

НД РБ

9888 - 2024

**Листок-вкладыш: информация для пациента
ВАЛИДОЛ, таблетки подъязычные 60 мг**



Перед применением препарата полностью прочтайте 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 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 ВАЛИДОЛ, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата ВАЛИДОЛ.
3. Применение препарата ВАЛИДОЛ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата ВАЛИДОЛ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Препарат ВАЛИДОЛ представляет собой комбинацию лекарственных средств для лечения заболеваний сердца. Оказывает седативное действие,

9888 - 2024

обладает умеренным рефлекторным сосудорасширяющим действием, обусловленным раздражением чувствительных нервных окончаний.

Показания к применению

Препарат ВАЛИДОЛ применяют в комплексной терапии при неврастении и функциональной кардиалгии. Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

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

2. О чём следует знать перед применением препарата ВАЛИДОЛ

Противопоказания

- Гиперчувствительность к действующему веществу или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6;
- Выраженная артериальная гипотензия;
- Острый инфаркт миокарда;
- Детский возраст до 18-ти лет;
- Пациентам с эпилепсией и судорожным синдромом в анамнезе (включая фебрильные судороги);
- Сахарный диабет;
- Нарушение толерантности к углеводам.

С осторожностью: желудочно-пищеводный рефлюкс, грыжа пищеводного отверстия диафрагмы, воспалительные и язвенные заболевания желудочно-кишечного тракта, бронхиальная астма, склонность к бронхоспазму и ларингоспазму.

Особые указания и меры предосторожности

Если во время приема лекарственного препарата симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

9888 - 2024
В случае, если боль в области сердца не проходит ~~после приема~~ лекарственного препарата, необходимо обратиться к врачу. Необходима немедленная медицинская помощь при возникновении боли в области сердца с иррадиацией в руку, верхнюю часть живота, шею или в случае развития дыхательной недостаточности (например, одышка).

Лекарственный препарат содержит сахарозу. Пациентам с непереносимостью фруктозы, глюкозо-галактозной мальабсорбцией или дефицитом сахаразы-изомальтазы не следует принимать этот препарат.

Дети и подростки

Лекарственный препарат ВАЛИДОЛ противопоказан детям и подросткам в возрасте до 18-ти лет.

Другие препараты и препарат ВАЛИДОЛ

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

Исследования по оценке взаимодействия препарата Валидол не проводились. В случае одновременного приема других лекарственных препаратов необходимо проконсультироваться с врачом.

Беременность и грудное вскармливание

Применение препарата ВАЛИДОЛ при беременности и в период кормления грудью не рекомендовано в связи с отсутствием достаточных данных.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

При приеме препарата ВАЛИДОЛ необходимо соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и занятии другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

НД РБ

9888 - 2024

3. Применение препарата ВАЛИДОЛ

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с данным листком или с рекомендациями лечащего врача, работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Режим дозирования

Взрослым назначают по 1 таблетке под язык до ее полного рассасывания. Принимают по 1 таблетке 2-3 раза в сутки. Кратность и продолжительность приема определяется в зависимости от эффективности лечения. При отсутствии или недостаточной выраженности терапевтического эффекта в ближайшие 5-10 минут после приема необходимо обратиться к врачу для назначения другой терапии.

Путь и способ введения

Таблетки держать во рту (под языком) до полного рассасывания. Линия разлома (риска) не предназначена для разламывания таблетки.

Если вы приняли более высокую дозу препарата, чем следовало

В случае приема более высокой дозы препарата следует незамедлительно сообщить об этом врачу или работнику аптеки.

Симптомы передозировки: тошнота, головная боль, резкое снижение артериального давления, угнетение центральной нервной системы, нарушение сердечной деятельности, состояние возбуждения. В случае передозировки рекомендуется симптоматическая терапия и отмена препарата.

Если вы забыли принять препарат

Если Вы забыли принять очередную дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом, за исключением случаев, если уже пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу препарата. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

Если вы прекратили прием препарата

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

НД РБ

9888 - 2024

Прекращение приема лекарственного препарата ВАЛИДОЛ не вызывает синдром «отмены».

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

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат ВАЛИДОЛ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. Информация о нежелательных побочных реакциях изложена в соответствии с системно-органной классификацией и частотой встречаемости. Категории частоты: очень часто ($\geq 1/10$), часто ($\geq 1/100$, но $< 1/10$), нечасто ($\geq 1/1000$, но $< 1/100$), редко ($\geq 1/10000$, но $< 1/1000$), очень редко ($< 1/10000$), частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).

Аллергические реакции: частота неизвестна – кожная сыпь, зуд, ангионевротический отек.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: частота неизвестна – легкая тошнота.

Нарушения со стороны нервной системы: частота неизвестна – головокружение.

Нарушения со стороны органа зрения: частота неизвестна – слезотечение.

В случае возникновения нежелательных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить прием лекарственного препарата и обратиться к врачу.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях



напрямую через www.rceth.by. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ВАЛИДОЛ

Хранить в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка в пачке) для защиты от света при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности. 3 года

Не применять препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат ВАЛИДОЛ содержит

Одна таблетка содержит

Действующим веществом является: - левоментола раствор в ментилизовалерате (валидол) – 60,0 мг.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: сахароза, кальция стеарат.

Внешний вид препарата ВАЛИДОЛ и содержимое его упаковки

Таблетки белого цвета. Допускается присутствие желтоватого оттенка и сероватых вкраплений. Таблетки с характерным запахом ментола, плоскоцилиндрической формы с фаской и риской.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 1 контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по применению (листок-вкладыш) помещают в пачку из картона.

НД РБ

9888 - 2024

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Условия отпуска

Без рецепта

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

АО «Усолье-Сибирский химфармзавод»

Россия, 665462, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское

Телефон: +7 (39543) 58910, факс: +7 (39543) 58908

Данный листок-вкладыш пересмотрен