

10 17 Б-2016

Листок-вкладыш – информация для пациента**ВИНПОЦЕТИН-ЛФ, 5 мг, таблетки****Действующее вещество: винпоцетин**

СОГЛАСОВАНО
 Министерством здравоохранения
 Республики Беларусь
 Управлением по надзору за обращением лекарственных средств
 Республики Беларусь
 от 09.02.2014 № 193

Перед применением препарата полностью прочтайте 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 к работнику аптеки, или к медицинской сестре.
- 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 к работнику аптеки, или к медицинской сестре.
- 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 ВИНПОЦЕТИН-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ
3. Применение препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат ВИНПОЦЕТИН-ЛФ, и для чего его применяют

Лекарственный препарат ВИНПОЦЕТИН-ЛФ содержит в качестве действующего вещества винпоцетин.

Винпоцетин принадлежит к группе лекарственных препаратов, называемых другие психостимуляторы и ноотропные препараты.

Он применяется для лечения заболеваний, связанных с нарушениями мозгового кровообращения, а также для облегчения симптомов данных заболеваний, для лечения определенных заболеваний глаз и ушей вследствие нарушения кровотока.

Препарат ВИНПОЦЕТИН-ЛФ показан к применению у взрослых.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чём следует знать перед применением препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ

Не применяйте ВИНПОЦЕТИН-ЛФ:

- если у Вас аллергия на винпоцетин или на другие компоненты этого препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если Вы беременны или можете забеременеть (не используете надежный метод контрацепции);
- если Вы кормите грудью;
- если у Вас диагностирована острая фаза геморрагического церебрального инсульта (кровоизлияние в головной мозг), тяжелая ишемическая болезнь сердца (недостаточное кровоснабжение мышцы сердца вследствие поражения сосудов), тяжелые формы аритмии (нарушение ритма сердца);
- у детей и подростков до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой.

Ваш врач может назначить Вам регулярное прохождение ЭКГ (электрокардиографии) во время приема препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ при наличии у Вас определенных отклонений на электрокардиограмме.

Другие препараты и препарат ВИНПОЦЕТИН-ЛФ

Сообщите врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете, недавно принимали или возможно будете принимать какие-либо другие лекарственные препараты. Существуют препараты, которые нельзя сочетать друг с другом, а есть такие, при совместном применении которых необходимо корректировать дозы.

Сообщите своему врачу, если Вы принимаете метилдопу (препарат, снижающий артериальное давление): Ваш врач может назначить Вам дополнительный контроль артериального давления.

Также сообщите Вашему лечащему врачу, если Вы принимаете лекарственные препараты, действующие на центральную нервную систему, антиаритмические препараты (препараты для лечения нарушений сердечного ритма, например, пропафенон, амиодарон, сotalол, амлодипин) и антикоагулянты (препараты для разжижения крови, например, врафарин, гепарин).

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

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

Противопоказано применение винпоцетина во время беременности и в период грудного вскармливания, а также у женщин с сохраненной детородной функцией, не использующих надежный метод контрацепции.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

В случае возникновения нарушения зрения, головокружения и других нарушений со стороны нервной системы необходимо воздержаться от управления транспортными средствами и работы с механизмами.

ВИНПОЦЕТИН-ЛФ содержит лактозы моногидрат. Если у вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

3. Применение препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ

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**Взрослые**

Рекомендуемые дозы лекарственного препарата составляют 5-10 мг 3 раза в сутки, т.е. по 1-2 таблетки 3 раза в сутки. Ваш лечащий врач подберет Вам необходимую дозу, а также определит длительность приема препарата.

Риска на таблетках предназначена исключительно для облегчения приема одной таблетки (путем разламывания таблетки на две половинки), а не для деления таблетки на 2 дозы.

Особые группы пациентов**Пациенты с печеночной недостаточностью**

Коррекция дозы не требуется.

Пациенты с почечной недостаточностью

Коррекция дозы не требуется.

Дети и подростки

Применение препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ у детей и подростков до 18 лет противопоказано.

Способ применения

Для приема внутрь.

Таблетку следует проглотить, запивая достаточным количеством жидкости (например, одним стаканом воды).

Препарат необходимо принимать после еды.

Если Вы приняли препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ больше, чем следовало

При передозировке препарата немедленно обратитесь к врачу, работнику аптеки или в приемное отделение ближайшей больницы. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

Если Вы забыли принять ВИНПОЦЕТИН-ЛФ

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

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

4. Возможные нежелательные реакции

Как и все лекарственные препараты, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите прием препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ и немедленно обратитесь к врачу, если заметите какие-либо из следующих нежелательных реакций:

- легкие кровоподтеки, носовые кровотечения и кровотечения десен, небольшие красные пятна на коже, в особенности, нижних конечностей (петехии), нетипично обильное кровотечение в период менструаций, обильное кровотечение после хирургических операций или ранений; это могут быть признаки тромбоцитопении – уменьшения содержания тромбоцитов в крови (редко: может возникать не более чем у 1 человека из 1000);
- отек кожи, конечностей или лица, отек губ или языка, отек слизистых оболочек горла или дыхательных путей, который приводит к одышке или затруднению глотания; это могут быть признаки ангионевротического отека – серьезного проявления реакции гиперчувствительности (аллергической реакции) (очень редко: может возникать не более чем у 1 человека из 10000);
- головная боль, ухудшение зрения (пелена перед глазами), развитие «тоннельного» зрения, исчезновение бокового зрения; это могут быть признаки отека диска зрительного нерва – глазного заболевания, которое может привести к слепоте (редко: может возникать не более чем у 1 человека из 1000);
- сильная боль в груди, которая распространяется на левую руку или шею; это могут быть признаки инфаркта миокарда (сердечной недостаточности) (редко: может возникать не более чем у 1 человека из 1000);

10 17 Б - 2016

- бледность кожных покровов, слабость, повышенная утомляемость, сонливость, головокружение, обмороки, шум в ушах, мельканье «мушек» перед глазами, одышка, сердцебиение, учащенный пульс; это могут быть признаки анемии – уменьшения количества эритроцитов (красных кровяных клеток) и гемоглобина в крови (очень редко: может возникать не более чем у 1 человека из 10000);
- ощущение медленного, быстрого или нерегулярного сердцебиения, сдавления в области грудной клетки; это могут быть признаки брадикардии, тахикардии, экстрасистолии и стенокардии соответственно (редко: может возникать не более чем у 1 человека из 1000); также быстрое и нерегулярное сердцебиение может быть признаком фибрилляции предсердий (очень редко: может возникать не более чем у 1 человека из 10000).

Возможные нежелательные реакции перечислены далее в зависимости от частоты их проявления:

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

- гиперхолестеринемия (повышение концентрации холестерина в крови);
- головная боль;
- головокружение;
- гипотензия (пониженное артериальное давление);
- дискомфорт в животе, сухость во рту, тошнота;
- снижение артериального давления (согласно лабораторным и инструментальным данным).

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- лейкопения (снижение содержания лейкоцитов (белых кровяных клеток) в крови);
- снижение аппетита, анорексия (расстройство пищевого поведения), сахарный диабет;
- бессонница, нарушение сна, беспокойство;
- головокружение, дисгевзия (расстройство вкусовых ощущений), ступор, гемипарез (отсутствие чувствительности в какой-либо части тела), сонливость, амнезия, (нарушение памяти);
- гиперакузия (повышение чувствительности к звукам), гипоакузия (снижение чувствительности к звукам), шум в ушах;
- ишемия миокарда (недостаточное кровоснабжение мышцы сердца, которое может привести к инфаркту миокарда);
- гипертензия (повышение артериального давления), приливы (ощущение жара в области лица, шеи, груди), тромбофлебит (воспаление стенок вен с образованием тромбов);
- боль в эпигастрии (верхней части живота, «под ложечкой»), запор, диарея, диспепсия (нарушение пищеварения), рвота;
- эритема (покраснение кожи), гипергидроз (повышенное потоотделение), кожный зуд, крапивница (зудящие высыпания), сыпь;
- астения (мышечная слабость), слабость, ощущение жара;
- повышение артериального давления, повышение уровня триглицеридов (сложных жиров) в крови, определенные видоизменения на электрокардиограмме, снижение/повышение количества эозинофилов (разновидности лейкоцитов (белых кровяных клеток), изменение активности «печеночных» ферментов.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- агглютинация эритроцитов (склеивание красных кровяных клеток);
- эйфория, депрессия;
- тремор (дрожь конечностей и головы), судороги;
- гиперемия конъюнктивы (покраснение слизистой глаз);

- аритмия (нарушение ритма сердца);
- колебания артериального давления;
- дисфагия (затрудненное глотание), стоматит (воспаление слизистой оболочки в полости рта);
- дерматит (воспалительное заболевание кожи);
- дискомфорт в грудной клетке, гипотермия (снижение температуры тела до <35°C);
- изменение лабораторных показателей: повышение/снижение числа лейкоцитов (белых кровяных клеток), снижение числа эритроцитов (красных кровяных клеток), укорочение тромбинового времени (свидетельствует о риске тромбообразования), повышение массы тела.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли 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 РУП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь (www.rceth.by).

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

5. Хранение препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ

Хранить в оригинальной упаковке (картонная пачка) для защиты от света при температуре не выше 25 С.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не принимайте лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

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

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Каждая таблетка содержит:

действующее вещество: винпоцетин – 5 мг;

спомогательные вещества: крахмал картофельный, кремния диоксид коллоидный безводный, тальк, магния стеарат, лактозы моногидрат.

Внешний вид препарата ВИНПОЦЕТИН-ЛФ и содержимое упаковки

Таблетки.

Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с риской и фаской. По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По три, пять или шесть контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Условия отпуска: по рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301
Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by.

НД РБ

10 17 Б - 2016

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Удостоверение
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

СООО «Лекфарм»,
Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301
тел./факс: (01774)-53801.
электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.