

Листок-вкладыш – информация для пациента

Винпоцетин, 5 мг, таблетки

Действующее вещество: винпоцетин 0636Б-2020

Перед приёмом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нём содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его ещё раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- 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 работнику аптеки. 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, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед приёмом препарата Винпоцетин.
3. Приём препарата Винпоцетин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Винпоцетин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Винпоцетин, и для чего его применяют

Препарат Винпоцетин содержит в своём составе винпоцетин, который оказывает влияние на метаболизм, кровообращение головного мозга, реологические свойства крови.

Показания к применению

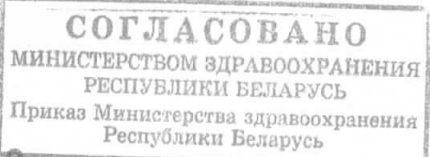
Неврология

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

Способствует уменьшению психической и неврологической симптоматики при церебральной ишемии.

Офтальмология

Для лечения хронической сосудистой патологии хориоидей (сосудистой оболочки глаза) и сетчатки.



НД РБ

0636Б-2020

Оториноларингология

Для лечения тугоухости нейросенсорного типа, болезни Меньера и идиопатического шума в ушах.

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

2. О чём следует знать перед приёмом препарата Винпоцетин

Противопоказания:

- если у Вас аллергия на винпоцетин или любые другие компоненты лекарственного препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас острые фазы геморрагического церебрального инсульта (кровоизлияние в головном мозге), тяжёлая ишемическая болезнь сердца (недостаточное обеспечение тканей сердца кислородом и питательными веществами), тяжёлые формы аритмий;
- если Вы беременны или кормите грудью;
- если Вы младше 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед началом применения препарата Винпоцетин проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки если у Вас наблюдаются перечисленные ниже состояния (симптомы):

- если у Вас в анамнезе синдром удлинённого QT (нарушение электрической реполяризации сердца). Рекомендуется ЭКГ-контроль;
- если Вы принимаете препараты, которые способствуют удлинению интервала QT (антиаритмические, противомикробные (макролиды, фторхинолоны, флуконазол), антидепрессанты, противорвотные препараты).

Возможно, Ваш лечащий врач примет ряд необходимых мер (например, назначит Вам дополнительное лечение или будет контролировать Ваше состояние более часто).

Дети и подростки

Препарат Винпоцетин противопоказан у детей и подростков до 18 лет.

Другие препараты и препарат Винпоцетин

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

В ходе клинических исследований при одновременном назначении винпоцетина с бета-блокаторами, такими как клоранолол и пиндолол, а также при одновременном приёме с клопамилом, глибенкламидом, дигоксином, аценокумаролом или гидрохлортиазидом никакого взаимодействия между этими лекарственными препаратами выявлено не было. В редких случаях некоторый дополнительный эффект наблюдался при одновременном назначении альфа-метилдопы и винпоцетина, поэтому на фоне приёма этой комбинации препаратов необходимо осуществлять регулярный контроль артериального давления.

Хотя данные клинических исследований не подтвердили взаимодействия, рекомендуется соблюдать осторожность в случае одновременного приёма винпоцетина с лекарственными

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

НВ РБ
0636Б-2020

препаратами, влияющими на центральную нервную систему, а также в случае сопутствующей антиаритмической и антикоагулянтной терапии.

Беременность и грудное вскармливание

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

Если Вы планируете забеременеть, беременны, находитесь в периоде родов или кормите грудью, принимать препарат Винпоцетин не следует.

Перед тем как принимать любой лекарственный препарат, проконсультируйтесь с врачом.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследования по оценке влияния на управление автомобилем и на работу с механизмами не проводились. В случае возникновения зрительных расстройств, головокружения и других нарушений со стороны нервной системы необходимо воздержаться от потенциально опасных видов деятельности, которые требуют повышенной концентрации внимания и скорости психомоторных реакций.

Препарат Винпоцетин содержит лактозу

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приёром данного лекарственного препарата.

3. Приём препарата Винпоцетин

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Взрослые и подростки старше 18 лет

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

Пациенты с нарушением функции печени или почек

Коррекция дозы у пациентов с почечной и печёночной недостаточностью не требуется.

Применение у детей и подростков

Препарат Винпоцетин противопоказан детям и подросткам до 18 лет.

Путь и способ введения

Внутрь.

Принимать препарат Винпоцетин после еды.



Если Вы приняли препарата Винпоцетин больше, чем следовало

Если Вы по ошибке приняли большую дозу лекарственного препарата, чем было рекомендовано, то Вам следует незамедлительно связаться с Вашим лечащим врачом. Врач примет решение о необходимости принятия адекватных мер.

Информация о случаях передозировки отсутствует.

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

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Винпоцетин может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

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

- гиперхолестеринемия (повышение концентрации холестерина в крови);
- головная боль, головокружение;
- снижение артериального давления;
- дискомфорт в животе, сухость во рту, тошнота.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):

- снижение содержания в крови клеток различных типов, включая тромбоциты и лейкоциты (лейкопения, тромбоцитопения);
- снижение аппетита, анорексия;
- сахарный диабет;
- бессонница, нарушение сна, беспокойство;
- головокружение;
- расстройство вкуса (дисгевзия);
- ступор;
- снижение силы мышц в правой или левой половине тела (гемипарез);
- сонливость, амнезия;
- отёк диска зрительного нерва;
- гиперакузия (нарушение слуха), ухудшение слуха различной степени (гипоакузия), шум в ушах;
- ишемия/инфаркт миокарда, стенокардия напряжения;
- снижение частоты сердечного ритма (брадикардия), учащённое сердцебиение (тахикардия), экстрасистолия, сердцебиение;
- повышенное артериальное давление;
- приливы;
- тромбофлебит (воспаление стенок вен с формированием тромба);
- боль в животе, запор, диарея, диспепсия, рвота;
- покраснение кожи (эрitemа), повышенное потоотделение (гипергидроз), зуд, крапивница, сыпь;
- астения, слабость, ощущения жара;
- повышение артериального давления, повышение уровня триглицеридов в крови;
- депрессия сегмента ST на электрокардиограмме;

НД РБ
0636Б-2020

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

- снижение/повышение количества эозинофилов;
- изменение активности «печёночных» ферментов.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- анемия, агглютинация эритроцитов;
- гиперчувствительность;
- эйфория, депрессия;
- непроизвольные ритмичные колебательные движения части тела (тремор), судороги;
- гиперемия конъюнктивы (воспаление слизистой оболочки глаза);
- аритмия, фибрилляция предсердий;
- колебания артериального давления;
- нарушение глотания (дисфагия);
- стоматит;
- дерматит;
- дискомфорт в грудной клетке, гипотермия;
- повышение/снижение числа лейкоцитов;
- снижение числа эритроцитов;
- укорочение протромбинового времени;
- повышение массы тела.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки, или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

г. Минск, 220037, Товарищеский пер., 2а

Телефон: +375 (17) 242-00-29

5. Хранение препарата Винпоцетин

Храните лекарственный препарат в недоступном для ребёнка месте так, чтобы ребёнок не мог его увидеть.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке (картонной пачке) и на контурной ячейковой упаковке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат в оригинальной упаковке (пачка картонная) для защиты от света при температуре не выше 25 °C.



Не выбрасывайте препарат в канализацию или как бытовые отходы. Уточните у работника аптеки, как следует уничтожать препарат, который больше не потребуется. Данные меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Винпоцетин содержит

- Действующее вещество: винпоцетин. Каждая таблетка содержит 5 мг винпоцетина.
- Прочие ингредиенты (вспомогательные вещества): картофельный крахмал, лактоза моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат, тальк, повидон.

Внешний вид препарата Винпоцетин и содержимое упаковки

Винпоцетин, 5 мг, таблетки.

Таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета, круглые, плоскоцилиндрические, с фаской.

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

5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»

222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64

Тел/факс: + 375 (177) 73-56-12, + 375 (177) 73-11-56

Эл. почта: market@borimed.com

Листок-вкладыш пересмотрен

Январь 2023