

Листок-вкладыш – информация для потребителя
ТРИМЕТАЗИДИН МВ,
таблетки с модифицированным высвобождением, покрытые оболочкой, 35 мг
Действующее вещество: триметазидина дигидрохлорид

Перед применением 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.
- 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 данного листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что собой представляет препарат ТРИМЕТАЗИДИН МВ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ
3. Применение препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что собой представляет препарат ТРИМЕТАЗИДИН МВ,
и для чего его применяют

ТРИМЕТАЗИДИН МВ применяют у взрослых пациентов для лечения стенокардии (боль в груди, вызванная ишемической болезнью сердца) в комбинации с другими препаратами.

2. О чем следует знать перед применением
препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ

Не принимайте препарат ТРИМЕТАЗИДИН МВ, если:

- у Вас аллергия на триметазидин или любое из вспомогательных веществ препарата (перечислены в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас болезнь Паркинсона: неврологическое заболевание, приводящее к двигательным нарушениям (дрожание, скованное положение тела, замедление движений и шарканье, нарушение походки);
- у Вас тяжелое заболевание почек.

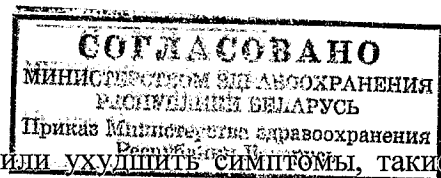
Если что-либо из выше перечисленного относится к Вам, сообщите лечащему врачу.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Данный препарат не предназначен для купирования приступов стенокардии, а также в качестве начального лечения при нестабильной стенокардии. Данный препарат не применяют для лечения инфаркта миокарда.

В случае приступа стенокардии сообщите об этом своему врачу. Вам могут быть назначены обследования, а лечение возможно будет откорректировано.



Данный лекарственный препарат может вызвать или ухудшить симптомы, такие как дрожание, скованное положение тела, нарушение походки, замедление движений и шарканье, особенно у пожилых пациентов. Следует следить за состоянием и при возникновении данных симптомов необходимо сообщить врачу, который может произвести переоценку лечения.

Также могут наблюдаться падения, которые могут быть следствием снижения давления или потери равновесия (см. раздел «Возможные нежелательные реакции»).

Если Вы сомневаетесь, относится ли что-либо из выше перечисленного к Вам, обратитесь к лечащему врачу.

Применение у детей и подростков

ТРИМЕТАЗИДИН МВ не показан к применению у детей и подростков младше 18 лет.

Другие препараты и ТРИМЕТАЗИДИН МВ

Взаимодействия с другими медицинскими препаратами отмечено не было.

Однако сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые Вы купили без предписания.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, проконсультируйтесь с лечащим врачом перед применением препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ.

Не рекомендуется принимать данный препарат во время беременности. Если во время приема препарата обнаружится, что Вы беременны, необходимо проконсультироваться с лечащим врачом касательно продолжения Вашего лечения.

Неизвестно, выделяется ли триметазидин в грудное молоко. Риск для новорожденных/младенцев не может быть исключен. ТРИМЕТАЗИДИН МВ не должен применяться во время кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

При приеме препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ могут возникнуть головокружение и сонливость, которые могут повлиять на Вашу способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. Применение препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ

Всегда принимайте этот препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с врачом.

Режим дозирования

Рекомендуемая доза: по одной таблетке два раза в день утром и вечером во время еды.

Если у Вас проблемы с почками или Ваш возраст превышает 75 лет, Ваш врач может корректировать рекомендуемую дозу.

Способ применения

ТРИМЕТАЗИДИН МВ предназначен для приема внутрь. Таблетку глотают, запивая водой, во время еды.

Если Вы приняли препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ больше, чем следовало

Если Вы случайно приняли препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ больше, чем следовало, немедленно обратитесь за медицинской помощью. Возьмите с собой упаковку, чтобы показать, какой препарат Вы приняли.

Если Вы забыли принять ТРИМЕТАЗИДИН МВ

Если Вы забыли принять дозу препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ, примите следующую дозу в обычное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если Вы прекратили прием препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ

Ваш врач скажет, как долго Вам необходимо продолжать лечение. Вам необходимо проконсультироваться с врачом перед тем, как прекращать прием этого препарата. При наличии вопросов по применению данного препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

При приеме препарата могут наблюдаться следующие нежелательные реакции.

Часто (могут проявляться менее чем у 1 из 10 человек):

- головокружение, головная боль,
- боли в животе, диарея, диспепсия, тошнота, рвота,
- сыпь, зуд, крапивница,
- ощущение слабости и недомогания.

Редко (могут проявляться менее чем у 1 из 1000 человек):

- быстрое или нерегулярное сердцебиение (также называемое трепетание),
- дополнительные сердечные удары, ускорение сердцебиения,
- снижение артериального давления,
- падение артериального давления при вставании, которое может быть связано с недомоганием, головокружением или падением,
- приливы крови к лицу.

Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):

- серьезное снижение количества лейкоцитов в крови, что повышает риск инфекций,
- снижение количества тромбоцитов, что повышает риск кровотечения и синяков,
- экстрапирамидные симптомы (необычные движения, включая дрожание и тряску рук и пальцев, волнообразные движения в теле, шаркающая походка и жесткость рук и ног) обычно обратимые после прекращения лечения,
- расстройства сна (трудности с засыпанием, сонливость),
- ощущение вращения окружающих предметов (вертиго),
- запоры,
- воспалительные заболевания печени (тошнота, рвота, потеря аппетита, общее чувство болезни, жар, зуд, пожелтение кожи и глаз, светлоокрашенный кал, темноокрашенная моча),
- серьезная генерализованная красная кожная сыпь с образованием пузырей,
- опухание лица, губ, рта, языка или горла, что может вызвать затруднения глотания или дыхания.

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 в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», www.rceth.by). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ

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

Хранить в недоступном и невидимом для детей месте.

Срок годности – 2 года.

Не использовать по истечении срока годности.

Не применяйте препарат, если Вы заметили, что контурная упаковка, в котором находятся таблетки, повреждена.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работников аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

Каждая таблетка содержит

действующее вещество: триметазидина дигидрохлорид – 35 мг;

вспомогательные вещества: гипромеллоза 2208, повидон К-30, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, макрогол 4000, кальция гидрофосфат дигидрат, Аквариус Преферред HSP BPP310003 розовый.

Состав оболочки (Аквариус Преферред HSP BPP310003 розовый): гидроксипропилметилцеллюлоза, коповидон, полидекстроза, полиэтиленгликоль 3350, каприлик/каприк триглицеридов, титана диоксид, железа оксид красный.

Внешний вид препарата ТРИМЕТАЗИДИН МВ и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, розового цвета, круглые, двояковыпуклые. На поперечном разрезе видно ядро белого цвета. На поверхности таблеток допускается шероховатость пленочного покрытия.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги. Три контурные упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска: по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс: (+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



Листок-вкладыш пересмотрен: