарат Моксонидин с пищей, напитками и алкоголем

Препарат Моксонидин принимается независимо от приема пищи.

Не применяйте алкоголь во время лечения препаратом Моксонидин.

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.

Ваш врач может отменить прием препарата Моксонидин и посоветует Вам принимать другой лекарственный препарат. Моксонидин не следует использовать при беременности. Сообщите лечащему врачу, если Вы кормите грудью. Моксонидин не следует применять при грудном вскармливании, поскольку препарат попадает в грудное молоко. Ваш врач посоветует Вам принимать другой лекарственный препарат, если Вы продолжите кормление грудью или предложит Вам отменить грудное вскармливание.

Если Вы беременны или кормите грудью, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки, прежде чем принимать какие-либо препараты.

## Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Вы можете почувствовать сонливость или головокружение во время приема моксонидина. Это следует учитывать при выполнении вышеуказанных действий.

## 3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА МОКСОНИДИН

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

### Рекомендуемая доза и продолжительность лечения

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, предпочтительнее в утренние часы. Ваш лечащий врач может увеличить дозу моксонидина до 0,6 мг в сутки, которую следует разделить на 2 приема (0,4 мг утром и 0,2 мг вечером или 0,2 мг утром и 0,4 мг вечером).

Максимальная разовая доза составляет 0,4 мг. Лечение нельзя прекращать внезапно.

### Пациенты с нарушением функции почек

Обычно коррекции дозы не требуется. Врач может рассмотреть возможность снижения дозы или увеличения интервалов между приемами, принимая во внимание Вашу индивидуальную реакцию на препарат.

У пациентов с почечной недостаточностью средней степени 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 (см. раздел «Особые указания и меры предосторожности»).

### Применение у детей и подростков

Не применяется у детей и подростков до 18 лет.

### Способ применения

Для приема внутрь. Независимо от приема пищи.

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

### Если Вы применили препарат Моксонидин больше, чем следовало

При передозировке препарата немедленно обратитесь к врачу или приемное отделение ближайшей больницы.

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 применить препарат Моксонидин

В случае, если применение препарата было пропущено, следует принять его сразу, как только Вы вспомнили об этом. Если приближается время применения следующей дозы, необходимо принять препарат в обычное время. Не принимайте двойную дозу препарата, чтобы компенсировать пропущенный прием.

### Если Вы прекратили применение препарата Моксонидин

Продолжайте принимать Моксонидин до тех пор, пока Ваш врач не отменит прием. Если Вам будет необходимо прекратить прием, Ваш врач начнет снижать дозу постепенно в течение нескольких недель. Если Вы принимаете более одного

препарата для снижения артериального давления, Ваш врач скажет Вам, прием какого препарата следует прекратить в первую очередь. Это необходимо для того, чтобы Ваш организм постепенно приспособился к изменениям.

Всегда консультируйтесь с врачом, если Вы решили прервать лечение раньше назначенного срока.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

#### 4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Прекратите прием препарата Моксонидин и немедленно обратитесь к врачу, если Вы заметили у себя какую-либо из указанных ниже нежелательных реакций - Вам может потребоваться срочная медицинская помощь: отек лица, губ или рта (ангионевротический отек), эти реакции могут возникать не более чем у 1 человека из 100 (нечасто).

Возможные нежелательные реакции перечислены далее в зависимости от частоты их проявления.

**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, головокружение (вертиго), сонливость, диарея, тошнота, рвота, диспепсия (расстройство желудка), сыпь, зуд, астения (слабость), боль в спине, нарушение сна.

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

замедление сердечного ритма (брадикардия), шум в ушах, обморок, низкое кровяное давление, в том числе снижение кровяного давления при вставании (гипотензия, включая ортостатическую гипотензию), отек, боль в шее, повышенная возбудимость.

#### Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь ([www.rceth.by](http://www.rceth.by)) или напрямую производителю.

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

#### 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА МОКСОНИДИН

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Хранить в оригинальной упаковке (пачка картонная) для защиты от света при температуре не выше 25°C.

Храните препарат в оригинальной упаковке для защиты от света и влаги.

Срок годности – 2 года.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке и блистере.

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

## 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Действующее вещество: моксонидин

Каждая таблетка содержит 0,2 мг или 0,4 мг моксонидина.

Вспомогательные вещества:

ядро таблетки: кросповидон, повидон, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, лактоза моногидрат.

Состав оболочки Опадрай II серии 32 (F) код 240044 розовый (дозировка 0,2 мг): гипромеллоза, макрогол 4000(Полиэтиленгликоль), лактоза моногидрат, окрашивающий пигмент: титана диоксид Е171, железа оксид красный Е172, железа оксид желтый Е172.

Состав оболочки Опадрай II серии 32 (F) код 280000 белый (дозировка 0,4 мг): гипромеллоза, макрогол 4000(Полиэтиленгликоль), лактоза моногидрат, окрашивающий пигмент: титана диоксид Е171.

ЛП-№009223-РГ-ВУ

**УТВЕРЖДЕНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ПРИКАЗОМ от 12.03.2025 № 260

ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001

### Внешний вид препарата Моксонидин и содержимое упаковки

Моксонидин, 0,2 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, розового цвета, круглые, двояковыпуклые.

Моксонидин, 0,4 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, белого цвета, круглые, двояковыпуклые.

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке. 3 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (№10х3).

### Условия отпуска по рецепту

#### Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64,

тел/факс +375(177) 73 56 12, 74 42 80

электронная почта: market@borimed.com

**Данный листок-вкладыш пересмотрен:**