

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
по применению лекарственного средства
ВИНПОЦЕТИН, таблетки 5 мг
(информация для пациента)

Торговое непатентованное название: ВИНПОЦЕТИН

Международное непатентованное название: винпоцетин.



Что такое ВИНПОЦЕТИН и что входит в его состав

Каждая таблетка ВИНПОЦЕТИНА содержит: активное вещество – винпоцетин 5 мг; вспомогательные вещества – магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, картофельный крахмал, лактоза моногидрат.

Описание: Таблетки белого или почти белого цвета, круглые, двояковыпуклые, с риской на одной стороне.

Винпоцетин относится к фармакотерапевтической группе прочих психостимулирующих и ноотропных средств. Код АТС N06BX18.

Как ВИНПОЦЕТИН действует

Лекарственное средство ВИНПОЦЕТИН оказывает влияние на метаболизм, кровообращение головного мозга, реологические свойства крови.

В каких случаях ВИНПОЦЕТИН применяется (показания к применению)

Неврология

Следующие формы церебральной ишемии: состояния после перенесенного острого нарушения мозгового кровообращения, хроническая недостаточность мозгового кровообращения вследствие церебрального атеросклероза или артериальной гипертензии, в т.ч. вертебробазилярной недостаточности; а также сосудистая деменция, посттравматическая энцефалопатия.

Способствует уменьшению психической и неврологической симптоматики при церебральной ишемии.

Офтальмология: для лечения хронической сосудистой патологии хориоидеи (сосудистой оболочки глаза) и сетчатки.

Оториноларингология: для лечения тугоухости нейросенсорного типа, болезни Меньера и идиопатического шума в ушах.

Способ применения и дозы

Обычные дозы лекарственного средства ВИНПОЦЕТИН составляют 5–10 мг 3 раза в сутки (15–30 мг в сутки).

Таблетки необходимо принимать после еды.

Для пациентов с заболеваниями почек или печени специального подбора доз не требуется.

Применение лекарственного средства ВИНПОЦЕТИН у детей до 18 лет противопоказано.

Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, достигнутого эффекта и переносимости лекарственного средства.

Побочное действие

Нежелательные реакции перечислены ниже (табл.1) с разделением по классам систем органов и с указанием частоты возникновения согласно терминологии MedDRA:



Табл. 1.

Класс системы органов (MedDRA 12.1)	Нечасто возникающие ($\geq 1/1000$ - $< 1/100$)	Редко возникающие ($\geq 1/10\,000$ - $< 1/1000$)	Очень редко возникающие ($< 1/10\,000$)
Нарушения со стороны крови и лимфатической системы		Лейкопения тромбоцитопения	Анемия Агглютинация эритроцитов
Нарушения со стороны иммунной системы			Гиперчувствительность
Нарушение метаболизма и питания	Гиперхолестеринемия	Снижение аппетита Анорексия Сахарный диабет	
Психические расстройства		Бессонница Нарушение сна Беспокойство	Эйфория Депрессия
Нарушения со стороны нервной системы	Головная боль	Головокружение Дисгевзия Ступор Гемипарез Сонливость Амнезия	Тремор Судороги
Нарушения со стороны органа зрения		Отек диска зрительного нерва	Гиперемия конъюнктивы
Нарушения со стороны органа слуха и лабиринта	Головокружение	Гиперакузия Гипоаккузия Шум в ушах	
Нарушения со стороны сердца		Ишемия/инфаркт миокарда Стенокардия напряжения Брадикардия Тахикардия Экстрасистолия Сердцебиение	Аритмия Фибрилляция предсердий
Нарушения со стороны сосудистой системы	Гипотензия	Гипертензия Приливы Тромбофлебит	Колебания артериального давления
Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта	Дискомфорт в животе Сухость во рту Тошнота	Боль в животе Запор Диарея Диспепсия Рвота	Дисфагия Стоматит
Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки		Эритема Гипергидроз Зуд Крапивница Сыпь	Дерматит

Класс системы органов (MedDRA 12.1)	Нечасто возникающие ($\geq 1/1000 - < 1/100$)	Редко возникающие ($\geq 1/10\ 000 - < 1/1000$)	Очень редко возникающие ($< 1/10\ 000$)
Общие нарушения и реакции в месте введения лекарственного средства		Астения Слабость Ощущение жара	Дискомфорт в грудной клетке Гипотермия
Результаты лабораторных и инструментальных исследований	Снижение артериального давления	Повышение артериального давления Повышение уровня триглицеридов в крови Депрессия сегмента ST на электрокардиограмме Снижение/повышение количества эозинофилов Изменение активности «печеночных» ферментов	Повышение/снижение числа лейкоцитов Снижение числа эритроцитов Укорочение протромбинового времени Повышение массы тела

В случае возникновения побочных реакций, в т.ч. не указанных в табл.1, необходимо немедленно обратиться к врачу.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

В случае одновременного назначения винпоцетина и α -метилдопы возможно усиление гипотензивного эффекта, поэтому необходим регулярный контроль артериального давления.

Рекомендуется наблюдение врача при одновременном приеме ВИНПОЦЕТИНА с лекарственными средствами, влияющими на центральную нервную систему, противоаритмическими и антикоагулянтными средствами.

Рекомендуется ЭКГ-контроль при наличии синдрома удлиненного интервала QT или при одновременном приеме лекарственного средства, способствующего удлинению интервала QT.

ВИНПОЦЕТИН противопоказан при:

- Гиперчувствительность к действующему веществу или к любому из вспомогательных веществ.
- Острая фаза геморрагического церебрального инсульта, тяжелая ишемическая болезнь сердца, тяжелые формы аритмии.
- Беременность, период лактации.
- Детский возраст до 18 лет.

Меры предосторожности

При наличии у пациента повышенного внутричерепного давления, аритмии или синдрома удлиненного интервала QT, а также на фоне применения антиаритмических средств курс терапии ВИНПОЦЕТИНОМ можно начинать только после тщательного анализа пользы и рисков, сопряженных с его применением.

Рекомендуется ЭКГ-контроль при наличии синдрома удлиненного интервала QT или при одновременном приеме лекарственного средства, способствующего удлинению интервала QT.

В связи с содержанием лактозы лекарственное средство ВИНПОЦЕТИН не следует принимать пациентам с непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы или синдромом мальабсорбции глюкозы-галактозы.

Использование в педиатрии. Применение лекарственного средства ВИНПОЦЕТИН у детей до 18 лет противопоказано.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управление механизмами.

Во время приема лекарственного средства ВИНПОЦЕТИН рекомендовано отказаться от управления транспортным средством и работы с потенциально опасными механизмами.

0575Б-2016

Беременность и лактация

ВИНПОЦЕТИН противопоказан при беременности.

При необходимости его применения в период лактации следует прекратить грудное вскармливание.

**Передозировка**

В настоящее время данные о передозировке винпоцетином ограничены.

Лечение при передозировке: симптоматическая терапия.

Форма выпуска

По 10 или 15 таблеток в контурной ячейковой упаковке из фольги алюминиевой и пленки поливинилхлоридной.

Четыре контурные ячейковые упаковки по 15 таблеток, пять контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток вместе с листком-вкладышем помещают во вторичную упаковку из картона коробочного.

Условия отпуска и хранения

По рецепту врача.

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре от +15°C до +25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Не применять по истечении срока годности.

Произведено: Белорусско-голландское совместное предприятие

общество с ограниченной ответственностью «Фармлэнд».

Республика Беларусь. Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская 124, к.3,

тел/факс +375 (1770) 5-93-59.