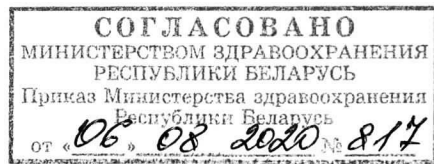


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ИНСТРУКЦИЯ (информация для пациентов) по медицинскому применению лекарственного средства **МОКСОНИДИН-ЛФ**

Перед использованием лекарственного средства **МОКСОНИДИН-ЛФ** Вы должны проконсультироваться с врачом. Внимательно прочтайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать прием/использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию. Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции (листке-вкладыше). Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова. Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу. Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения. Это лекарственное средство прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам. Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболеваний совпадают с Вашими.

Торговое название Моксонидин-ЛФ

Международное непатентованное название Moxonidine

Описание

Круглые таблетки двояковыпуклой формы, покрытые пленочной оболочкой красновато-коричневого цвета (дозировка 0,4 мг).

Круглые таблетки двояковыпуклой формы, покрытые пленочной оболочкой коричневато-розового цвета (дозировка 0,3 мг).

Круглые таблетки двояковыпуклой формы, покрытые пленочной оболочкой светло-розового цвета (дозировка 0,2 мг).

Состав

Одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

активное вещество: моксонидин – 0,4 мг, 0,3 мг или 0,2 мг.

вспомогательные вещества: кросповидон (тип В), магния стеарат, лактоза моногидрат; для дозировки 0,4 мг:

опадрай II красный (85F35222): поливиниловый спирт частично гидролизованный, титана диоксид (E171), макрогол/ПЭГ, тальк, железа оксид красный (E172), железа оксид желтый (E172), магнетит/железа оксид черный (E172).

для дозировки 0,3 мг:

опадрай II розовый (85F240084): поливиниловый спирт частично гидролизованный, титана диоксид (E171), макрогол/ПЭГ, тальк, железа оксид желтый (E172), железа оксид красный (E172);

для дозировки 0,2 мг:

опадрай II розовый (85F240029): поливиниловый спирт частично гидролизованный, титана диоксид (E171), макрогол/ПЭГ, тальк, железа оксид красный (E172), железа оксид желтый (E172).

Форма выпуска

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 0,2 мг, 0,3 мг или 0,4 мг.

Фармакотерапевтическая группа

Антигипертензивные средства. Антиадренергические средства центрального действия. Агонисты имидазолиновых рецепторов.

Код ATX

C02AC05

Показания к применению

Артериальная гипертензия.

Способ применения и дозы

Внутрь, независимо от приема пищи, запивая достаточным количеством жидкости.

Взрослые (включая пожилых пациентов)

Обычная начальная доза моксонидина составляет 0,2 мг в сутки в один прием, предпочтительнее в утренние часы. При недостаточности терапевтического эффекта дозу можно увеличить после 3 недель терапии до 0,4 мг в сутки за 2 приема или однократно.

Максимальная разовая доза составляет 0,4 мг. Максимальная суточная доза, которую следует разделить на 2 приема, составляет 0,6 мг.

Пациенты с почечной недостаточностью

У пациентов с умеренной почечной недостаточностью (СКФ более 30 мл/мин, но менее 60 мл/мин) или тяжелой почечной недостаточностью (СКФ более 15 мл/мин, но менее 30 мл/мин) начальная доза моксонидина составляет 0,2 мг в сутки. В случае необходимости и при хорошей переносимости, доза может быть увеличена до 0,4 мг в сутки у пациентов с умеренной почечной недостаточностью и до 0,3 мг в сутки у пациентов с тяжелой почечной недостаточностью (см. раздел "Меры предосторожности").

У пациентов, находящихся на гемодиализе, начальная доза составляет 0,2 мг в сутки. В случае необходимости и при хорошей переносимости доза может быть увеличена до 0,4 мг в сутки.

Пациенты с нарушением функции печени

Исследования по применению у пациентов с печеночной недостаточностью не проводились. Моксонидин не подвергается обширному метаболизму в печени, поэтому ожидается незначительное влияние на фармакокинетику. Дозирование у пациентов с легкой и умеренной печеночной недостаточностью такое же, как у взрослых пациентов.

Дети

Моксонидин не рекомендуется для применения у детей и подростков младше 18 лет, в связи с отсутствием данных о безопасности и эффективности применения.

Резкое прекращение приема моксонидина не рекомендуется. Прием моксонидина следует прекращать постепенно в течение двух недель (см. раздел "Меры предосторожности").

В случае пропуска дозы лекарственного средства примите ее сразу, как вспомните об этом. Однако, если пришло время приема следующей дозы, пропустите забытую дозу и принимайте далее лекарственное средство согласно обычному режиму. Не принимайте двойную дозу, чтобы восполнить пропущенную.

Если у Вас возникли сомнения или вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу.

Побочное действие

Особенно в начале терапии наиболее частыми побочными реакциями были: сухость во рту, головокружение, астения и сонливость. Интенсивность и частота этих симптомов часто снижается после нескольких недель терапии.

Побочные эффекты по классу системы органов (побочные эффекты, наблюдавшиеся в ходе плацебо-контролируемых клинических испытаний с участием 886 пациентов, принимавших моксонидин). Определена следующая частота побочных реакций: очень часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100, < 1/10$); нечастые ($\geq 1/1000, < 1/100$).

Нарушения со стороны сердца: нечасто – брадикардия.

Нарушения со стороны органа слуха и лабиринтные нарушения: нечасто – шум в ушах.

Нарушения со стороны нервной системы: часто – головная боль*, головокружение/вертиго, сонливость; нечасто – обморок*.

Нарушения со стороны сосудов: нечасто – гипотензия* (включая ортостатическую гипотензию).

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: очень часто – сухость во рту; часто – диарея, тошнота/рвота/диспепсия.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: часто – сыпь, зуд; нечасто – ангионевротический отек.

Общие расстройства и нарушения в месте введения: часто – астении; нечасто – отек.

Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани: часто – боль в пояснице; нечасто – боль в области шеи.

Нарушения психики: часто – бессонница; нечасто – повышенная возбудимость.

*Не отмечалось увеличения частоты по сравнению с группой, принимавшей плацебо.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к любому из компонентов лекарственного средства;

Синдром слабости синусового узла;

Выраженная брадикардия (частота сердечных сокращений (ЧСС) покоя менее 50 уд/мин);

Атриовентрикулярная блокада II и III степени;

Хроническая сердечная недостаточность;

Возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены).

Передозировка

Симптомы

Сообщалось о нескольких случаях передозировки, одним из которых был одномоментный прием 19,6 мг моксонидина, без смертельного исхода. Симптомы и признаки включали: головную боль, седативный эффект, сонливость, гипотензию, головокружение, астению, брадикардию, сухость во рту, рвоту, усталость и боль в верхней части живота. В тяжелых случаях передозировки рекомендуется тщательный контроль, особенно нарушений сознания и угнетения дыхания.

Потенциально возможны также преходящая артериальная гипертензия, тахикардия, гипергликемия.

Лечение

Специфического антидота не существует. В случае снижения артериального давления рекомендуется восстановление объема циркулирующей крови за счет введения жидкости и введение допамина. Брадикардия может быть купирована атропином. Антагонисты α-адренорецепторов могут уменьшать или устранять парадоксальную артериальную гипертензию при передозировке моксонидином.

Меры предосторожности

Основываясь на постмаркетинговых данных о случаях AV-блокады различной степени во время терапии моксонидином, нельзя полностью исключить причинную связь приема моксонидина с замедлением антровентрикулярной проводимости. Таким образом, рекомендуется соблюдать осторожность при лечении пациентов с возможной предрасположенностью к развитию антровентрикулярной блокады.

Необходимо соблюдать особую осторожность при использовании моксонидина у пациентов с антровентрикулярной блокадой 1-й степени во избежание брадикардии. Моксонидин не должен применяться при высокой степени антровентрикулярной блокады (см. раздел "Противопоказания").

Необходимо соблюдать особую осторожность при использовании моксонидина у пациентов с тяжелой ишемической болезнью сердца и нестабильной стенокардией, так как опыт его применения у данной категории пациентов ограничен.

Рекомендуется соблюдать осторожность при назначении моксонидина пациентам с почечной недостаточностью, так как моксонидин выделяется из организма в основном через почки. При

применении лекарственного средства у таких пациентов рекомендуется тщательное титрование дозы, особенно в начале терапии. Начальная доза должна составлять 0,2 мг в сутки и может быть увеличена максимум до 0,4 мг в сутки у пациентов с умеренной почечной недостаточностью (скорость клубочковой фильтрации >30 мл/мин, но <60 мл/мин) и максимум до 0,3 мг в сутки у пациентов с тяжелой почечной недостаточностью (скорость клубочковой фильтрации <30 мл/мин), в случае клинической необходимости и хорошей переносимости.

Если моксонидин используется в комбинации с β -блокатором и необходимо прекратить лечение обоими лекарственными средствами, то сначала следует отменить β -блокатор, а несколько дней спустя – отменить моксонидин.

В настоящее время нет подтверждений того, что прекращение приема моксонидина приводит к повышению артериального давления ("эффект отмены"). Однако не рекомендуется резко прекращать лечение моксонидином. Дозу лекарственного средства следует уменьшать постепенно в течение двух недель.

Пожилые люди более предрасположены к снижению артериального давления в ответ на назначение лекарственного средства. Поэтому лечение должно начинаться с самой низкой дозы, с постепенным ее увеличением до максимальной, если это необходимо.

Не следует назначать лекарственное средство пациентам с редкой наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы или синдромом мальабсорбции глюкозы-галактозы.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Необходимо информировать врачей, назначающих новое лекарственное средство, о том, что Вы принимаете лекарственное средство Моксонидин-ЛФ.

Одновременный прием других антигипертензивных лекарственных средств усиливает гипотензивный эффект моксонидина.

Поскольку трициклические антидепрессанты могут снижать эффект антигипертензивных лекарственных средств центрального действия, совместный прием трициклических антидепрессантов с моксонидином не рекомендуется.

Моксонидин может усиливать эффект трициклических антидепрессантов (одновременного назначения следует избегать), транквилизаторов, алкоголя, седативных и снотворных средств.

Моксонидин способен умеренно улучшать ослабленные когнитивные функции у пациентов, получающих лоразепам. Назначение моксонидина совместно с бензодиазепинами может сопровождаться усилением седативного эффекта последних.

Моксонидин выводится путем канальцевой секреции. Не могут быть исключены взаимодействия с другими лекарственными средствами, элиминирующимися путем канальцевой секреции.

Применение во время беременности и в период грудного вскармливания

Беременность

Клинические данные о лечении беременных моксонидином отсутствуют. В ходе исследований на животных выявлены эмбриотоксические эффекты. В целях предосторожности прием моксонидина во время беременности не рекомендуется, если только это не обусловлено крайней необходимостью.

Грудное вскармливание

Моксонидин проникает в грудное молоко. Если лечение моксонидином абсолютно необходимо, кормящим женщинам рекомендуется прекратить грудное вскармливание.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

Исследования влияния лекарственного средства на способность управлять автомобилем или другими механизмами не проводились. В период лечения моксонидином возможно возникновение сонливости и головокружения. Это следует учитывать при выполнении вышеуказанных действий.

Условия хранения

В защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Упаковка

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

По две, три или шесть контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток; по две или четыре контурные ячейковые упаковки по 15 таблеток вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Условия отпуска

По рецепту.

Информация о производителе

СООО "Лекфарм", Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а/4

Тел./факс: (01774)-53801, www.lekpharm.by