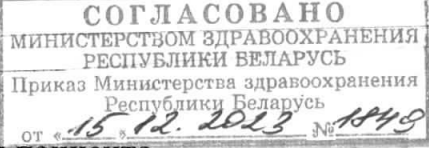


0519Б-2018

Листок-вкладыш – информация для пациента

Пентоксифиллин, 20 мг/мл, концентрат для приготовления раствора для инфузий
пентоксифиллин

Перед применением 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.

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. 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 Пентоксифиллин, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Пентоксифиллин.
3. Применение препарата Пентоксифиллин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Пентоксифиллин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ПЕНТОКСИФИЛЛИН, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Пентоксифиллин улучшает микроциркуляцию, тормозит агрегацию тромбоцитов, повышает эластичность эритроцитов, снижает повышенную концентрацию фибриногена в плазме и усиливает фибринолиз, что уменьшает вязкость крови и улучшает её реологические свойства. Кроме того, оказывает слабое миотропное сосудорасширяющее действие, несколько уменьшает общее периферическое сосудистое сопротивление и обладает положительным инотропным эффектом, улучшает снабжение тканей кислородом.

Показания к применению

Препарат Пентоксифиллин показан к применению у взрослых для лечения:

- сужений периферических артерий атеросклеротического или диабетического генеза (например, «перемежающаяся» хромота, диабетическая ангиопатия);
- трофических нарушений (например, трофических язв голеней, гангрены);
- нарушений мозгового кровообращения (последствия церебрального атеросклероза, как, например, снижение концентрации внимания, головокружение, ухудшение памяти), ишемические и постинсультные состояния;
- нарушения кровообращения в сетчатой и сосудистой оболочке глаза;
- поражения костного лабиринта внутреннего уха, дегенеративных изменений на фоне патологии сосудов внутреннего уха и снижения слуха.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЁМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ПЕНТОКСИФИЛЛИН

Не применяйте препарат Пентоксифиллин:

- если у Вас аллергия на пентоксифиллин, другие метилксантины или на любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если у Вас острый инфаркт миокарда;
- если у Вас массивные кровотечения;

05195-2018

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

- если у Вас кровоизлияние в головной мозг;
- если у Вас обширное кровоизлияние в сетчатку глаза;
- если у Вас геморрагический диатез (склонность организма к возникновению спонтанных кровотечений и кровоизлияний);
- если у Вас язва желудка и/или кишечника;
- если Вы беременны;
- если Вы кормите грудью;
- если у Вас возраст до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Пентоксифиллин проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Проконсультируйтесь с лечащим врачом до начала применения препарата Пентоксифиллин, если у Вас:

- низкое артериальное давление;
- нарушения функции почек;
- тяжелые нарушения функции печени;
- сахарный диабет и Вы принимаете препараты, снижающие концентрацию глюкозы в крови. Возможно, Вам потребуется коррекция дозы препарата Пентоксифиллин;
 - системная красная волчанка и другие системные заболевания соединительной ткани. В этом случае необходима тщательная оценка соотношения пользы и риска;
 - повышенная склонность к кровоточивости, в том числе, если Вы принимаете препараты, влияющие на свертывающую систему крови. Во время применения препарата необходимо тщательно следить за показателями свертывающей системы крови;
 - пожилой возраст. Возможно, Вам потребуется коррекция дозы препарата Пентоксифиллин;
 - недавно было хирургическое вмешательство. Во время лечения препаратом Пентоксифиллин необходимы систематические консультации врача с контролем уровня гемоглобина и гематокрита;
 - повышенное артериальное давление и Вы принимаете гипотензивные препараты. Препарат Пентоксифиллин может усиливать эффект гипотензивной терапии. В случае совместного применения лечение следует проводить под усиленным контролем артериального давления.

Курение может снижать терапевтическую эффективность препарата.

При проведении внутривенных инфузий Вы должны находиться в положении лежа.

Дети и подростки

Безопасность и эффективность пентоксифиллина у детей изучена недостаточно. Препарат Пентоксифиллин не следует применять детям и подросткам до 18 лет.

Другие препараты и препарат Пентоксифиллин

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Некоторые лекарственные препараты могут изменить действие пентоксифиллина, а так же пентоксифиллин может изменить действие других лекарственных препаратов. Сообщите своему лечащему врачу, если Вы принимаете:

- циметидин – препарат для лечения язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки;
- антигипертензивные препараты (каптоприл, эналаприл, рамиприл и др.) – препараты для лечения артериальной гипертензии;
- гипогликемические препараты и инсулин (метформин, гликлазид и др.) – препараты для снижения концентрации глюкозы в крови;
- препараты, влияющие на свертывающую систему крови (варфарин, ривароксабан, гепарин и др.);

05.19.5-2018

- антибактериальные препараты (ципрофлоксацин, левофлоксацин, амоксициллин и др.);
- теофиллин – препарат для лечения бронхиальной астмы, обструктивной болезни легких;
- другие ксантины.

Препарат Пентоксифиллин содержит натрий

В каждой ампуле содержится менее 1 ммоль натрия. Но при введении содержимого двух и более ампул общее количество натрия составит более 1 ммоль в дозе, что необходимо принимать во внимание пациентам, находящимся на диете с низким содержанием натрия.

Беременность и грудное вскармливание

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

Применение препарата Пентоксифиллин не рекомендуется в период беременности и кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Отсутствуют данные о влиянии на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами. Однако следует учитывать возможность развития побочных эффектов (головокружение и др.) и соблюдать осторожность при вождении транспортных средств и занятии потенциально опасными видами деятельности.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ПЕНТОКСИФИЛЛИН

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

Рекомендуемая доза

Доза и способ применения определяются врачом в зависимости от тяжести нарушений кровообращения и индивидуальной переносимости препарата.

Обычная доза составляет 1–2 непрерывные инфузии в день (утром и днем), каждая из которых содержит от 100 мг до 300 мг (1–3 ампулы) пентоксифиллина.

Дополнительно к инфузионной терапии можно назначать пентоксифиллин для приёма внутрь. При этом общая суточная доза не должна превышать 1 200 мг.

Если Вы пожилого возраста, либо у Вас есть нарушения функций почек и/или печени, Ваш врач может уменьшить дозу препарата.

Если у Вас низкое артериальное давление или Вы находитесь в группе риска ввиду возможного снижения давления (пациенты с тяжелой формой ишемической болезни сердца или с гемодинамически значимыми стенозами сосудов головного мозга), лечение может быть начато с наименьшей дозы с постепенным её увеличением.

Способ применения

Препарат Пентоксифиллин предназначен для внутривенного введения.

Разовую дозу препарата следует разводить в 250–500 мл растворителя (0,9 % раствор натрия хлорида, раствор Рингера, 5 % раствор глюкозы). Совместимость раствора пентоксифиллина с инфузионным раствором следует проверять в каждом конкретном случае.

Рекомендуемая скорость введения – 100 мг/час.

В зависимости от сопутствующих заболеваний (сердечная недостаточность) может возникнуть необходимость в уменьшении вводимых объемов. В таких случаях рекомендуется использовать инфузомат для контролируемой инфузии.

В каждом случае препарат для инфузии будет приготовлен и введен Вам врачом или другим специально обученным медицинским работником.

Продолжительность терапии

Продолжительность терапии определяется лечащим врачом.

Если Вам ввели препарата Пентоксифиллин больше, чем следовало

Врач определит необходимую Вам дозу препарата.

Высокие дозы препарата могут привести к появлению тошноты, головокружению, снижению частоты пульса и артериального давления, аритмии, покраснению кожных покровов, ознобу, потери сознания и судорогам.

В случае появления симптомов передозировки немедленно обратитесь к врачу.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Прекратите применение препарата Пентоксифиллин и немедленно обратитесь за медицинской помощью в случае возникновения следующих реакций

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

- аллергическая реакция, симптомами которой могут выступать следующие симптомы: сильный зуд, обильная кожная сыпь, отёк лица, языка или горла (гортани), который может вызвать сильное затруднение дыхания или глотания (ангионевротический отёк, бронхоспазм);

- серьезная, опасная для жизни кожная сыпь, обычно с волдырями, сопровождающейся язвами во рту, горле, носу, глазах и на других слизистых оболочках, таких как половые органы, которая прогрессирует до широко распространенного образования пузырей и отслоения кожи (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз).

При появлении следующих нежелательных реакций следует прекратить применение препарата Пентоксифиллин и как можно скорее обратиться к врачу.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- нарушение зрения;
- нарушение ритма сердца (аритмия);
- аллергические реакции с кожными проявлениями.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):

- кровотечения (в том числе из сосудов кожи, слизистых оболочек, желудка и кишечника, внутричерепное кровоизлияние);
- стенокардия.

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

- снижение чувствительности кожи, судороги, асептический менингит;
- кровоизлияния в сетчатку глаза, отслойка сетчатки;
- внутрипечёночный холестаз, повышение активности печеночных ферментов, щелочной фосфатазы;
- изменения картины крови (увеличение количества тромбоцитов с появлением петехиальной сыпи на коже и слизистой, апластическая анемия, комплексное снижение количества нейтрофилов, тромбоцитов и эритроцитов (панцитопения)).

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при применении препарата Пентоксифиллин.

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- «приливы» крови к кожным покровам;
- тошнота, рвота, чувство переполнения и боли в области желудка, диарея.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- лихорадка;
- тремор, головокружение, головная боль;
- конъюнктивит;
- зуд, покраснение кожи, крапивница;
- учащение пульса;



– возбуждение, бессонница.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):

- периферические отёки;
- одышка;
- снижение артериального давления.

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

- повышение артериального давления;
- потливость.

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

Республика Беларусь

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ПЕНТОКСИФИЛЛИН

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. После вскрытия лекарственный препарат необходимо хранить в плотно закрытой упаковке.

Не применяйте данный лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца, указанного после «Годен до».

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Не выбрасывайте препарат как бытовые отходы. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препараты, которые больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Пентоксифиллин содержит:

Действующее вещество: пентоксифиллин.

Одна ампула (5 мл) содержит 100 мг действующего вещества.

Вспомогательные вещества: натрия хлорид, вода для инъекций.

Внешний вид препарата Пентоксифиллин и содержимое упаковки

Прозрачная бесцветная или слегка желтоватого цвета жидкость.

По 5 мл в ампулах из бесцветного стекла.

10 ампул вместе с ножом или скарификатором для вскрытия ампул и листком-вкладышем помещают в коробку из картона с вкладышем.

10 ампул вместе с ножом или скарификатором для вскрытия ампул и листком-вкладышем вкладывают в пачку из картона с одним или двумя вкладышами.

НД РБ

0519Б-2018

В случае использования ампул с кольцом излома или с насечкой и точкой излома, вложение ножа или скарификатора для вскрытия ампул не предусматривается.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

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, 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

По рецепту.

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.