



Листок-вкладыш: информация для потребителя
Моксонидин ФТ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 0,2 мг, 0,3 мг, 0,4 мг
МОКСОНИДИН

Перед началом применения лекарственного препарата полностью прочитайте 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.
- Лекарственный 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. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что представляет собой лекарственный препарат Моксонидин ФТ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением лекарственного препарата Моксонидин ФТ
3. Как применять лекарственный препарат Моксонидин ФТ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение лекарственного препарата Моксонидин ФТ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что представляет собой лекарственный препарат Моксонидин ФТ, и для чего его применяют

Препарат Моксонидин ФТ содержит моксонидин в качестве действующего вещества. Моксонидин относится к группе антигипертензивных лекарственных препаратов.

Препарат **Моксонидин ФТ** показан для лечения артериальной гипертензии (повышенного артериального давления). Его действие основано на расширении и расслаблении кровеносных сосудов, что способствует снижению артериального давления.

2. О чем следует знать перед применением лекарственного препарата Моксонидин ФТ

Не применяйте лекарственный препарат Моксонидин ФТ в следующих случаях:

- если у Вас повышенная чувствительность (аллергия) к моксонидину и/или к любому из вспомогательных компонентов лекарственного препарата (см. раздел 6 листка-вкладыша);
- если у Вас замедленная частота пульса, вызванная заболеваниями, называемыми «синдром слабости синусового узла» или «атриовентрикулярная блокада» 2-й или 3-й степени;
- если у Вас сердечная недостаточность.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам (или вызывает у Вас сомнения), обратитесь к лечащему врачу.

Особые указания и меры предосторожности при применении

Перед началом применения лекарственного препарата Моксонидин ФТ проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Перед применением препарата проконсультируйтесь с врачом в следующих случаях:

- если у Вас нарушена функция почек;
- если у Вас имеются сердечно-сосудистые заболевания, такие как ишемическая болезнь сердца, сердечная недостаточность, атриовентрикулярная блокада 1-ой степени.

Дети

Препарат Моксонидин ФТ нельзя применять у детей и подростков младше 18 лет.

Другие лекарственные препараты и препарат Моксонидин ФТ

Сообщите своему лечащему врачу о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты, в том числе, отпускаемые без рецепта врача.

Убедитесь, что Ваш лечащий врач знает, что Вы принимаете следующие лекарственные препараты:

- другие лекарственные препараты для снижения артериального давления;
- препараты для лечения депрессии (например, имипрамин или амитриптилин);
- транквилизаторы, седативные и снотворные препараты, такие как бензодиазепины;
- бета-блокаторы (см. также информацию под заголовком «Если Вы прекратили прием препарата Моксонидин ФТ»);
- препарат Моксонидин ФТ выводится из организма почками в процессе, который называется «канальцевой экскрецией». Другие препараты, которые выводятся почками таким же образом, могут повлиять на действие препарата Моксонидин ФТ.

Препарат Моксонидин ФТ с пищей и напитками

Вы можете принимать препарат Моксонидин ФТ независимо от приема пищи.

Не принимайте препарат Моксонидин ФТ совместно с алкоголем, так как препарат Моксонидин ФТ может усиливать эффекты алкоголя.

Беременность и грудное вскармливание

При беременности, вероятной беременности или планировании беременности, а также при кормлении грудью Вам следует обратиться к врачу перед тем, как принимать лекарственный препарат Моксонидин ФТ.

Не применяйте препарат Моксонидин ФТ в период беременности или грудного вскармливания, если он не назначен Вашим лечащим врачом. Если беременность наступила во время приема препарата Моксонидин ФТ, немедленно прекратите прием препарата и сообщите Вашему лечащему врачу. В случае необходимости применения препарата в период грудного вскармливания, кормление грудью рекомендуется прекратить.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Во время применения препарата могут возникнуть сонливость и головокружение. В случае возникновения таких реакций проконсультируйтесь с врачом, прежде чем управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Вспомогательные вещества

Препарат Моксонидин ФТ содержит лактозу моногидрат. Если Ваш врач сообщил, что у Вас имеется непереносимость некоторых сахаров, Вам следует проконсультироваться с ним перед применением лекарственного препарата Моксонидин ФТ.

3. Как применять лекарственный препарат Моксонидин ФТ

Всегда применяйте данный лекарственный препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Способ применения

Препарат Моксонидин ФТ принимают независимо от приема пищи. Таблетку проглатывают целиком, запивая небольшим количеством жидкости.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

2517Б-2017

По возможности принимайте препарат каждый день в одно и то же время для того, чтобы не пропустить свою суточную дозу.

Рекомендуемые дозы

Обычная начальная доза составляет 0,2 мг один раз в сутки (утром).

Ваш лечащий врач может постепенно повысить дозу до 0,4 мг в сутки, принимаемых в один или два приема (утром и вечером) или до 0,6 мг в сутки, принимаемых в два приема (утром и вечером).

Не превышайте максимальную разовую дозу 0,4 мг и максимальную суточную дозу 0,6 мг.

Если у Вас имеются заболевания почек, врач может снизить дозу до 0,3 мг в сутки.

Если Вы применили большие препарата Моксонидин ФТ, чем следовало

В случае если Вы применили большее количество лекарственного препарата Моксонидин ФТ, чем следовало, обратитесь к врачу или в ближайшее отделение скорой помощи/больницы. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

При передозировке могут развиваться следующие симптомы: головная боль, сонливость, снижение артериального давления (гипотензия), снижение частоты сердечных сокращений (брадикардия), головокружение, сухость во рту, рвота, усталость, слабость и боль в животе.

Если Вы забыли принять препарат Моксонидин ФТ

Примите пропущенную дозу, как только вспомните. В случае если приближается время приема очередной дозы, не принимайте пропущенную дозу.

Не принимайте двойную дозу с целью компенсации пропущенной.

Если Вы прекратили прием препарата Моксонидин ФТ

Продолжайте принимать препарат до указаний Вашего лечащего врача о прекращении приема. В случае необходимости прекращения приема Ваш врач будет постепенно в течение нескольких недель снижать дозу препарата. Если Вы принимаете несколько препаратов для снижения артериального давления (например, бета-блокаторы), Ваш врач укажет, какой из препаратов прекратить принимать первым.

В случае возникновения дополнительных вопросов по применению лекарственного препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно другим лекарственным препаратам Моксонидин ФТ может вызывать нежелательные реакции, но они возникают не у всех.

Если Вы заметили у себя появление каких-либо нежелательных реакций, в том числе не указанных в этом листке-вкладыше, пожалуйста, сообщите об этом своему лечащему врачу.

Наиболее серьезные нежелательные реакции

Если Вы заметили у себя появление каких-либо из следующих реакций, **прекратите применение препарата и немедленно обратитесь к врачу:**

- ангионевротический отек (частота возникновения нечасто – может наблюдаться менее чем у 1 из 100 человек). Возможные проявления: отек гортани, голосовой щели, лица, губ, глотки и/или языка, способный привести к затруднению дыхания вследствие ухудшения проходимости дыхательных путей, к затруднению глотания или к ухудшению способности говорить.

Другие возможные нежелательные реакции

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

2517Б-2017

Очень частые нежелательные реакции (могут наблюдаться не менее чем у 1 из 10 человек):

- сухость во рту.

Частые нежелательные реакции (могут наблюдаться менее чем у 1 из 10 человек):

- боль в спине;
- головная боль;
- стойкое ощущение усталости (астения);
- головокружение;
- сыпь, зуд;
- бессонница, сонливость;
- тошнота, диарея, рвота, нарушение пищеварения.

Нечастые нежелательные реакции (могут наблюдаться менее чем у 1 из 100 человек):

- боль в шее;
- беспокойство;
- обморок;
- отеки;
- шум в ушах;
- снижение частоты сердечных сокращений (брадикардия);
- снижение артериального давления, в том числе при переходе в вертикальное положение.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (<https://www.rceth.by/>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение лекарственного препарата Моксонидин ФТ

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности 3 года. Срок годности указан на упаковке.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Моксонидин ФТ содержит в качестве действующего вещества моксонидин.

Моксонидин ФТ 0,2 мг: 1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 0,2 мг моксонидина.

Моксонидин ФТ 0,3 мг: 1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 0,3 мг моксонидина.

Моксонидин ФТ 0,4 мг: 1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 0,4 мг моксонидина.

Вспомогательные вещества: повидон (К30), кросповидон, кукурузный крахмал, магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая, лактоза моногидрат; *оболочка таблетки:* гипромеллоза, макрогол 400, железа оксид красный (Е172 – для дозировки 0,3 мг), титана диоксид (Е171).

Внешний вид лекарственного препарата Моксонидин ФТ и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

2517Б-2017

Моксонидин ФТ 0,2 мг: круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета.

Моксонидин ФТ 0,3 мг: круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой розового цвета.

Моксонидин ФТ 0,4 мг: круглые двояковыпуклые таблетки с риской на одной стороне, покрытые пленочной оболочкой белого цвета.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой.

Каждые 2 или 3 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Фармтехнология»

Республика Беларусь

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон/факс: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь