

2984Б-2021

Листок-вкладыш – информация для пациента

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
68 10 2024 № 1305

МЕКСИЛЕК-ЛФ, 125 мг,

таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Действующее вещество: этилметилгидроксиридина сукцинат

Перед приемом 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, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- 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, или медицинской сестре.
- 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 МЕКСИЛЕК-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ
3. Прием препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат МЕКСИЛЕК-ЛФ, и для чего его применяют

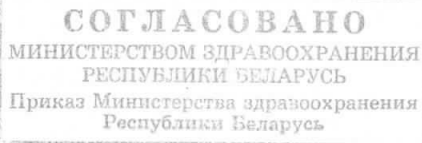
МЕКСИЛЕК-ЛФ – лекарственный препарат, действующим веществом которого является этилметилгидроксиридина сукцинат. МЕКСИЛЕК-ЛФ относится к группе прочих препаратов для лечения заболеваний нервной системы.

МЕКСИЛЕК-ЛФ улучшает кровоснабжение головного мозга, улучшает микроциркуляцию (движение крови и лимфы по микрососудам) и свойства крови, уменьшает агрегацию тромбоцитов (способность тромбоцитов склеиваться между собой).

Препарат назначают в составе комплексной терапии у взрослых пациентов со следующими заболеваниями:

- последствия острых нарушений мозгового кровообращения;
- легкая черепно-мозговая травма, последствия черепно-мозговой травмы;
- энцефалопатии (нарушения функций головного мозга) различного происхождения;
- легкие когнитивные расстройства (снижение памяти, умственной работоспособности) на фоне поражения сосудов головного мозга;
- синдром вегетативной дистонии (может проявляться следующими симптомами: озноб, повышенное чувство тревоги, чувство нехватки воздуха, частое сердцебиение);
- тревожные расстройства при невротических и неврозоподобных состояниях;
- ишемическая болезнь сердца;

2984Б-2021



- купирование абстинентного синдрома (симптомов различной степени тяжести, которые возникают у человека в результате прекращения употребления алкоголя) при алкоголизме, постабstinентные расстройства;
- состояния после острой интоксикации (отравления) антипсихотическими препаратами (препаратами, которые применяются в лечении психических нарушений, связанных с психозом);
- астенические состояния (быстрая утомляемость);
- воздействие экстремальных (стрессорных) факторов.

2. О чем следует знать перед приемом препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ

Не принимайте МЕКСИЛЕК-ЛФ, если:

- у Вас аллергия на препарат или на другие компоненты данного препарата (см. раздел 6);
- у Вас острые печеночная и/или почечная недостаточность;
- Вы младше 18 лет (в связи с недостаточной изученностью действия препарата);
- Вы беременны и/или кормите грудью (в связи с недостаточной изученностью действия препарата).

Особые указания и меры предосторожности

Перед началом приема препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Дети и подростки

Безопасность и эффективность препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ у детей и подростков в возрасте до 18 лет не установлены.

Другие препараты и препарат МЕКСИЛЕК-ЛФ

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

МЕКСИЛЕК-ЛФ сочетается со всеми препаратами, используемыми для лечения соматических (заболеваний, вызываемых внешними воздействиями или внутренними нарушениями работы органов и систем, не связанных с психической деятельностью человека) заболеваний. Усиливает действие бензодиазепиновых препаратов (препараты со снотворным, успокоительным эффектами), антидепрессантов, анксиолитиков (препараты, устраняющие симптомы беспокойства и тревоги), противосудорожных препаратов и противопаркинсонических препаратов.

Уменьшает токсические эффекты этилового спирта.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

Данные о применении препарата у беременных женщин ограничены. Противопоказано применение препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ в период беременности.

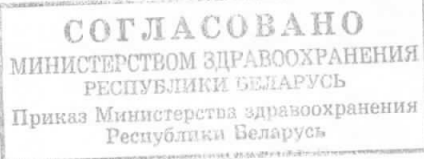
Грудное вскармливание

Данных о проникновении препарата в грудное молоко человека недостаточно. Противопоказано применение препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ в период грудного

НД РБ

вскрмливания.

2984Б-2021



Управление транспортными средствами и работа с механизмами

В период приема препарата следует соблюдать осторожность при работе, требующей быстроты психофизических реакций (управление транспортными средствами, механизмами и т.п.).

Препарат МЕКСИЛЕК-ЛФ содержит лактозу. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

3. Прием препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Ваш лечащий врач подберет необходимую для Вас дозу лекарственного препарата. МЕКСИЛЕК-ЛФ принимают внутрь по 1-2 таблетки 3 раза в сутки; максимальная суточная доза - 6 таблеток.

Длительность лечения составляет 2-6 недель, для купирования алкогольной абstinенции – 5-7 дней.

Лечение прекращают постепенно, уменьшая дозу в течение 2-3 дней.

Начальная доза составляет 1-2 таблетки 1-2 раза в сутки с постепенным повышением до получения терапевтического эффекта; максимальная суточная доза – 6 таблеток.

Повторные курсы (по рекомендации врача), желательно проводить в весенне-осенние периоды.

Применение у детей и подростков

Безопасность и эффективность препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ у детей и подростков в возрасте до 18 лет не установлены.

Способ применения

Для приема внутрь.

Если приняли большую дозу препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ, чем следовало

Вызовите врача или немедленно обратитесь в ближайшее отделение экстренной медицинской помощи. Возьмите с собой упаковку препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ.

У Вас может появиться сонливость, бессонница.

Если Вы забыли принять препарат МЕКСИЛЕК-ЛФ

Важно принимать препарат регулярно в одно и то же время каждый день.

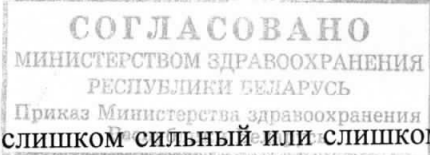
Если Вы забыли принять конкретную дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом, за исключением случаев, если пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу. Не принимайте двойную дозу для восполнения пропущенной.

Если Вы прекратили прием препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ

Не прекращайте принимать препарат МЕКСИЛЕК-ЛФ до тех пор, пока Вам не порекомендует это сделать Ваш лечащий врач.

2984Б-2021

Если Вам кажется, что эффект от воздействия препарата слишком слабый, проконсультируйтесь с врачом.



Если у Вас возникли дополнительные вопросы по применению лекарственного препарата, обратитесь к Вашему лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, МЕКСИЛЕК-ЛФ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Немедленно сообщите своему лечащему врачу и обратитесь в медицинское учреждение, если после применения препарата у Вас возникнут какие-либо из приведенных ниже нежелательных реакций:

- тяжелая аллергическая реакция, которая может проявляться красной бугристой сыпью на коже, затруднением дыхания, отеком лица, рта, губ или век, необъяснимой высокой температурой (лихорадкой), чувством слабости.

Другие возможные нежелательные реакции:

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- ангионевротический отек (отек лица, языка и горлани), крапивница (волдыри, жжение и покраснение кожи);
- сонливость;
- головная боль;
- сухость во рту;
- тошнота;
- боль, жжение и дискомфорт в области живота;
- изжога;
- метеоризм (вздутие живота);
- диарея;
- сыпь;
- зуд;
- гиперемия (покраснение кожи).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза (см. ниже).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»
220037, Минск, Товарищеский пер., 2а
Телефон: +375 (17) 242-00-29.

5. Хранение препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от остатков препарата, которые больше не потребуются. Данные меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

действующее вещество: этилметилгидроксиридина сукцинат – 125 мг;

вспомогательные вещества: магния стеарат, повидон (К30), лактоза моногидрат, пленочная оболочка белая.

Состав пленочной оболочки белой: спирт поливиниловый частично гидролизованный, титана диоксид, макрогол 4000/ПЭГ, тальк.

Внешний вид препарата МЕКСИЛЕК-ЛФ и содержимое упаковки

МЕКСИЛЕК-ЛФ, 125 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой:

круглые таблетки, покрытые оболочкой белого или почти белого цвета, двояковыпуклой формы. Допускаются неровности пленочного покрытия на поверхности таблеток.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По три или шесть контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска: по рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by.

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.