

ГД №

2451Б-2022

<b>СОГЛАСОВАНО</b>	
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ	
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ	
Приказ Министерства здравоохранения	
Республики Беларусь	
от	09.10.2022 г. № 1333
КЛС №	7 от 15.09.2022

**Листок-вкладыш – информация для потребителя**

**МОКСОНИДИН,**

**таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 0,2 мг, 0,3 мг и 0,4 мг**

**Действующее вещество: 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.
- 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 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**

Действующее вещество – моксонидин, относится к группе лекарственных средств, 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 чем следует знать перед применением  
препарата МОКСОНИДИН**

**Не принимайте МОКСОНИДИН, если:**

- у вас повышенная чувствительность к моксонидину или любому иному компоненту препарата, перечисленному в разделе 6 листка-вкладыша;
- у вас заболевание сердца, характеризующееся медленным сердцебиением (синдром слабости синусового узла, атриовентрикулярная блокада 2-й или 3-й степени);
- 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 врачом, если:

- у вас заболевание сердца, такое как атриовентрикулярная блокада 1-ой степени;
- у вас тяжелая ишемическая болезнь сердца или нестабильная стенокардия;
- у вас проблемы с почками (может потребоваться коррекция дозы).

2451 Б-2022

**СОГЛАСОВАНО**  
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
 Приказ Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь

### Другие препараты и препарат МОКСОНИДИН

Сообщите лечащему врачу, если вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые 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 средства такие как бензодиазепины;
- бета-блокаторы (см. «Если вы прекратили прием препарата МОКСОНИДИН» в разделе 3);
- моксонидин выводиться из организма почками путем канальцевой секреции. Другие препараты, которые выводятся таким же путем, могут влиять на эффект МОКСОНИДИНА.

### МОКСОНИДИН с пищей, напитками

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

Следует избегать совместного приема алкоголя и препарата МОКСОНИДИН.

### Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что беременны или планируете беременность, проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать этот препарат. МОКСОНИДИН не следует принимать во время беременности, если только это не обусловлено крайней необходимостью.

МОКСОНИДИН противопоказан при грудном вскармливании.

### 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

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.

### 3. Применение препарата МОКСОНИДИН

Всегда принимайте этот препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Ваш лечащий врач подберет необходимую для вас дозу препарата и определит необходимую длительность лечения.

### Режим дозирования

Обычная начальная доза составляет 0,2 мг в день.

- Ваш врач может увеличить эту дозу до 0,6 мг в день. Не принимайте более 0,4 мг в виде разовой дозы или более 0,6 мг в сутки.
- Если ваш врач назначил вам принимать 0,6 мг в день, нужно разделить дозу на два приема (0,3 мг утром и 0,3 мг вечером).
- Ваш врач может назначить вам меньшую дозу, если у вас проблемы с почками.

### Применение у детей и подростков

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

### Способ применения

Глотайте таблетки целиком, запивая достаточным количеством жидкости.

2451Б-2022

**СОГЛАСОВАНО**  
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
 Приказ Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь

Принимайте МОКСОНИДИН в одно и тоже время каждый день.

**Если вы приняли препарата МОКСОНИДИН больше, чем назначено**

Если вы приняли больше назначенной дозы, немедленно обратитесь за медицинской помощью. Возьмите таблетки или коробку с собой, чтобы показать врачу, что вы приняли. Возможны следующие симптомы: головная боль, сонливость, падение артериального давления, замедление сердцебиения, головокружение, сухость во рту, рвота, утомляемость, слабость и боль в животе (в верхней части живота).

**Если вы забыли принять МОКСОНИДИН**

Если вы забыли принять очередную дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом, за исключением случаев, если уже пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу препарата. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

**Если вы прекратили прием препарата МОКСОНИДИН**

Продолжайте принимать таблетки до тех пор, пока врач не решит, что вам следует прекратить прием.

В случае необходимости прекращения приема, доза препарата будет снижаться постепенно в течение нескольких недель.

Если вы принимаете еще лекарственные препараты для снижения давления (например, бета-адреноблокаторы), ваш врач скажет вам, прием какого препарата следует прекратить в первую очередь.

Если у вас возникли дополнительные вопросы по применению препарата, обратитесь к врачу или фармацевту.

**4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, 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):

- 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. 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 по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», [www.rceth.by](http://www.rceth.by)).

Кроме того, информацию о выявленных нежелательных реакциях вы можете предоставить в адрес держателя регистрационного удостоверения – РУП «Белмедпрепараты»:

- по телефонам +375-44-781-06-00 либо +375-17-222-78-38;
- посредством электронной почты [pharmacovigilance@belmedpreparaty.com](mailto:pharmacovigilance@belmedpreparaty.com).

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

### **5. Хранение препарата МОКСОНИДИН**

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в оригинальном блистере для защиты от влаги.

Хранить в недоступном и невидимом 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 остатков препарата, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

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

Действующим веществом препарата является моксонидин – 0,2 мг, 0,3 мг, 0,4 мг.

*Вспомогательными веществами являются: лактоза моногидрат; повидон К-25, кросповидон, магния стеарат.*

Состав пленочной оболочки Опадрай II (85F48105) для дозировки 0,2 мг:

поливиниловый спирт, частично гидролизованный, макрогол/полиэтиленгликоль, тальк, титана диоксид.

Состав пленочной оболочки Опадрай II (85F240151) для дозировки 0,3 мг:

поливиниловый спирт, частично гидролизованный, макрогол/полиэтиленгликоль, тальк, краситель желтый солнечный закат FCF алюминиевый лак Е 110, оксид железа красный, краситель понсо 4R алюминиевый лак Е 124, титана диоксид.

Состав пленочной оболочки Опадрай II (85F230031) для дозировки 0,4 мг:

поливиниловый спирт, частично гидролизованный; макрогол/полиэтиленгликоль, тальк, краситель желтый солнечный закат FCF алюминиевый лак Е 110, оксид железа красный, титана диоксид.

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

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

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

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

НД №6

24516-2022

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

По 15 или 20 таблеток в ячейковой контурной упаковке (блестере) из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги ГУФТЛ.  
По 1 или 2 блестера по 15 таблеток или по 1, 2 или 3 блестера по 20 таблеток вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

**Условия отпуска:** по рецепту.

**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: