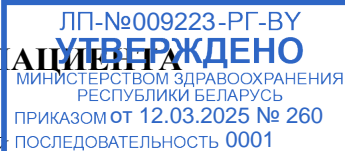


ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ - ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА



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 чем 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 антриовентрикулярная 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 лечащим врачом или работником аптеки, если у Вас:

- нарушения работы сердца, называемая «антриовентрикулярная блокада I-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.

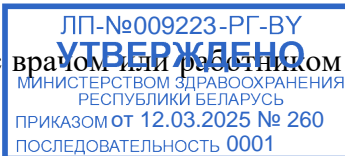
Беременность и грудное вскармливание

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 фармацевтом в аптеке, 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. Старайтесь 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. В дальнейшем прием препарата следует прекратить в первую очередь. Это необходимо для того, чтобы Ваш организм постепенно приспосабливался к изменениям. Всегда консультируйтесь с врачом, если Вы решили прервать лечение препаратом Моксонидин или прекратить 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) 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 E171, железа оксид красный E172, железа оксид желтый E172.

Состав оболочки Опадрай II серии 32 (F) код 280000 белый (дозировка 0,4 мг): гипромеллоза, макрогол 4000(Полиэтиленгликоль), лактоза моногидрат, окрашивающий пигмент: титана диоксид E171.



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: