

Листок-вкладыш – информация для пациента**Полиоксидоний®, 12 мг, таблетки**

Действующее вещество: азоксимера бромид

Перед применением препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.

Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.

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.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 10 дней вам следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Полиоксидоний®, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Полиоксидоний®.
3. Применение препарата Полиоксидоний®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Полиоксидоний®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ПОЛИОКСИДОНИЙ®, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Полиоксидоний®, таблетки 12 мг содержит действующее вещество азоксимера бромид. Препаратор предназначен для взрослых и подростков старше 12 лет. Азоксимера бромид оказывает иммуномодулирующее действие при острых респираторных инфекционно-воспалительных заболеваниях.

Показания к применению

Полиоксидоний®, таблетки, 12 мг применяется у взрослых и подростков старше 12 лет в комплексной терапии острых респираторных инфекционно-воспалительных заболеваний.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 10 дней вам следует обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ПОЛИОКСИДОНИЙ®

Не применяйте препарат Полиоксидоний®, таблетки, 12 мг, если:

- у вас аллергия на азоксимера бромид или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у вас острая почечная недостаточность;
- вы беременны или кормите ребенка грудью.

Не применяйте препарат Полиоксидоний®, таблетки, 12 мг у детей до 12 лет.

Особые указания и меры предосторожности при применении

Перед применением препарата Полиоксидоний® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

При необходимости прекращения терапии препаратом, отмену можно проводить сразу.

Не применяйте препарат при наличии визуальных признаков его непригодности (дефект упаковки, изменение цвета таблеток).

При ухудшении симптомов заболевания или появления новых симптомов в течение приема лекарственного средства обратитесь к врачу.

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

Дети

Не применяйте препарат у детей в возрасте до 12 лет.

Другие препараты и препарат Полиоксидоний®

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

Лекарственное взаимодействие не установлено. Возможно одновременное применение препарата Полиоксидоний® со многими лекарственными средствами, в том числе с антибиотиками, противовирусными, противогрибковыми и антигистаминными препаратами, бронхолитиками, глюкокортикоидами, цитостатиками, β-адреномиметиками.

Беременность и грудное вскармливание

Противопоказано применение препарата Полиоксидоний® беременным и женщинам в период грудного вскармливания.

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

СОГЛАСОВАНО
министерством здравоохранения
Республики Беларусь
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Применение препарата Полиоксидоний® не влияет на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами).

Препарат Полиоксидоний®, таблетки, 12 мг содержит лактозы моногидрат, поэтому пациентам с редко встречающейся наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы или глюкозогалактозной мальабсорбцией не следует принимать данный препарат.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ПОЛИОКСИДОНИЙ®

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с данным листком или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Полиоксидоний®, таблетки, 12 мг применяют сублингвально и перорально за 20-30 мин до еды ежедневно, в течение 10–14 дней, 1–3 раза в сутки.

Взрослые: по 1 таблетке 1–3 раза в сутки.

Подростки от 12 лет: по 1 таблетке 1 раз в сутки.

Режим дозирования и продолжительность терапии определяется врачом в зависимости от тяжести процесса.

Риска нанесена лишь для облегчения разламывания таблетки при возникновении затруднений при ее проглатывании целиком.

Применение у детей

Не применяйте препарат у детей в возрасте до 12 лет.

Лица пожилого возраста

Коррекция доз и схем лечения не требуется.

Пациенты с нарушением функции почек

Пациентам с хронической почечной недостаточностью следует применять препарат не чаще 2 раз в неделю.

Пациенты с нарушением функции печени

Особенностей применения препарата нет.

Если вы применили препарата Полиоксидоний® больше, чем следовало

Случай злоупотребления и передозировки не зарегистрированы.

Если вы забыли принять препарат Полиоксидоний®

В случае пропуска разовой дозы препарата необходимо принять его как можно раньше, но, если наступило время приема следующей дозы, дозу на

прием не увеличивайте. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

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

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Полиоксидоний® может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.
Нежелательные эффекты не зарегистрированы.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас появились нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе, и на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

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

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ПОЛИОКСИДОНИЙ®

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Храните препарат при температуре не выше 25 °С.

Срок годности (срок хранения) препарата составляет 3 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Полиоксидоний® содержит действующее вещество азоксимера бромид и вспомогательные вещества. Каждая таблетка содержит 12 мг азоксимера бромида. Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются маннитол, повидон, лактозы моногидрат, крахмал картофельный, стеариновая кислота.

Внешний вид препарата и содержимое упаковки

Таблетки. Круглые, плоскоцилиндрические таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета, с фаской, с риской – с одной стороны и с тиснением «ПО» – с другой. Риски предназначены для разламывания с целью облегчения проглатывания.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной, лакированной. Одну или две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия отпуска

Без рецепта

Держатель регистрационного удостоверения и производитель
ООО «НПО Петровакс Фарм»
Российская Федерация, 142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров,
ул. Сосновая, д. 1
тел./факс: +7 (495) 926-21-07
e-mail: info@petrovax.ru

Все претензии потребителей следует направлять держателю регистрационного удостоверения:
ООО «НПО Петровакс Фарм»
Российская Федерация, 142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров,
ул. Сосновая, д. 1
тел.: +7 (495) 730-75-45, 8 (800) 234-44-80
e-mail: adr@petrovax.ru

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Листок-вкладыш пересмотрен