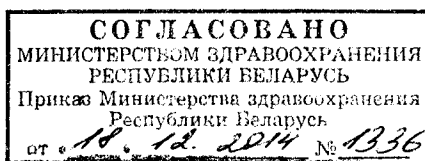


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ЛИСТОК - ВКЛАДЫШ (информация для пациента) по медицинскому применению лекарственного средства **Рибоксин**

Торговое название: Рибоксин.

Международное непатентованное название: Инозин / Inosine.

Форма выпуска: таблетки покрытые оболочкой 200 мг.

Описание: таблетки, покрытые оболочкой, желтого цвета, с двояковыпуклой поверхностью.

Состав: 1 таблетка содержит: *действующее вещество:* инозин (рибоксин) – 200 мг; *вспомогательные вещества:* крахмал картофельный, повидон, сахарная пудра, кислота стеариновая, опадрай II (содержит спирт поливиниловый, тальк, макрогол 3350, титана диоксид (E 171), железа оксид желтый (E 172), хинолиновый желтый (E 104)).

Фармакотерапевтическая группа: прочие препараты для лечения заболеваний сердца.

Код АТХ: C01EB

Показания к применению

В комплексной терапии ишемической болезни сердца, после перенесенного инфаркта миокарда, нарушений ритма сердца, обусловленных применением сердечных гликозидов.

В комплексной терапии заболеваний печени (гепатит, цирроз, жировая дистрофия печени, вызванная алкоголем или лекарственными средствами) и урокопропорфирии.

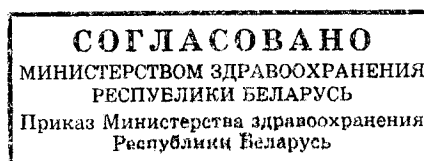
Способ применения и дозы

Применяют внутрь до еды.

Взрослым назначают в суточной дозе 600 – 2400 мг. Лечение начинают с применения 200 мг 3 - 4 раза в день. При отсутствии нежелательного действия, через 2 - 3 дня дозу повышают до 400 мг 3 раза в день. Продолжая повышение дозы каждые 2 - 3 дня, переходят на прием Рибоксина в дозе 400 мг вначале 4 раза в день, а затем – 6 раз в день. Курс лечения составляет 1- 3 месяца.

Противопоказания

- подагра;
- почечная недостаточность;
- гиперчувствительность к инозину или другим компонентам препарата;
- брадиаритмии 2 – 3 степени;
- синдром слабости синусового узла;
- WPW – синдром, симптом Морганьи – Адамса – Стокса;
- детский возраст до 18 лет.



Побочное действие

Со стороны иммунной системы, кожи и подкожной клетчатки: аллергические/анафилактические реакции (в т.ч. зуд, гиперемия кожи, крапивница, сыпь, анафилактический шок).

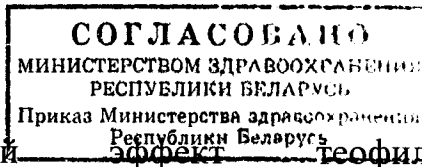
Со стороны обмена веществ, метаболизма: гиперурикемия, при длительном применении в больших дозах возможно обострение подагры.

Со стороны сердечно-сосудистой системы: тахикардия, артериальная гипотензия, может сопровождаться головной болью, одышкой, головокружением, тошнотой, рвотой, потливостью.

Прочие: повышение уровня мочевой кислоты в крови, общая слабость.

Лекарственное взаимодействие

Усиливает эффекты анаболических стероидов и нестероидных анаболических средств при одновременном применении.



Ослабляет бронхолитический эффект теofilлина и психостимулирующее действие кофеина.

Несовместим с алкалоидами, при взаимодействии с ними происходит отделение основы алкалоида и образование нерастворимых соединений.

С танином образует осадок.

Несовместим с кислотами и спиртами, солями тяжелых металлов. Несовместим с витамином В6 (пиридоксина гидрохлорид), поскольку возникает дезактивация обоих соединений.

При приеме с бета-адреноблокаторами эффект Рибоксина не уменьшается.

При сочетании с сердечными гликозидами препарат может предотвращать возникновение аритмий и усиливать инотропное действие.

Рибоксин может усиливать эффекты гепарина, увеличивая продолжительность его действия.

Особые указания.

При почечной недостаточности применение препарата возможно только тогда, когда по мнению врача, ожидаемый положительный эффект превышает возможный риск.

Во время лечения следует регулярно контролировать уровень мочевой кислоты в крови.

Лекарственное средство содержит сахарную пудру, что следует учитывать больным сахарным диабетом.

Рибоксин не применяется для экстренной коррекции нарушений деятельности сердца.

Применение в педиатрической практике.

В связи с отсутствием данных применение лекарственного средства детям до 18 лет не рекомендовано.

Применение во время беременности и в период лактации.

Из-за недостаточности данных относительно безопасности применения препарата в период беременности и кормления грудью Рибоксин назначают с учетом соотношения польза/риск,

Влияние на способность к управлению автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами.

Лекарственное средство не влияет на способность управления автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами.

Передозировка

При наличии явлений индивидуальной непереносимости лекарственное средство отменяют и проводят десенсибилизирующую терапию. Возможно повышение уровня мочевой кислоты в крови, которое у больных подагрой ведет к обострению, требующему отмены препарата.

Упаковка

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке, в упаковке № 10×5.

Условия хранения

В защищенном от света и влаги месте при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Лекарственное средство не использовать после окончания срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375(177)735612.

