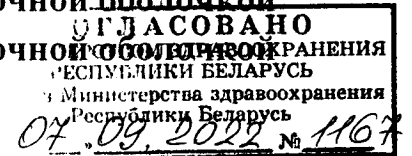


2467 Б-2022

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ****Моксонидин, 0,2 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой****Моксонидин, 0,4 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

(Моксонидин)



**Перед применением 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**

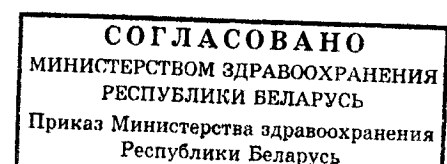
1. Что собой представляет препарат Моксонидин, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Моксонидин.
3. Применение препарата Моксонидин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Моксонидин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Препарат Моксонидин содержит в качестве действующего вещества моксонидин. 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 препарат Моксонидин, если у вас:

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

- атриовентрикулярная 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.

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

Если что-либо 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.

### Другие препараты и препарат Моксонидин

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

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

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

2467 Б-2022

Сообщите лечащему врачу, если вы принимаете какие-либо из перечисленных ниже лекарственных препаратов:

- препараты для снижения артериального давления. Моксонидин может усиливать действие этих препаратов;
- антидепрессанты (препараты для лечения депрессии), такие как имипрамин или amitриптилин;
- транквилизаторы, седативные или снотворные препараты, такие как бензодиазепины;
- бета-блокаторы (см. «Если вы прекратили прием препарата Моксонидин» в разделе 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.

#### **Моксонидин с пищей, напитками и алкоголем**

Препарат принимается независимо от приема пищи.

Не применяйте алкоголь во время лечения препаратом Моксонидин.

Алкоголь может усиливать действие моксонидина.

#### **Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки. Ваш врач может отменить прием препарата Моксонидин и посоветует вам принимать другой лекарственный препарат. Моксонидин не следует использовать при беременности.

Сообщите своему 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**

Исследования влияния лекарственного препарата на способность управлять автомобилем и другими механизмами не проводились.

Вы можете почувствовать сонливость или головокружение во время приема

<p style="text-align: center;"><b>СОГЛАСОВАНО</b> МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь</p>
---

моксонидина. Это следует учитывать при выполнении вышеуказанных действий.

### **Информация о вспомогательных веществах**

Препарат содержит лактозу. Если вам сказали, что у вас есть непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к врачу, прежде чем принимать данный лекарственный препарат.

### **3. Применение препарата Моксонидин**

Всегда принимайте препарат Моксонидин в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений проконсультируйтесь 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, предпочтительней в утренние часы. После 3 недель терапии при недостаточности терапевтического эффекта ваш лечащий врач может увеличить дозу моксонидина до 0,4 мг в сутки, которую принимают за один (утром) или два приема (утром и вечером). Если спустя следующие 3 недели терапевтический эффект по-прежнему не достигнут, вам могут увеличить дозу до 0,6 мг. Максимальная суточная доза – 0,6 мг, 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. Прием препарата следует прекращать постепенно, в течение 2 недель.

#### **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 умеренной почечной недостаточностью 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»).

#### **Дети**

Не применяется у детей и подростков до 18 лет.

#### **Способ применения**

Для приема внутрь. Независимо от приема пищи.

<p style="text-align: center;"><b>СОГЛАСОВАНО</b> МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь</p>
---

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 больше, чем следовало** следует обратиться к лечащему врачу или в лечебное учреждение, 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**

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**

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 приспособивался к изменениям.

В случае появления каких-либо вопросов, связанных с приемом данного лекарственного препарата, необходимо проконсультироваться с врачом или работником аптеки.

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам 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).

<p style="text-align: center;"><b>СОГЛАСОВАНО</b> МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь</p>
---

2467 Б-2022

**Проконсультируйтесь с лечащим врачом, если вы заметили какую-либо из указанных ниже нежелательных реакций:**

**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,

– нарушения 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, рекомендуется проконсультироваться с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

### **5. Хранение препарата Моксонидин**

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Храните препарат в оригинальной упаковке (пачка из картона) для защиты от света и влаги при температуре ниже 25 °С.

Срок годности: 3 года.

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

### **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

**Каждая таблетка препарата Моксонидин содержит:**

<p style="text-align: center;"><b>СОГЛАСОВАНО</b> МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь</p>
---

*действующее вещество:* моксонидин 0,2 мг или 0,4 мг;

*вспомогательные вещества:*

ядро таблетки:

кросповидон тип В, магния стеарат, лактоза моногидрат;

состав оболочки:

оболочка таблетки Моксонидин 0,2 мг: поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), полиэтиленгликоль (макрогол), тальк;

оболочка таблетки Моксонидин 0,4 мг: поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), полиэтиленгликоль (макрогол), тальк, железа оксид желтый (E172), железа оксид красный (E172), железа оксид черный (E172).

### **Внешний вид препарата Моксонидин и содержимое упаковки**

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

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

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.

**Условия отпуска:** по рецепту.

### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

ООО «АмантисМед»

Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская 2и

тел/факс: (+375 1774) 25 286

e-mail: office@amantismed.by

**Листок-вкладыш пересмотрен:**

<b>СОГЛАСОВАНО</b> МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь
--