



Листок-вкладыш – информация для потребителя
МОКСОНИДИН, 0,2 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
МОКСОНИДИН, 0,3 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
МОКСОНИДИН, 0,4 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой
(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 собой представляет препарат МОКСОНИДИН, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед приемом препарата МОКСОНИДИН
3. Прием препарата МОКСОНИДИН
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата МОКСОНИДИН
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. Что собой представляет препарат МОКСОНИДИН,
и для чего его применяют**

Действующее вещество – моксонидин, относится к группе лекарственных препаратов, называемых «гипотензивные средства».

МОКСОНИДИН применяют для лечения повышенного артериального давления (гипертонии). Действие моксонидина основано на расслаблении и расширении кровеносных сосудов, что помогает снизить артериальное давление.

**2. О чём следует знать перед приемом
препарата МОКСОНИДИН**

Не принимайте препарат МОКСОНИДИН, если:

- у вас аллергия на моксонидин или любые другие компоненты препарата, (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у вас заболевание сердца, характеризующееся медленным сердцебиением (синдром слабости синусового узла, атриовентрикулярная блокада 2-й или 3-й степени, брадикардия (ниже 50 ударов/мин в покое));
- у вас сердечная недостаточность;
- ваш возраст менее 18 лет.

Если что-либо из перечисленного выше относится к вам, не принимайте данный препарат. Если вы не уверены, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата МОКСОНИДИН проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если:

- у вас заболевание сердца, такое как атриовентрикулярная блокада 1-ой степени;
- у вас тяжелая ишемическая болезнь сердца или нестабильная стенокардия;
- у вас нарушена функция почек (может потребоваться коррекция дозы);
- вы принимаете бета-блокаторы;
- у вас депрессия.

Резко не прерывайте лечение, следует постепенно снижать дозу.

Дети и подростки

МОКСОНИДИН не следует принимать детям и подросткам до 18 лет в связи с отсутствием данных о безопасности и эффективности.

Другие препараты и препарат МОКСОНИДИН

Сообщите лечащему врачу о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые вы купили без назначения.

Существует риск того, что МОКСОНИДИН может взаимодействовать с некоторыми препаратами, что может приводить к нежелательным реакциям.

Сообщите врачу, если вы принимаете следующие препараты:

- другие препараты для снижения артериального давления. МОКСОНИДИН может усиливать их действие;
- препараты для лечения депрессии, такие как имипрамин или амитриптилин;
- транквилизаторы, седативные или снотворные препараты, такие как бензодиазепины;
- бета-блокаторы, возможно значительное увеличение артериального давления в случае резкого прекращения приема антигипертензивного лекарственного препарата центрального действия. Следует избегать внезапной отмены МОКСОНИДИНА (см. «Если вы прекратили прием препарата МОКСОНИДИН» в разделе 3).
- моксонидин выводится из организма почками путем канальцевой секреции. Другие препараты, которые выводятся таким же путем, могут влиять на эффект МОКСОНИДИНА.

Препарат МОКСОНИДИН с пищей, напитками и алкоголем

Препарат МОКСОНИДИН можно принимать вне зависимости от приема пищи и напитков.

Следует избегать совместного приема алкоголя и препарата МОКСОНИДИН.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

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

Не принимайте препарат МОКСОНИДИН в период беременности или грудного вскармливания, если он не назначен вам лечащим врачом.

Если беременность наступила во время приема препарата МОКСОНИДИН, немедленно прекратите прием препарата и сообщите вашему лечащему врачу.

В случае необходимости применения препарата в период грудного вскармливания кормление грудью рекомендуется прекратить.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Вы можете почувствовать головокружение или сонливость при приеме МОКСОНИДИНА. Если это произойдет, воздержитесь от управления транспортными средствами и работы с механизмами и проконсультируйтесь с врачом.

Важная информация о некоторых компонентах препарата

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

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

В состав пленочной оболочки препарата МОКСОНИДИН дозировкой 0,3 мг и 0,4 мг входят красители, которые могут вызывать аллергические реакции.

УТВЕРЖДЕНО

3. Прием препарата МОКСОНИДИН

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

Обычная начальная доза составляет 0,2 мг один раз в сутки (утром).

Ваш лечащий врач может постепенно повысить дозу до 0,4 мг в сутки, принимаемых в один или два приема (утром и вечером) или до 0,6 мг в сутки, принимаемых в два приема (утром и вечером).

Не превышайте максимальную разовую дозу 0,4 мг и максимальную суточную дозу 0,6 мг.

Если у вас имеются заболевания почек, врач может снизить дозу до 0,3 мг в сутки.

Применение у детей и подростков

Препарат МОКСОНИДИН противопоказан к применению у детей и подростков до 18 лет.

Способ применения

Препарат МОКСОНИДИН принимают независимо от приема пищи. Таблетку проглатывают целиком, запивая достаточным количеством жидкости.

По возможности принимайте препарат каждый день в одно и то же время.

Если вы приняли препарата МОКСОНИДИН больше, чем следовало

В случае если вы приняли большее количество лекарственного препарата МОКСОНИДИН, чем следовало, обратитесь к врачу или в ближайшее отделение скорой помощи/больницы. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

При передозировке могут развиться следующие симптомы: головная боль, сонливость, снижение артериального давления (гипотензия), снижение частоты сердечных сокращений (брадикардия), головокружение, сухость во рту, рвота, усталость, слабость и боль в животе.

Если вы забыли принять препарат МОКСОНИДИН

В случае пропуска приема дозы препарата, следующую дозу следует принять в обычное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу препарата.

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

Если вы прекратили прием препарата МОКСОНИДИН

Продолжайте принимать препарат до указаний вашего лечащего врача о прекращении приема. В случае необходимости прекращения приема ваш врач будет постепенно в течение нескольких недель снижать дозу препарата. Если вы принимаете несколько препаратов для снижения артериального давления (например, бета-адреноблокаторы), ваш врач укажет, какой из препаратов прекратить принимать первым.

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

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат МОКСОНИДИН может вызывать

нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Немедленно обратитесь к врачу, если вы заметили следующие симптомы серьезной нежелательной реакции – вам может потребоваться срочная медицинская помощь:

- сыпь, отек лица, губ, языка или горла с затрудненным дыханием – у вас может быть серьезная аллергическая реакция на препарат (например, ангионевротический отек).

Другие возможные нежелательные реакции

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):

- бессонница;
- головная боль, головокружение, ощущение вращения (вертиго), сонливость;
- диарея, тошнота, рвота, диспепсия;
- сыпь, зуд;
- боль в спине;
- астения (повышенная утомляемость).

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

- повышенная возбудимость;
- обморок;
- шум в ушах;
- брадикардия;
- низкое артериальное давление (включая падение артериального давления при вставании);
- боль в шее;
- отеки.

Сообщение о 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 данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через www.rceth.by. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата МОКСОНИДИН

Храните при температуре не выше 25 °C.

Храните в оригинальном блистере для защиты от влаги.

Храните в недоступном и невидном для детей месте.

Срок годности – 3 года.

Не применяйте препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Не применяйте препарат, если вы заметили, что ячейковая контурная упаковка (блестер), в которой находятся таблетки, повреждена.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат МОКСОНИДИН содержит

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Действующим веществом является моксонидин.

Каждая таблетка дозировкой 0,2 мг содержит 0,2 мг моксонидина.

Прочими вспомогательными веществами являются

- лактоза моногидрат
- повидон К-25
- кросповидон (тип А)
- магния стеарат
- оболочка пленочная Опадрай II (85F48105).

Состав оболочки пленочной Опадрай II (85F48105): поливиниловый спирт, частично гидролизованный, макрогол/полиэтиленгликоль, тальк, титана диоксид (Е171).

УТВЕРЖДЕНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

Каждая таблетка дозировкой 0,3 мг содержит 0,3 мг моксонидина.

Прочими вспомогательными веществами являются

- лактоза моногидрат
- повидон К-25
- кросповидон (тип А)
- магния стеарат
- оболочка пленочная Опадрай II (85F240151).

Состав оболочки пленочной Опадрай II (85F240151): поливиниловый спирт, частично гидролизованный, макрогол/полиэтиленгликоль, тальк, краситель желтый солнечный закат FCF алюминиевый лак (Е 110), железа оксид красный (Е172), краситель Понсо 4R алюминиевый лак (Е 124), титана диоксид (Е171).

Каждая таблетка дозировкой 0,4 мг содержит 0,4 мг моксонидина.

Прочими вспомогательными веществами являются

- лактоза моногидрат
- повидон К-25
- кросповидон (тип А)
- магния стеарат
- оболочка пленочная Опадрай II (85F230031).

Состав оболочки пленочной Опадрай II (85F230031): поливиниловый спирт, частично гидролизованный; макрогол/полиэтиленгликоль, тальк, краситель желтый солнечный закат FCF алюминиевый лак (Е 110), железа оксид красный (Е172), титана диоксид (Е171).

Внешний вид препарата МОКСОНИДИН и содержимое упаковки

МОКСОНИДИН, 0,2 мг, таблетки: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, белого или почти белого цвета, круглые, двояковыпуклые.

МОКСОНИДИН, 0,3 мг, таблетки: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, розового цвета, круглые, двояковыпуклые.

МОКСОНИДИН, 0,4 мг, таблетки: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, от оранжевого до красно-оранжевого цвета, круглые, двояковыпуклые.

По 15 или 20 таблеток в ячейковой контурной упаковке (блистере) из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги.

По 1 или 2 блистера по 15 таблеток или по 1, 2 или 3 блистера по 20 таблеток вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс:(+375 17) 220 37 16,



e-mail: medic@belmedpreparaty.com

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза
<http://eec.eaeunion.org/>

