

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Mexidol 125 mg comprimate filmate

Etilmetilhidroxipiridină succinat

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, deoarece le poate dăuna, chiar dacă au aceleași simptome ca și dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Mexidol și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Mexidol
3. Cum să utilizați Mexidol
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Mexidol
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Mexidol și pentru ce se utilizează

Mexidol este un inhibitor al proceselor induse de radicalii liberi, are acțiune membranoprotectoare, antihipoxică, antistres, nootropă, anticonvulsivă, anxiolitică. Mărește rezistența organismului la acțiunea diferitor factori nocivi (șoc, hipoxie, ischemie, tulburări ale circulației cerebrale, intoxicație cu alcool și antipsihotice (neuroleptice)).

Preparatul ameliorează metabolismul și aprovizionarea cu sânge a creierului, îmbunătățește microcirculația și proprietățile reologice ale sângelui, reduce agregarea plachetară. Stabilizează structurile membranare ale celulelor sanguine (eritrocite, plachete) în caz de hemoliză. Posedă acțiune hipolipidemiantă, reduce concentrația colesterolului general și a lipoproteinelor de densitate joasă.

Mexidol ameliorează starea funcțională a miocardului în condiții de ischemie. În condiții de insuficiență coronariană majorează vascularizarea colaterală a zonelor ischemice, contribuie la menținerea integrității cardiomiocitelor și menținerea activității lor funcționale. Restabilește în mod eficient contractilitatea miocardului în tulburări cardiace reversibile.

Pentru ce se utilizează:

- consecințele tulburărilor acute ale circulației cerebrale, inclusiv după atacuri ischemice tranzitorii, în faza de subcompensare (în calitate de cure profilactice);
- traumatism cranio-cerebral de gravitate ușoară, consecințele traumatismelor cranio-cerebrale;
- encefalopatii de etiologie diversă (discirculatorii, dismetabolice, posttraumatice, mixte);
- sindrom de distonie neurovegetativă;
- tulburări cognitive ușoare de genă aterosclerotică;
- tulburări anxioase în stări nevrotice și de tip nevrotic;
- cardiopatie ischemică (în cadrul tratamentului complex);
- jugularea sindromului de abținere în caz de alcoolism cu predominarea tulburărilor de tip nevrotic și vegetativ-vascular, tulburări de postabținere;
- stări după intoxicații acute cu antipsihotice;
- stări astenice, profilaxia afecțiunilor somatice apărute sub influența factorilor și suprasolicitărilor extreme;

- expunerea la factori extremi (de stres).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Mexidol

Nu luați Mexidol:

- Dacă aveți hipersensibilitate (alergie) la substanța activă sau la oricare dintre excipienții produsului;
 - Dacă aveți tulburări acute ale funcției hepatice și renale;
 - Sunteți însărcinată sau alăptați;
 - Copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani
- Dacă aveți intoleranță la lactoză, deficit de lactază, malabsorbție la glucoză-galactoză.

Utilizarea altor medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent alte medicamente.

Mexidol este compatibil cu toate medicamentele utilizate pentru tratamentul bolilor somatice. Acest lucru este important, deoarece la utilizarea concomitentă a mexidolului cu benzodiazepinele, remediile antidepresive, anxiolitice, anticonvulsive și antiparkinsoniene potențează acțiunea acestora. Reduce efectele toxice ale etanolului.

Sarcina și alăptarea

Consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte de a utiliza orice medicament.

Utilizarea Mexidolului în timpul sarcinii și în perioada de alăptare este contraindicată.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Pe perioada administrării medicamentului se recomandă precauție la efectuarea lucrărilor, care necesită rapiditatea reacțiilor psihofizice, cum ar fi conducerea vehiculelor sau folosirea utilajelor ș.a.

Informații importante privind unele componente ale Mexidol

Conține lactoză. Dacă suferiți de afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit de lactază (Lapp) sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză adresați-vă medicului dumneavoastră.

3. Cum să utilizați Mexidol

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza și durata tratamentului se stabilesc de către medic.

Oral.

Câte 125-250 mg de 3 ori pe zi. Doza maximă nictemerală – 800 mg (6 comprimate). Durata tratamentului – 2-6 săptămâni; pentru jugularea sindromului de abstenență alcoolică acută – 5-7 zile. Tratamentul se sistează treptat, reducând doza timp de 2-3 zile.

Doza inițială constituie 125-250 mg (1-2 comprimate) de 1-2 ori pe zi, cu majorarea treptată până la atingerea efectului terapeutic. Doza maximă nictemerală – 800 mg (6 comprimate). Durata tratamentului la pacienții cu cardiopatie ischemică este de cel puțin 1,5-2 luni. Curele repetate (la recomandarea medicului) se vor efectua preferabil în perioada de primăvară-toamnă.

Dacă ați luat mai mult decât trebuie Mexidol

Dacă ați luat o doză mai mare decât cea prescrisă, consultați medicul dumneavoastră. La doze mai mari pot fi observate următoarele simptome: somnolență, insomnie. . Dacă observați asemenea reacții consultați medicul sau farmacistul. Medicul vă va prescrie tratamentul corespunzător.

Dacă ați omis o doză de Mexidol

Dacă ați omis o doză, luați doza uitată cât mai curând posibil. În cazul în care este aproape timpul pentru următoarea doză, luați-o ca de obicei, fără doza omisă. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza omisă. Continuați să luați medicamentul, respectând indicațiile medicului dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca și toate medicamentele, Mexidol poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Frecvența de apariție a efectelor adverse este definită după cum urmează:

- foarte frecvente (apar la mai mult de 1 din 10 pacienți);
- frecvente (apar de la 1 până la 10 din 100 de pacienți);
- mai puțin frecvente (apar de la 1 până la 10 din 1000 de pacienți);
- rare (apar de la 1 până la 10 din 10 000 de pacienți);
- foarte rare (apar la mai puțin de 1 din 10 000 de pacienți, inclusiv și cazuri unice);
- cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată reieșind din datele disponibile).

Foarte rare:– angioedem, urticarie.

– somnolență, dureri de cap.

– gură uscată, greață, durere, arsură și disconfort în regiunea epigastrică, arsuri la stomac, flatulență, diaree.

– erupții cutanate, mâncărime, hiperemie.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Mexidol

A se păstra la loc ferit de lumină, la temperaturi sub 25 °C.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor!

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați

farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații.

Ce conține Mexidol

Substanța activă este etilmetilhidroxipiridină succinat.

1 comprimat filmat conține 125 mg de etilmetilhidroxipiridină succinat.

Celelalte componente sunt: Nucleul: lactoză monohidrat, povidona K-30; stearat de magneziu,

Filmul: Opadry II alb 33G28435 (hipromeloză, dioxid de titan (E171), lactoză monohidrat, (macrogol), triacetină).

Cum arată Mexidol și conținutul ambalajului

Comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare albă până la albă cu nuanță gălbuie, rotunde, biconvexe, se permite prezența mirosului caracteristic.

Câte 10 comprimate filmate în blister. Câte 3 sau 5 blistere împreună cu prospectul se plasează în cutie de carton.

Deținătorul Certificatului de Înregistrare și Fabricantul

Deținătorul Certificatului de Înregistrare

CȘP «FARMASOFT» SRL, Rusia,

115407, or. Moscova, str. Sudostroitelinaia 41, etajul 1, depozitul 12

Fabricantul

«ZiO-Zdorovie» SAÎ, Rusia,

142103, reg. Moscova, or. Podolsk, str. Jeleznodorojnaya, 2

Acest prospect a fost revizuit în Aprilie 2021

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>