



Листок-вкладыш – информация для потребителя

БЕМИТИЛ, капсулы 250 мг

Действующее вещество: этилтиобензимидазола гидробромид

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.
- 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. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что собой представляет препарат БЕМИТИЛ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата БЕМИТИЛ
3. Применение препарата БЕМИТИЛ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата БЕМИТИЛ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что собой представляет препарат БЕМИТИЛ, и для чего его применяют
БЕМИТИЛ относится к общетонизирующим препаратам. БЕМИТИЛ применяется в комплексной терапии функциональной астении.

2. О чем следует знать перед применением препарата БЕМИТИЛ

Не принимайте БЕМИТИЛ, если:

- у Вас есть аллергия на этилтиобензимидазол или на любой из компонентов препарата (перечисленных в разделе 6);
- у Вас гипогликемия, выраженные нарушения функции печени, эпилепсия, психомоторное возбуждение (повышенная двигательная и психическая активность), артериальная гипертензия, глаукома, ишемическая болезнь сердца, аритмии, лактазная недостаточность, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция (нарушение всасывания углеводов в тонком кишечнике).
- Вы беременны или кормите грудью.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам, сообщите лечащему врачу.

Особые указания и меры предосторожности

Не принимайте препарат в вечернее время, так как возможно нарушение засыпания.

Во время приема препарата регулярно контролируйте артериальное давление.

Проконсультируйтесь со своим врачом, прежде чем принимать БЕМИТИЛ, если:

- у Вас ранее были суицидальные мысли.

В случае изменения поведения или появления суицидальных мыслей во время лечения немедленно обратитесь к лечащему врачу.

Дети и подростки

БЕМИТИЛ противопоказан пациентам младше 18 лет.

Важная информация о некоторых компонентах лекарственного препарата

Препарат БЕМИТИЛ содержит лактозу в качестве вспомогательного вещества. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, перед приемом данного препарата

проконсультируйтесь с врачом.

Другие препараты и препарат БЕМИТИЛ

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые другие препараты. Это также относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые Вы купили без рецепта врача.

Очень важно сообщить Вашему лечащему врачу, если Вы принимаете лекарственные препараты, перечисленные ниже:

- Препараты, уменьшающие активность ферментов печени (например, циметидин) могут повышать концентрацию препарата БЕМИТИЛ в крови)
- Метаболические препараты (в том числе инозин), ноотропные препараты (в том числе пирацетам), антигипоксанты (в том числе триметазидин), калия и магния аспарагинат, глутаминовая кислота, витамины (в том числе альфа-токоферол), а также антиангинальные препараты (нитраты, бета-адреноблокаторы) – возможно усиление эффекта данных препаратов.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом. Применение препарата во время беременности и кормления грудью противопоказано.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

БЕМИТИЛ не оказывает негативного влияния на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами. Однако в случае возникновения нарушений со стороны нервной системы, необходимо воздержаться от управления автотранспортом и работы с механизмами.

3. Применение препарата БЕМИТИЛ

Всегда принимайте данный препарат точно в соответствии с рекомендациями своего лечащего врача. Доза препарата и длительность терапии будут определены врачом в зависимости от Вашего состояния. Обратитесь к своему лечащему врачу, если Вы в чем-то не уверены.

Режим дозирования

Если масса тела <80 кг: две капсулы утром, одна капсула днем (3 капсулы в сутки).

Если масса тела >80 кг: две капсулы утром, две капсулы днем (4 капсулы в сутки).

Принимайте препарат курсом в течение 5 дней. Во избежание кумуляции проведение повторного курса лечения продолжительностью 5 дней рекомендовано с перерывом в два дня.

Максимальное количество курсов - 2 курса по 5 дней с двухдневным перерывом.

Если Вы забыли принять препарат БЕМИТИЛ

Если Вы забыли принять дозу препарата, примите следующую дозу в обычное время. Не удваивайте последующую дозу, чтобы восполнить пропущенную.

Если Вы приняли препарата БЕМИТИЛ больше, чем следовало

Если Вы считаете, что приняли слишком большую дозу препарата БЕМИТИЛ, немедленно обратитесь к врачу.

Способ применения

Препарат принимают внутрь, после еды.

4. Возможные нежелательные реакции

Как и все лекарственные препараты, БЕМИТИЛ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Некоторые нежелательные реакции могут носить серьезный характер.

- Очень часто (могут проявляться более чем у 1 из 10 человек)

Головная боль, гиперемия (покраснение) лица, нарушение сна, беспокойство.

- Часто (могут проявляться не более чем у 1 из 10 человек:)
Крапивница, аллергический конъюнктивит, аллергический ринит.
- Редко (могут проявляться не более чем у 1 из 1 000 человек):
Тошнота, рвота, неприятные ощущения в области желудка и печени
- Очень редко (могут проявляться не более чем у 1 из 10 000 человек)
Парестезия (покалывание), судороги, повышение артериального давления, тахикардия.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас появились нежелательные реакции, сообщите об этом своему лечащему врачу. Это также относится к любым нежелательным реакциям, которые не указаны в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата БЕМИТИЛ

Храните препарат в недоступном для детей месте.

Храните препарат в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °C. Храните препарат в оригинальной упаковке (по 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги. Одну или четыре контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона).

Срок годности – 2 года.

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

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не применяйте препарат, если Вы заметили, что ячейка, в которой находится капсула, повреждена.

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

6. Внешний вид препарата БЕМИТИЛ и содержимое упаковки

Действующим веществом препарата БЕМИТИЛ является этилтиобензимидазола гидробромид – 250 мг.

Вспомогательные вещества: гидроксипропилцеллюзоза, кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, лактоза моногидрат. *Состав капсулы твердой желатиновой:* желатин, титана диоксид (E171).

Внешний вид препарата БЕМИТИЛ и содержимое упаковки

БЕМИТИЛ – капсулы твердые желатиновые белого цвета, номер 0.

По 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги. Одну или четыре контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска: по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс:(+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



Листок-вкладыш пересмотрен: