

Листок-вкладыш – информация для пациента
Сонекс,
7,5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: зопиклон

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

1. Что из себя представляет препарат Сонекс, и для чего его применяют

Препарат содержит в своем составе зопиклон.

Препарат Сонекс относится к снотворным средствам. Установлено, что у человека зопиклон удлиняет продолжительность сна, улучшает его качество и уменьшает частоту ночных и ранних пробуждений.

Показания к применению

Препарат Сонекс используется у взрослых пациентов для кратковременного лечения бессонницы. Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Сонекс

Противопоказания

Не принимайте препарат Сонекс, если у вас:

- аллергия на зопиклон или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- нарушение нервно-мышечной регуляции, которое приводит к быстрой утомляемости и слабости мышц (миастения);
- выраженная дыхательная недостаточность;

- серьезное заболевание печени (тяжелая острая или хроническая печеночная недостаточность);
- расстройство, характеризующееся остановкой дыхания во время сна (синдром апноэ во сне);
- эпизоды комплексного поведения во время сна после приема препарата (в анамнезе);
- возраст до 18 лет;
- редко встречающаяся наследственная непереносимость галактозы, дефицит лактазы или глюкозо-галактозная мальабсорбция (из-за содержания в препарате лактозы).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Сонекс проконсультируйтесь с лечащим врачом, если:

- у вас когда-либо была алкогольная, наркотическая зависимость или зависимость от лекарственных препаратов или иных веществ;
- в настоящее время вы принимаете алкоголь, другие психотропные вещества или препараты;
- у вас имеются нарушения дыхательной функции;
- вы принимаете опиодные препараты.

Зависимость

Прием зопиклона может привести к развитию злоупотребления и/или развитию физической и психической зависимости. Риск развития зависимости возрастает с увеличением дозы и продолжительности лечения. Лекарственная зависимость может возникать при применении терапевтических доз и у пациентов, не имеющих индивидуальных факторов риска.

Случаи развития зависимости отмечались чаще у пациентов, получавших лечение зопиклоном на протяжении более 4 недель. Риск злоупотреблений и развития зависимости также выше у пациентов с психическими расстройствами и/или злоупотреблениями алкоголем или лекарственными препаратами ранее. Пациентам, злоупотребляющим алкоголем или лекарственными препаратами в настоящее время или в прошлом, применять зопиклон следует чрезвычайно осторожно.

При возникновении физической зависимости резкое прекращение лечения может вызвать развитие синдрома отмены (см. в разделе 3 «Если вы прекратили прием препарата Сонекс»).

«Рикошетная» бессонница

В ответ на отмену лечения снотворными препаратами может развиваться временный синдром, когда симптомы, приведшие к необходимости назначения седативных (снотворных) препаратов, возникают с возросшей силой.

Поскольку риск развития этого феномена выше в случае резкой отмены зопиклона, особенно после продолжительного лечения, необходимо снижать дозу препарата постепенно в соответствии с рекомендациями лечащего врача.

Привыкание

При повторном применении других снотворных препаратов может возникать некоторое снижение их эффективности. Однако при применении зопиклона в течение не более 4-х недель не наблюдалось привыкания к препарату.

Амнезия

Возможно развитие антероградной амнезии (нарушение памяти о событиях, произошедших после приема препарата), особенно при прерывании сна или после значительного промежутка времени между приемом препарата и отходом ко сну.

Для снижения риска развития антероградной амнезии необходимо:

- принимать таблетку непосредственно перед отходом ко сну;
- обеспечить достаточную продолжительность сна в течение всей ночи (не менее 7-8 часов).

Суицидальное поведение и депрессия

Некоторые эпидемиологические исследования показали повышенную частоту суицидов и суицидальных попыток у пациентов с депрессией или без нее, которые принимали бензодиазепины или другие снотворные препараты, включая зопиклон. Однако не установлено, вызвано ли это препаратом или другими причинами. Прием зопиклона, как и других препаратов с седативным/снотворным действием, у пациентов с симптомами депрессии требует соблюдения особой осторожности. Если у вас возникают суицидальные

мысли, то как можно скорее обратитесь к врачу для получения медицинской консультации. Проявление ранее существовавшей депрессии возможно в период применения зопиклона. В связи с тем, что бессонница может быть симптомом депрессии, то, в случае сохранения бессонницы, следует проконсультироваться с врачом с целью выявления возможной депрессии.

Другие психические и парадоксальные реакции

Некоторые люди, получающие лечение зопиклоном, могут испытывать проблемы с психическим здоровьем, такие как беспокойство, агитация (двигательное беспокойство, сопровождающееся возбуждением, тревогой и страхом), раздражительность, агрессия, делирий (помрачение сознания), бред, гневливость, кошмарные сновидения, галлюцинации, отклонения в нормальном поведении и другие нежелательные поведенческие реакции. В случае возникновения подобных нежелательных реакций вам следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. Более вероятно развитие этих реакций у пациентов пожилого возраста.

Пациенты пожилого возраста

Если вы пациент пожилого возраста, вам следует с осторожностью применять зопиклон из-за риска развития седации и/или миорелаксирующего эффекта, что может увеличить риск падений с последствиями, которые часто являются тяжелыми у пациентов пожилого возраста, а также из-за повышенной частоты поведенческих расстройств.

Пациенты пожилого возраста, пациенты с нарушением функции почек

Накопление зопиклона после длительного применения у пожилых пациентов или пациентов с нарушениями функции почек не наблюдалось. Однако перед применением препарата проконсультируйтесь с врачом, если вы в пожилом возрасте или у вас имеется нарушение функции почек. В этом случае врач может уменьшить дозу препарата.

Сомнамбулизм (лунатизм) и связанное с ним поведение

Прием зопиклона может вызывать лунатизм (хождение во сне) или другое необычное поведение (например, вождение автомобиля, прием пищи, разговоры по телефону и т.д.), когда вы еще не полностью проснулись. На утро вы можете не помнить о том, что делали ночью. Этот эффект может возникнуть вне зависимости от того, употребляли ли вы алкоголь или принимали другие препараты, которые вызывают сонливость, совместно с зопиклоном. Если с вами произошло что-либо из вышеперечисленного, то немедленно прекратите лечение препаратом Сонекс и обратитесь к своему лечащему врачу.

Пациенты с нарушениями дыхательной функции

Так как снотворные препараты обладают способностью угнетать активность дыхательного центра головного мозга, следует соблюдать осторожность при применении зопиклона у пациентов с нарушениями дыхательной функции (см. раздел 4). Перед началом применения препарата сообщите врачу о том, что у вас имеются нарушения дыхания.

Риски при одновременном применении с опиоидами

Одновременное применение опиоидов с бензодиазепинами или другими седативными/снотворными лекарственными препаратами, включая зопиклон, может приводить к седации, угнетению дыхания, коме и летальному исходу. В связи с этими рисками одновременное применение опиоидов и бензодиазепинов возможно только у тех пациентов, у которых неэффективно альтернативное лечение. Сообщите врачу о том, что вы принимаете опиоиды перед началом применения препарата Сонекс (см. в разделе 2 «Другие препараты и препарат Сонекс»).

Если врач принимает решение об одновременном применении зопиклона и опиоидов, то он назначит вам наименьшие эффективные дозы с минимальной продолжительностью одновременного применения, тщательно контролируя ваше состояние на предмет развития признаков и симптомов угнетения дыхания и седации.

Психомоторные нарушения

Изменения психомоторных функций могут возникать в течение нескольких часов после приема препарата.

Как и другие седативные/снотворные препараты, зопиклон обладает угнетающим действием на центральную нервную систему (ЦНС). Риск развития психомоторных нарушений, включая нарушения способности управлять транспортными средствами, увеличивается:

- если зопиклон принимается в течение 12 часов до выполнения действий, требующих концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций;
- при применении зопиклона в дозах, превышающих рекомендуемые;
- при совместном применении зопиклона с другими средствами, угнетающими ЦНС, алкоголем или лекарственными препаратами, увеличивающими концентрацию зопиклона в крови (см. в разделе 2 «Другие препараты и препарат Сонекс»).

После приема зопиклона, в особенности в течение первых 12 часов после его приема, вам следует воздерживаться от занятий опасными видами деятельности, требующими концентрации внимания или быстроты психомоторных реакций (такими как работа с механизмами или управление транспортными средствами).

Воздействие химического вещества (использование лекарственных препаратов в криминальных целях)

Было доказано, что быстрое наступление седации в сочетании с амнестическими свойствами зопиклона, особенно при одновременном приеме алкоголя, вводимыми потерпевшему без его ведома, вызывает недееспособность и таким образом облегчает преступные действия (что может быть опасным).

Препарат Сонекс применяется только по назначению врача. Не передавайте свой препарат Сонекс другим людям, потому что это может причинить им вред. Храните препарат в безопасном месте, чтобы защитить его от кражи.

Дети и подростки

Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 18 лет, поскольку эффективность и безопасность у детей до 18 лет не установлены.

Другие препараты и препарат Сонекс

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

Следующие препараты могут усилить действие препарата Сонекс:

- препараты для лечения психических расстройств (нейролептики);
- препараты для лечения эпилепсии (противосудорожные);
- другие снотворные препараты;
- препараты для лечения депрессии;
- препараты для лечения тревоги (транквилизаторы);
- успокоительные препараты (седативные препараты);
- антидепрессанты с седативным эффектом, такие как amitриптилин, доксерин, миансерин, миртазапин, тримипрамин;
- некоторые препараты для лечения умеренной и сильной боли (наркотические анальгетики);
- препараты, применяемые в хирургии (анестетики);
- препараты для лечения сенной лихорадки, крапивницы или других аллергий, которые могут вызвать сонливость (седативные антигистаминные препараты).

Следующие препараты могут увеличить вероятность возникновения нежелательных реакций при совместном применении с препаратом Сонекс. Чтобы снизить этот риск ваш лечащий врач может принять решение о снижении дозы препарата Сонекс:

- некоторые антибиотики, например, кларитромицин или эритромицин;
- некоторые препараты для лечения грибковых инфекций, например, кетоконазол, итраконазол;
- препараты для лечения ВИЧ-инфекции (ритонавир);

– опиоиды. Совместное применение опиоидов и зопиклона увеличивает риск сонливости, затрудненного дыхания, комы и смерти. Строго соблюдайте рекомендации врача по дозировке препарата.

Следующие препараты могут снизить эффективность препарата Сонекс:

- некоторые препараты для лечения эпилепсии (карбамазепин, фенобарбитал, фенитоин);
- антибиотик рифампицин;
- препараты зверобоя.

Препарат Сонекс с пищей, напитками и алкоголем

Не употребляйте алкоголь во время лечения препаратом Сонекс. Алкоголь может усилить действие зопиклона, что может вызвать нарушение дыхания и трудности с пробуждением.

Беременность и грудное вскармливание

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

Беременность

Применение препарата Сонекс не рекомендуется во время беременности. При применении зопиклона во время беременности существует риск возникновения патологий развития у ребенка. Некоторые исследования показали, что у новорожденных может быть повышен риск возникновения расщелины губы и неба («заячья губа»). После применения зопиклона во 2-ом и/или 3-ем триместре беременности могут наблюдаться снижение подвижности плода и изменчивость сердечного ритма плода. Если принимать зопиклон в конце беременности или во время родов, у вашего ребенка могут возникнуть мышечная слабость, падение температуры тела, трудности с кормлением (что может привести к снижению массы тела новорожденного), угнетение дыхания. Если препарат длительно принимать на поздних сроках беременности, у вашего ребенка может развиться физическая зависимость и он может быть подвержен риску развития симптомов «отмены». В этом случае новорожденный должен находиться под пристальным наблюдением в послеродовой период.

Кормление грудью

Не принимайте препарат Сонекс, если вы кормите ребенка грудью или планируете начать грудное вскармливание. Это связано с тем, что небольшие количества препарата могут попасть в грудное молоко.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Как и другие препараты, которые используются при проблемах со сном, препарат Сонекс может вызвать замедление нормальной работы вашего мозга (угнетение центральной нервной системы). Риск психомоторных нарушений, включая способность к вождению транспортных средств, увеличивается, если вы приняли препарат:

- менее чем за 12 часов до выполнения действий, требующих умственного напряжения;
- в дозах, превышающих рекомендуемые;
- совместно с другим препаратом, который угнетает центральную нервную систему, или же с другим препаратом, который повышает уровень зопиклона в крови, или употребили алкоголь.

Не занимайтесь опасными видами деятельности, где требуется умственное напряжение, например, вождение транспортных средств или работа с механизмами после приема препарата Сонекс, особенно в течение 12 часов после приема.

Препарат Сонекс содержит лактозу. Если у вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного препарата.

Препарат Сонекс содержит натрий. Данный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на 1 таблетку, то есть по сути не содержит натрий.

3. Прием препарата Сонекс

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или

работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Ваш врач назначит вам самую низкую эффективную дозу.

Препарат следует принимать однократно непосредственно перед отходом ко сну и не повторять прием в течение одной и той же ночи.

Взрослые в возрасте до 65 лет

Рекомендуемая доза – 1 таблетка (7,5 мг) 1 раз в сутки перед отходом ко сну. Не следует превышать дозу 7,5 мг.

Риска предназначена исключительно для разламывания с целью облегчения проглатывания, а не для деления на равные дозы.

Особые группы пациентов

Пациенты пожилого возраста (старше 65 лет)

Рекомендуемая суточная доза составляет 3,75 мг*. В исключительных случаях Ваш врач может увеличить дозу до 7,5 мг.

Пациенты с нарушениями функции печени

В начале лечения рекомендуемая суточная доза составляет 3,75 мг. Врач может в дальнейшем увеличить суточную дозу до 7,5 мг.

Пациенты с дыхательной недостаточностью

В начале лечения рекомендуемая суточная доза составляет 3,75 мг*. Врач может в дальнейшем увеличить суточную дозу до 7,5 мг.

Пациенты с нарушениями функции почек

В начале лечения рекомендуемая суточная доза составляет 3,75 мг*. Врач может в дальнейшем увеличить суточную дозу до 7,5 мг.

* Следует учитывать, что препарат Сонекс, 7,5 мг не обеспечивает дозировку 3,75 мг. При необходимости применения дозы 3,75 мг следует использовать другие препараты, обеспечивающие данную дозировку.

Применение у детей и подростков

Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 18 лет, поскольку эффективность и безопасность у детей до 18 лет не установлены.

Путь и способ введения

Принимается внутрь непосредственно перед сном. Проглотите таблетку, запив ее стаканом воды.

Необходимо обеспечить условия для непрерывного сна в течение нескольких часов. Не следует повторять прием препарата в течение одной и той же ночи.

Продолжительность терапии

Принимайте препарат Сонекс в соответствии с рекомендациями лечащего врача. Не превышайте продолжительность лечения препаратом свыше 4-х недель, включая период постепенного снижения дозы. Решение о продлении сроков лечения свыше 4-х недель принимает только врач, поскольку с увеличением продолжительности лечения риск злоупотреблений и развития зависимости возрастает.

Если вы приняли препарата Сонекс больше, чем следовало

В случае, если вы приняли препарата Сонекс больше, чем следовало, немедленно обратитесь к врачу, работнику аптеки или в приемное отделение ближайшей больницы. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш. Передозировка препарата Сонекс может быть жизнеугрожающим состоянием, особенно в случае совместного применения с другими препаратами, угнетающими ЦНС (включая алкоголь). Симптомами передозировки могут быть:

- в легких случаях – сонливость, спутанность сознания, летаргия (длительный сон);
- в тяжелых случаях – атаксия (нарушение согласованности движений мышц без мышечной слабости), мышечная слабость, снижение артериального давления, метгемоглобинемия (повышенный уровень окисленного гемоглобина в крови, неспособного транспортировать

кислород, проявляется одышкой, сердцебиением, головокружением), угнетение дыхания, кома.

Если вы забыли принять препарат Сонекс

Если вы забыли принять препарат Сонекс непосредственно перед сном, то вам не следует принимать препарат в другое время, иначе вы можете почувствовать сонливость, головокружение и спутанность сознания в течение дня.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если вы прекратили прием препарата Сонекс

Принимайте препарат в соответствии с указаниями лечащего врача. Не прекращайте прием препарата внезапно. Ваш врач сообщит вам о том, как следует снижать дозу для прекращения терапии препаратом.

Если вы прекратите принимать препарат внезапно, это может привести к возникновению «синдрома отмены», который проявляется симптомами, указанными ниже. Немедленно обратитесь к врачу, если у вас возникнут следующие симптомы:

- возобновление бессонницы;
- боль в мышцах;
- чувство тревоги;
- тремор (дрожание тела или конечностей);
- повышенная потливость;
- ажитация (двигательное беспокойство, сопровождающееся возбуждением, тревогой и страхом);
- спутанность сознания;
- головная боль;
- ощущение сердцебиения;
- учащенное сердцебиение;
- делирий (помрачение сознания);
- кошмарные сновидения;
- раздражительность;
- панические атаки;
- мышечные спазмы;
- желудочно-кишечные нарушения;
- в тяжелых случаях могут возникать: дереализация, деперсонализация, гиперacusия (патологически повышенное восприятие обычных звуков), онемение и покалывание в конечностях, гиперчувствительность к свету, шуму, физическим контактам, галлюцинации;
- в очень редких случаях возможно развитие судорожных припадков.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Нежелательные реакции зависят от дозы и индивидуальной чувствительности пациента.

Прекратите принимать препарат Сонекс и немедленно обратитесь в больницу, если у вас возникнут какие-либо из следующих симптомов:

- сыпь, зуд, отек лица, губ, рта, языка или горла, которые могут вызвать затруднения при глотании или дыхании, потеря сознания. Данные симптомы могут быть признаком аллергической реакции (ангионевротического отека, анафилактической реакции – очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000)).

При приеме препарата могут возникать следующие нежелательные реакции

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

- горький привкус во рту; остаточная сонливость (на следующий день);
- сухость во рту.

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

- ночные кошмары, поведенческое расстройство, характеризующееся чрезмерной двигательной активностью и словесной и/или физической агрессивностью (ажитация);
- головокружение, головная боль;
- тошнота;
- чувство усталости.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):

- спутанность сознания, нарушения (снижение) либидо, раздражительность, агрессивность, галлюцинации;
- потеря памяти о событиях, произошедших во время лечения (антероградная амнезия);
- укорочение дыхания, субъективное затруднение или нарушение дыхания (диспноэ);
- кожная сыпь, кожный зуд, крапивница;
- падения (особенно у пожилых пациентов).

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

- повышение активности «печеночных» трансаминаз и/или концентрации щелочной фосфатазы в крови (от слабовыраженного до умеренного).

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных оценить невозможно):

- беспокойство, помрачение сознания (делирий), бред, вспышки гнева, нервозность, отклонения в нормальном поведении (возможно сочетающиеся с амнезией) и эпизоды комплексного поведения во время сна – хождение во сне (сомнамбулизм/лунатизм) или другое необычное поведение (например, вождение автомобиля, прием пищи, разговоры по телефону и т.д.), когда вы еще не полностью проснулись; физическая и психологическая зависимость (даже при приеме терапевтических доз), синдром отмены (реакции организма, возникающие в ответ на прекращение приема или снижение дозы препарата, способного вызывать привыкание) (см. в разделе 3 «Если вы прекратили принимать препарат Сонекс»); подавленное настроение, депрессивное состояние.
- нарушение согласованности движений различных мышц при условии отсутствия мышечной слабости (атаксия), расстройства чувствительности, характеризующийся спонтанно возникающими ощущениями жжения, покалывания, ползания мурашек (парестезии), когнитивные расстройства (например, нарушение памяти, внимания, речи и т.д), нарушение координации движений;
- двоение в глазах (диплопия);
- угнетение дыхания;
- чувство дискомфорта или боли в верхней части живота (диспепсия), рвота;
- мышечная слабость.

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. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных:

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Тел.: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>



Республика Казахстан
РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий»
Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
Адрес: 010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)
Тел.: +7 (7172) 78-98-28, +7(7172) 235 135
Электронная почта: farm@dari.kz
Сайт: <http://www.ndda.kz>

Кыргызская Республика
Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве
здравоохранения Кыргызской Республики
Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-я линия, 25
Тел.: + 996 (312) 21-92-78,
Электронная почта: pharm@dlsmi.kg
Сайт: <https://dlsmi.kg>

5. Хранение препарата Сонекс

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.
Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.
Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.
Хранить в защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 °С.
Проконсультируйтесь с работником аптеки о том, как утилизировать ненужный
лекарственный препарат. Эти меры способствуют защите окружающей среды.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Сонекс содержит

Действующим веществом препарата является зопиклон. 1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой содержит 7,5 мг зопиклона.

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, тальк, кальция стеарат, натрия крахмалгликолят (тип А), лактоза моногидрат; оболочка: поливиниловый спирт, титана диоксид, макрогол 3350, тальк.

Внешний вид препарата Сонекс и содержимое упаковки

Сонекс представляет собой таблетки, покрытые пленочной оболочкой, белого цвета, круглые, с двояковыпуклой поверхностью, с риской на одной стороне.

Риска предназначена исключительно для разламывания с целью облегчения проглатывания, а не для разделения на равные дозы.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки ПВХ и фольги алюминиевой. Одну или три контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

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

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Данный листок-вкладыш пересмотрен



Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа Евразийского экономического союза <http://eec.eaeunion.org>.