

22735-2020

**Листок-вкладыш – информация для пациента****Ревалон 300, таблетки, покрытые плёночной оболочкой**

(валерианы экстракт густой из валерианы корневищ с корнями;  
 КЭЛ - (2,36-2,73) : (0,73-1,27) или (5,33-1,73) :1, экстрагент – этиловый  
 спирт 40 % (об/об))

**Перед приёмом лекарственного препарата полностью прочитайте этот листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

Всегда принимайте препарат в точности с данным листком, рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его ещё раз.

Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат Ревалон 300, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед приёмом препарата Ревалон 300.
3. Приём препарата Ревалон 300.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Ревалон 300.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ РЕВАЛОН 300, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Лекарственный препарат Ревалон 300 относится к группе прочих снотворных и седативных препаратов.

Препарат содержит 300 мг действующего вещества валерианы экстракта густого из валерианы корневищ с корнями (с содержанием сложных эфиров карбоновых кислот в пересчете на этиловый эфир валереновой кислоты – не менее 4,5 мг); КЭЛ - (2,36-2,73) : (0,73-1,27) или (5,33-1,73) :1, экстрагент – этиловый спирт 40 % (об/об).

**Показания к применению**

Препарат Ревалон 300 показан к применению у взрослых и детей старше 12 лет при неврастениях (повышенной нервной возбудимости) и нарушениях сна.

2273Б-2020

**Способ действия препарата Ревалон 300**

**СОГЛАСОВАНО**  
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
 Приказ Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь

Препарат Ревалон 300 обладает седативным действием, облегчает наступление сна и улучшает качество сна. Различные компоненты корня валерианы (сесквитерпеноиды, лигнаны, флаваноиды) влияют на ГАМК-систему, А1 аденозиновые рецепторы и 5-HT1A рецепторы. Седативный эффект при использовании препаратов валерианы проявляется медленно, но достаточно стабильно и полностью развивается только при систематическом курсовом лечении.

## **2. О ЧЁМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЁМОМ ПРЕПАРАТА РЕВАЛОН 300**

### **Противопоказания**

Не принимайте препарат Ревалон 300:

- если у Вас аллергия на действующее вещество или любые другие компоненты данного лекарственного препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если Вы беременны;
- если Вы кормите грудью;
- если у Вас детский возраст до 12 лет.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Из-за постепенного развития эффекта препараты валерианы не рекомендовано применять в случаях экстренной необходимости уменьшения симптомов психического возбуждения и нарушений сна.

Если в течение 2 недель непрерывного приёма лекарственного препарата симптомы заболевания сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

### **Дети и подростки**

Данный препарат показан детям с 12 лет.

Безопасность применения у детей младше 12 лет не установлена. В связи с отсутствием достаточных данных применять детям до 12 лет препарат Ревалон 300 не рекомендуется.

### **Другие препараты и препарат Ревалон 300**

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

Данные о взаимодействиях с другими лекарственными препаратами ограничены.

Клинически значимые взаимодействия с препаратами, метаболизирующими ферментами CYP2D6, CYP3A4/5, CYP1A2 или CYP2E1, не наблюдались.

Комбинация препарата Ревалон 300 с синтетическими седативными препаратами требует предварительной консультации с лечащим врачом, а также наблюдение у врача пациента в процессе лечения.

### **Беременность, грудное вскармливание и fertильность**

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

#### Беременность

Безопасность применения во время беременности не установлена. В связи с отсутствием достаточных данных применять во время беременности не рекомендуется.

#### Грудное вскармливание

Безопасность применения во время грудного вскармливания не установлена. В связи с отсутствием достаточных данных применять препарат во время грудного вскармливания не рекомендуется.

#### Фертильность

Отсутствуют данные о влиянии валерианы на фертильность.

#### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Препарат Ревалон 300 может вызывать сонливость, общую слабость, снижение работоспособности. В период лечения необходимо соблюдать осторожность при управлении автотранспортом и занятии другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **3. ПРИЁМ ПРЕПАРАТА РЕВАЛОН 300**

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

#### **Рекомендуемая доза**

При неврастении – повышенной нервной возбудимости: по 1 таблетке 1-3 раза в день.

При нарушениях сна: по 1 таблетке за 0,5-1 час до сна. В случае необходимости рекомендован предварительный приём лекарственного препарата в дозе 1 таблетки в вечернее время.

#### **Путь и (или) способ введения**

Таблетки принимаются внутрь независимо от приёма пищи, запивая небольшим количеством воды. Таблетку не следует делить, риска не предназначена для разламывания таблетки.

#### **Продолжительность терапии**

Длительность курса лечения определяется индивидуально с учетом особенности заболевания, достигнутого эффекта и переносимости лекарственного препарата. Рекомендуемая продолжительность лечения составляет 2-4 недели.

#### **Если Вы приняли препарата Ревалон 300 больше, чем следовало**

Если Вы приняли препарата Ревалон 300 больше, чем следовало, немедленно обратитесь к врачу или работнику аптеки.

#### Симптомы

Длительный приём лекарственного препарата в дозах, превышающие рекомендованные, вызывает чувство угнетенности, головную боль, сонливость, снижение работоспособности, дискомфорт со стороны

желудочно-кишечного тракта, тошноту, нарушение сердечной деятельности (снижение частоты сердечных сокращений).

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

При однократном приёме чрезмерно высокой дозы (около 20 г) возможно развитие болей в животе спастического характера, чувства стеснения в груди, головокружение, общей слабости, трепора рук и расширения зрачков.

#### Лечение

В случае передозировки необходимо обратиться к врачу. При однократном приёме высокой дозы рекомендовано вызвать рвоту, провести промывание желудка (не позднее 2 часов после приёма препарата). При длительном приёме лекарственного препарата в высоких дозах рекомендована отмена лекарственного препарата. Специфического препарата, прекращающего действие Ревалона 300 на организм, нет. Применяется терапия, направленная на устранение симптомов.

### **4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Ревалон 300 может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Возможно развитие аллергических реакций (кожная сыпь, зуд, гиперемия, отёк кожи), возникновение головной боли, общей слабости, снижение работоспособности, сонливость, раздражительность, тревожность, желудочно-кишечные расстройства (тошнота, боли в животе). Большие дозы могут привести к замедлению частоты сердечных сокращений и нерегулярному ритму сердца, а так же к снижению моторики кишечника (запор).

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе, на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы так же можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через национальную систему сообщений на веб-сайте [www.rceth.by](http://www.rceth.by). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

### **5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА РЕВАЛОН 300**

Хранить в защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 °С. Храните лекарственный препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог его увидеть.

Срок годности: **2 года.**

Не принимайте данный лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

2273Б-2020

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Или из бытовых отходов.  
Республики Беларусь

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

## 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

**Препарат Ревалон 300 содержит:**

*Действующее вещество:* валерианы экстракт густой из валерианы корневищ с корнями; КЭЛ - (2,36-2,73) : (0,73-1,27) или (5,33-1,73):1, экстрагент – этиловый спирт 40 % (об/об).

Одна таблетка содержит 300 мг действующего вещества.

*Вспомогательные вещества:* ядро: тальк, кроскармеллоза натрия, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат, кальция гидрофосфат дигидрат; пленочная оболочка – опадрай (гипромеллоза, триацетин, тальк).

### Внешний вид препарата Ревалон 300 и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые плёночной оболочкой, от серого до коричневого цвета с темными и светлыми вкраплениями, овальные, с двояковыпуклой поверхностью, с риской.

6 контурных ячейковых упаковок по 5 таблеток вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (№5×6).

3 контурные ячейковые упаковки по 10 таблеток вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (№10×3).

### Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»

222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64

Тел/факс: +375 (177) 735612, +375 (177) 744280

E-mail: market@borimed.com

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

### Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

### Листок-вкладыш пересмотрен

03.2023 г.

### Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <http://eec.eaeunion.org>