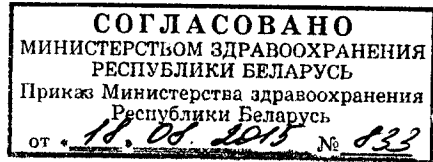


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ (информация для пациентов) по медицинскому применению лекарственного средства **АДОНИС-БРОМ**

**Торговое название:** Адонис-бром.

**Форма выпуска:** таблетки, покрытые оболочкой.

**Описание:** таблетки, покрытые оболочкой светлого коричневато-желтого цвета, с двояковыпуклой поверхностью.

**Состав:** действующие вещества: адониса экстракт густой - 69,07 мг; калия бромид - 250 мг; вспомогательные вещества: магния карбонат основной, крахмал картофельный, тальк, кальция стеарат, Аквариус Префед (содержит: гипромеллозу, кополивидон, полиэтиленгликоль, каприловый каприновый триглицерид, полидекстрозу Е 1200, двуокись титана Е 171, железа оксид желтый Е 172).

**Фармакотерапевтическая группа:** прочие комбинированные лекарственные средства для лечения заболеваний сердца.

Код АТХ: C01EX.

### **Показания к применению**

Применяют при начальных стадиях хронической сердечной недостаточности, раздражительности.

### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- эрозии, язвы пищевода, желудка и двенадцатиперстной кишки;
- гастриты и энтероколиты в стадии обострения;
- выраженная брадикардия, блокада различной степени, синдром Адамса-Стокса-Морганьи;

- стенокардия (применение при стенокардии возможно лишь при наличии сердечной недостаточности);
- инфаркт миокарда;
- эндокардит;
- гликозидная интоксикация;
- желудочковая тахикардия;
- гиперкальциемия, гипокалиемия;
- изолированный митральный стеноз;
- синдром каротидного синуса;
- аневризма грудного отдела аорты;
- WPW- синдром;
- шок;
- патологические изменения размеров сердца (гипертрофическая кардиомиопатия);
- детский возраст.

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

### **Способ применения и дозы**

Назначают внутрь по 1 таблетке 3 раза в сутки.

При нарушении функции почек со снижением клиренса креатинина более чем на 50 % от нормальных показателей рекомендуется уменьшить разовую дозу в 2 раза или увеличить интервал между приемами препарата до 12 часов.

### **Побочное действие**

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* брадикардия, аритмия (экстрасистолия по типу бигеминии).

*Со стороны центральной нервной системы:* головная боль, беспокойство, бессонница, депрессивные явления, нарушения зрения, вялость, заторможенность, слабость, сонливость, замедление речи, в тяжелых случаях – симптомы бромизма (при передозировке препарата);

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* тошнота, рвота (рвотный эффект отчасти обусловлен рефлексами, возникающими при возбуждении

рецепторов сердца), гастралгия (связано с непосредственным влиянием сердечных гликозидов на рвотный центр и хемочувствительные рецепторные зоны, а также с рефлексами, обусловленными раздражающим действием на слизистую оболочку желудка); при больших дозах возможны снижение аппетита, диарея.

*Аллергические реакции.*

**Меры предосторожности**

Следует соблюдать гипосолевую диету (ограничить потребление хлорида натрия) в период лечения ЛС Адонис-бром. Во время лечения для профилактики нежелательного действия бромид-ионов на кожу и слизистые оболочки рекомендуется регулярное опорожнение кишечника, полоскание рта и соблюдение гигиены кожи (прием ванны, душа).

Выраженность диспептических явлений снижается при назначении препарата после еды.

Чтобы избежать побочных явлений, связанных с кумуляцией бромидов, целесообразно назначать ЛС Адонис-бром на период не более 2 – 3 недель.

*Беременность и лактация.* Бромид-ионы легко проникают через плаценту и выделяются в молоко лактирующей женщины. Применение ЛС Адонис-бром в период беременности возможно только в том случае, если ожидаемая польза превышает возможный риск для плода. При необходимости назначения ЛС Адонис-бром в период лактации следует отлучать ребенка от груди на весь период лечения и в течение 1 месяца после его окончания.

*Использование в педиатрии.* Безопасность и эффективность применения лекарственного средства у детей не установлена. Опыт его применения у пациентов данной возрастной группы ограничен.

*Влияние на способность к вождению автотранспорта и управление механизмами.* Прием ЛС Адонис-бром нарушает способность пациента к управлению автотранспортным средством или иной операторской деятельности, поэтому в период лечения необходимо соблюдать

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

осторожность при вождении автотранспорта и занятии другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

При одновременном применении возможно усиление токсического действия других сердечных гликозидов (препаратов наперстянки, строфанта и ландыша).

При одновременном применении усиливает эффект и токсическое действие противоаритмических средств класса IA (хинидин, прокаинамид, дизопирамид), препаратов кальция, слабительных средств и глюкокортикоидов.

Усиливает угнетающее воздействие на ЦНС производных бензодиазепина, противосудорожных и седативно-гипнотических средств, нейролептических средств и алкоголя.

Галотановая анестезия повышает уровень бромид-ионов в организме у пациентов, принимающих ЛС Адонис-бром, и усиливает его эффект и токсическое действие.

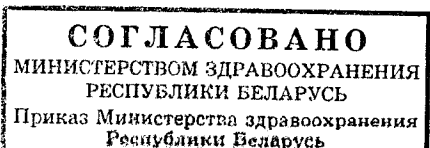
Прием соленой пищи приводит к увеличению экскреции бромидов с мочой и ослабляет эффект препарата.

### **Передозировка**

*Симптомы:* выраженная брадикардия, политопная экстрасистолия, бигеминия или тригеминия, замедление предсердно-желудочковой проводимости; в тяжелых случаях – трепетание желудочков, остановка сердца.

*Лечение:* при интоксикации, связанной с передозировкой сердечными гликозидами, делают перерыв в применении лекарственного средства, при необходимости назначают препараты калия и антиаритмические препараты.

*Симптомы передозировки бромидами:* кашель, насморк, апатия, головная боль, общая слабость, нарушение восприятия, ослабление памяти, кожная сыпь, конъюнктивит.



*Лечение:* в этих случаях необходимо прекращение приема препарата, введение больших количеств (при отсутствии противопоказаний) натрия хлорида 10 – 20 г в сутки (ускоряет выведение брома) в сочетании с обильным питьем (3 – 5 литров в сутки).

*Симптомы передозировки сердечными гликозидами:* выраженная брадикардия, политопная экстрасистолия, бигеминия или тригеминия, замедление предсердно-желудочковой проводимости; в тяжелых случаях – трепетание желудочков и остановка сердца.

*Лечение:* при интоксикации, связанной с передозировкой препарата сердечных гликозидов, делают перерыв в их применении, при необходимости назначают препараты калия и антиаритмические средства.

### **Упаковка**

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке. 3 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### **Условия хранения**

В защищенном от влаги месте, при температуре не выше 25° С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

2 года. Лекарственное средство не использовать после окончания срока годности.

### **Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

### **Информация о производителе**

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375 177 735612, 731156.