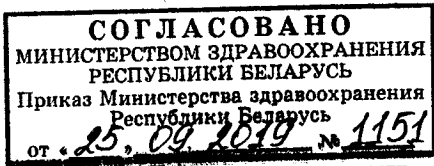


Министерство здравоохранения Республики Беларусь



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ по применению лекарственного средства **ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ** (информация для пациента)

Внимательно прочтайте этот листок-вкладыш перед началом приема препарата!

Сохраните листок-вкладыш. Вам может понадобиться прочитать его снова.
Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с
вашим лечащим врачом.

Это лекарство прописано именно Вам. Никогда не давайте препарат кому-то другому, даже если симптомы
его болезни подобны Вашим.

Если какой-либо из перечисленных побочных эффектов становится серьезным, или Вы заметили какие-либо
другие побочные эффекты, не перечисленные в данном листке-вкладыше, пожалуйста, сообщите об этом
врачу или фармацевту.

Торговое непатентованное название: ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ

Международное непатентованное название: Винпоцетин (Vinpocetine)

Лекарственная форма: Таблетки 10 мг

Что такое ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ и что входит в его состав

Каждая таблетка ВИНПОЦЕТИНА ФОРТЕ содержит: активное вещество – винпоцетин 10 мг; вспомогательные вещества – магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, картофельный крахмал, лактоза моногидрат.

Описание: таблетки белого цвета, плоскоцилиндрические с фаской и риской на одной стороне. Риска предназначена лишь для разламывания с целью облегчения проглатывания, а не для разделения на равные дозы.

Винпоцетин относится к фармакотерапевтической группе «Прочие психостимуляторы и ноотропы». Код ATX: N06BX18.

Как ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ взаимодействует с организмом

ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ оказывает влияние на метаболизм, кровообращение головного мозга, реологические свойства крови.

Показания к применению

- **Неврология:** следующие формы церебральной ишемии: состояния после перенесенного острого нарушения мозгового кровообращения, хроническая недостаточность мозгового кровообращения вследствие церебрального атеросклероза или артериальной гипертензии, в т.ч. 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.
- **Оториноларингология:** для лечения тугоухости нейросенсорного типа, болезни Меньера и идиопатического шума в ушах.

Способ применения и дозы

ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ принимают внутрь по 5–10 мг 3 раза в сутки (15–30 мг в сутки). Таблетки следует принимать после еды.

Таблетки ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ не предназначены для деления на части. Для достижения необходимой дозы рекомендуем воспользоваться лекарственным средством, содержащим винпоцетин в необходимой дозировке (5 мг винпоцетина).

Для пациентов с заболеваниями почек или печени специального подбора доз не требуется.

Применение лекарственного средства ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ у детей до 18 лет противопоказано.

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Побочное действие

Нежелательные реакции перечислены ниже с разделением по классам систем органов и с указанием частоты возникновения согласно терминологии MedDRA:

Класс системы органов (MedDRA 12.1)	Нечасто возникающие ($\geq 1/1000 - < 1/100$)	Редко возникающие ($\geq 1/10\ 000 - < 1/1000$)	Очень редко возникающие (< 1/10 000)
Нарушения со стороны крови и лимфатической системы		Лейкопения Тромбоцитопения	Анемия Агглютинация эритроцитов
Нарушения со стороны иммунной системы			Гиперчувствительность
Нарушение метаболизма и питания	Гиперхолестеринемия	Снижение аппетита Анорексия Сахарный диабет	
Психические расстройства		Бессонница Нарушение сна Беспокойство	Эйфория Депрессия
Нарушения со стороны нервной системы	Головная боль	Головокружение Дисгевзия Ступор Гемипарез Сонливость Амнезия	Тремор Судороги
Нарушения со стороны органа зрения		Отек диска зрительного нерва	Гиперемия конъюнктивы
Нарушения со стороны органа слуха и лабиринта	Головокружение	Гиперакузия Гипоакузия Шум в ушах	
Нарушения со стороны сердца		Ишемия/инфаркт миокарда Стенокардия напряжения Брадикардия Тахикардия Экстрасистолия Сердцебиение	Аритмия Фибрилляция предсердий
Нарушения со стороны сосудистой системы	Гипотензия	Гипертензия Приливы Тромбофлебит	Колебания артериального давления

Класс системы органов (MedDRA 12.1)	Нечасто возникающие ($\geq 1/1000$ - $<1/100$)	Редко возникающие ($\geq 1/10\ 000$ - $<1/1000$)	Очень редко возникающие ($<1/10\ 000$)
Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта	Дискомфорт в животе Запор Сухость во рту Тошнота	Боль в животе Запор Диарея Диспепсия Рвота	Дисфагия Стоматит
Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки		Эритема Гипергидроз Зуд Крапивница Сыпь	Дерматит <div style="border: 1px solid black; padding: 2px;">СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республика Беларусь</div>
Общие нарушения и реакции в месте введения лекарственного средства		Астения Слабость Ощущение жара	Дискомфорт в грудной клетке Гипотермия
Результаты лабораторных и инструментальных исследований	Снижение артериального давления	Повышение артериального давления Повышение уровня триглицеридов в крови Депрессия сегмента ST на электрокардиограмме Снижение/повышение количества эозинофилов Изменение активности «печеночных» ферментов	Повышение/снижение числа лейкоцитов Снижение числа эритроцитов Укорочение протромбинового времени Повышение массы тела

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, рекомендуется проконсультироваться с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в инструкции по применению препарата. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Противопоказания

Гиперчувствительность к действующему веществу или к любому из вспомогательных веществ.
Острая фаза геморрагического церебрального инсульта, тяжелая ишемическая болезнь сердца, тяжелые формы аритмии.

Беременность, период лактации.

Детский возраст до 18 лет.

Передозировка

Информация о случаях передозировки отсутствует. На основании литературных данных длительное применение винпоцетина в суточной дозе 60 мг являлось безопасным. Однократный прием внутрь 360 мг винпоцетина не сопровождался развитием ни кардиоваскулярных, ни других побочных эффектов. В случае передозировки рекомендованы общие меры по удалению

лекарственного средства из организма, симптоматическое и поддерживающее лечение, направленное, в основном, на поддержание функций сердца и легких.

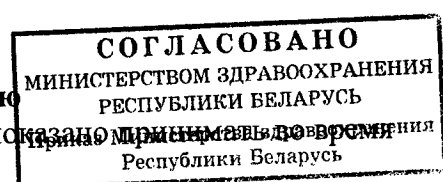
Меры предосторожности

Рекомендуется ЭКГ-контроль при наличии синдрома удлиненного интервала QT или при одновременном приеме лекарственных средств, способствующих удлинению интервала QT (например, лоратадин, терфенадин, эритромицин, пробукол и др).

В связи с содержанием лактозы лекарственное средство ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ не рекомендовано пациентам с редкой врожденной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы Лаппа или мальабсорбией глюкозы-галактозы.

Применение в период беременности и кормления грудью

Лекарственное средство ВИНПОЦЕТИН ФОРТЕ противопоказано при приеме в период беременности и в период кормления грудью.



Влияние на способность к вождению автотранспорта и управление механизмами.

Исследования по оценке влияния применения лекарственного средства на способность управлять автомобилем и работать 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.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

По результатам клинических исследований не обнаружено взаимодействия винпоцетина с β-адреноблокаторами (клоранолол, пиндолол), а также клопамиидом, глибенкламидом, дигоксином, аценокумаролом и гидрохлортиазидом.

В редких случаях некоторый дополнительный эффект наблюдался при одновременном применении α-метилдопы и винпоцетина. Поэтому на фоне применения этой комбинации препаратов необходимо осуществлять регулярный контроль артериального давления.

Хотя данные клинических исследований не подтвердили взаимодействия, рекомендуется соблюдать осторожность в случае одновременного применения винпоцетина с лекарственными средствами, влияющими на центральную нервную систему, а также в случае сопутствующей антиаритмической и антикоагулянтной терапии.

Рекомендуется ЭКГ-контроль при одновременном приеме лекарственного средства, способствующего удлинению интервала QT

Условия хранения

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре от +15°C до +25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из фольги алюминиевой и пленки поливинилхлоридной. 3 или 6 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещают во вторичную упаковку.

Срок годности

3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

По рецепту врача.

Информация о производителе:

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью
«Фармлэнд» (СП ООО «Фармлэнд»), Республика Беларусь, г. Несвиж, ул. Ленинская, 24, к. 3,
тел/факс (+375 17) 293-31-90.

