

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА
ЦИННАРИЗИН СОФАРМА 25 мг таблетки
CINNARIZINE SOPHARMA 25 mg tablets
 циннаризин (Cinnarizine) Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

Название лекарственного средства:
 ЦИННАРИЗИН СОФАРМА 25 мг
 CINNARIZINE SOPHARMA 25 mg

от «06» 10 2017 г. № 9157
КЛС № 11 от «25» 09 2017 г.

Международное непатентованное название (МНН): Cinnarizine

Внимательно прочтите этот листок-вкладыш перед началом применения этого лекарственного средства

- Сохраните данный листок-вкладыш, так как в дальнейшем Вам, возможно, понадобится перечитать его снова.
- Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к Вашему врачу или фармацевту.
- Вам следует обратиться к врачу, если Ваши симптомы ухудшаются или не наблюдается их улучшение.
- Если при приеме лекарственного средства у Вас появятся побочные действия, Вам следует уведомить об этом Вашего врача или фармацевта.

В этом листке-вкладыше:

1. Что представляет собой Циннаризин Софарма и для чего используется
2. Что Вы должны знать перед приемом Циннаризин Софарма
3. Способ применения и дозировка
4. Возможные побочные действия
5. Условия хранения Циннаризин Софарма
6. Условия отпуска из аптечной сети
7. Дополнительная информация

1. ЧТО ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ ЦИННАРИЗИН СОФАРМА И ДЛЯ ЧЕГО ИСПОЛЬЗУЕТСЯ

Циннаризин - препарат из группы лекарственных средств, называемых блокаторами кальциевых каналов. Он способствует улучшению микроциркуляции. Подавляет нистагм (неконтролируемые движения глаз) и другие проявления вестибулярных нарушений, снижает возбудимость лабиринта. Оказывает антигистаминное (антиаллергическое) действие.

Применяется для симптоматического лечения при заболеваниях вестибулярного аппарата и болезни Меньера, выражающейся в головокружении, тошноте, рвоте, шуме в ушах; а также для профилактики и лечения дорожной болезни.

2. ЧТО ВЫ ДОЛЖНЫ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ЦИННАРИЗИН СОФАРМА

Не принимайте Циннаризин Софарма

- если у Вас аллергия (гиперчувствительность) к активному веществу или к одному из вспомогательных компонентов препарата;
- если Вы беременны или кормите грудью.

Соблюдайте особую осторожность при применении Циннаризин Софарма

- если Вы страдаете болезнью Паркинсона или у Вас были симптомы экстрапирамидных нарушений (дрожание, нарушения ориентации и равновесия);
- если у Вас гипотония (низкое кровяное давление);
- если у Вас заболевание желудка.

Циннаризин следует использовать с осторожностью у пациентов с печеночной или почечной недостаточностью.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Проинформируйте Вашего врача или фармацевта, если Вы принимаете или недавно принимали другие лекарственные препараты.

Циннаризин усиливает эффект антидепрессантов, средств, угнетающих деятельность центральной нервной системы, и алкоголя.

В связи с наличием антигистаминного эффекта циннаризин может повлиять на результат при антидопинговом контроле спортсменов (ложноположительный результат), а также нивелировать положительные реакции при проведении кожных диагностических проб (за 4 дня до исследования лечение следует отменить).

Прием Циннаризин Софарма с пищевыми продуктами и напитками

Не следует употреблять алкогольные напитки во время лечения препаратом.

Беременность и грудное вскармливание

Перед использованием любого лекарственного препарата обратитесь за советом к Вашему врачу или фармацевту.

Беременность

Из-за отсутствия данных клинического использования препарата у беременных женщин применение препарата противопоказано в период беременности.

Грудное вскармливание

Применение препарата в период грудного вскармливания противопоказано.

При необходимости лечения препаратом грудное вскармливание следует прекратить.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Циннаризин Софарма может вызвать сонливость, особенно в начале лечения, в случае развития данного эффекта пациентам не следует управлять автотранспортом и работать с движущимися механизмами.

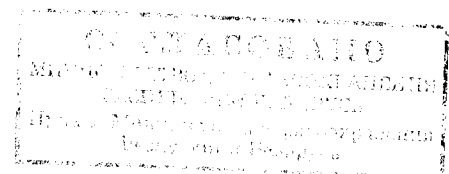
Важная информация о некоторых ингредиентах препарата Циннаризин Софарма

Циннаризин Софарма содержит лактозу в качестве вспомогательного вещества, что следует учесть, если у Вас непереносимость некоторых сахаров. Пожалуйста, обратитесь к Вашему врачу перед приемом этого лекарственного препарата.

Циннаризин Софарма содержит пшеничный крахмал, но является приемлемым для применения пациентами с целиакией.

Не следует принимать лекарственное средство пациентам с аллергией на пшеницу (отличной от целиакии).

3. СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗИРОВКА ЦИННАРИЗИН СОФАРМА



Для приема внутрь.

Вестибулярные симптомы (головокружение, тошнота)

Взрослые и дети, старше 12 лет:

По 1 таблетке 3 раза в день.

Не следует превышать рекомендуемые дозы.

Кинетозы („дорожная болезнь“ или укачивание)

Взрослые и дети, старше 12 лет:

1 таблетка за 2 часа до поездки и по 1 таблетке в последующие каждые 8 часов во время поездки.

Принимать таблетки после еды, запивая достаточным количеством воды комнатной температуры.

Не следует превышать рекомендуемые дозы.

Циннаризин следует использовать с осторожностью у пациентов с печеночной или почечной недостаточностью.

Если Вы приняли дозу Циннаризин Софарма, превышающую необходимую

Если Вы приняли дозу, превышающую назначенную, обратитесь к Вашему врачу или в ближайшее лечебное учреждение.

При передозировке возможно понижение кровяного давления, дрожание, тошнота, сонливость.

Если Вы пропустили прием Циннаризин Софарма

Если Вы пропустили прием одной дозы, примите ее как можно скорее, насколько это возможно. Если приблизилось время для принятия следующей дозы, примите ее как обычно. Не применяйте двойную дозу для компенсации пропущенной.

4. ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Могут возникать такие симптомы, как сонливость и нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта. Они обычно являются преходящими и могут быть предотвращены при постепенном достижении оптимальной дозы.

В редких случаях наблюдаются головная боль, сухость во рту, увеличение массы тела, повышенная потливость и аллергические реакции. В очень редких случаях сообщалось о развитии красного плоского лишая и волчаночноподобных симптомах.

Сообщалось о единичном случае холестатической желтухи. Редкие случаи усугубления или развития экстрапирамидных симптомов отмечались преимущественно у пожилых людей при длительном лечении.

Нарушения со стороны иммунной системы: гиперчувствительность (аллергические реакции).

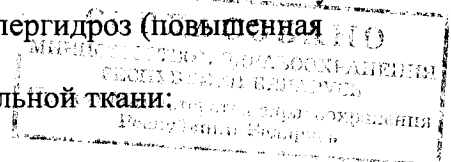
Нарушения со стороны нервной системы: сонливость, головная боль, экстрапирамидные расстройства.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: сухость во рту, нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта.

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей: холестатическая желтуха.

Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки: гипергидроз (повышенная потливость), красный плоский лишай.

Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани:



НД РБ
3105 -2017

волчаночноподобные симптомы.

Лабораторные показатели: увеличение массы тела.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данном листке-вкладыше, следует прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

5. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ЦИННАРИЗИН СОФАРМА

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Не используйте Циннаризин Софарма после истечения срока годности, указанного на упаковке. Срок годности соответствует последнему дню указанного месяца.

Лекарственные препараты не следует выбрасывать в канализацию или в контейнер для бытовых отходов. Поинтересуйтесь у Вашего фармацевта, как утилизировать лекарственные препараты, если в этом есть необходимость. Подобные меры будут способствовать охране окружающей среды.

6. УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕЧНОЙ СЕТИ

По рецепту врача.

7. ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Что содержится в Циннаризин Софарма

1 (одна) таблетка содержит:

Активное вещество: циннаризин - 25 мг;

Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат; пшеничный крахмал; повидон К 25; магния стеарат; кремния диоксид коллоидный безводный; целлюлоза микрокристаллическая (тип 101).

Описание Циннаризин Софарма и упаковка

Круглые двояковыпуклые таблетки диаметром 7 мм белого или почти белого цвета без запаха.

Первичная упаковка:

50 таблеток в блистере из твердой оранжевой прозрачной ПВХ пленки/алюминиевой фольги.

Вторичная упаковка:

1 блистер в картонной пачке вместе с листком-вкладышем для потребителя.

Владелец разрешения на применение и производитель

СОФАРМА АО

ул. Илиенское шоссе 16, 1220 София, Болгария

Дата последней актуализации листка-вкладыша: Июль, 2017

