

НД РБ

КРАТАЛ  
(CRATAL)  
Таблетки

7937 - 2020

### ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

*Прочитайте внимательно этот Листок-вкладыш перед тем, как начать применение препарата!*

*Храните этот Листок-вкладыш. Вам может понадобиться перечитать его снова.*

*Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим врачом.*

*Этот препарат предназначен лично Вам, и не следует передавать его другим лицам. Это может нанести вред их здоровью, даже если симптомы их заболевания подобны тем, которые наблюдаются у Вас.*

#### **Общая характеристика:**

**международное непатентованное название:** отсутствует;

**основные физико-химические свойства:** овальные таблетки от светло-серого или светло-коричневого с оттенком зеленого до темно-коричневого с оттенком зеленого цвета, с вкраплениями, с двояковыпуклой поверхностью.

#### **Состав лекарственного средства:**

**действующие вещества:** боярышника плодов экстракт густой, пустырника травы экстракт густой, таурин;

**состав:** 1 таблетка содержит боярышника плодов экстракта густого (Crataegiae fructus extractum spissum) ((3,0-3,3):1, экстрагент: этанол 70 % (об/об)) - 43 мг; пустырника травы экстракта густого (Leonuriae herba extractum spissum) ((4,5-5,6):1, экстрагент: этанол 70 % (об/об)) - 87 мг; таурина - 867 мг;

**вспомогательные вещества:** целлюлоза микрокристаллическая, натрия кроскармеллоза, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный.

#### **Форма выпуска.**

Таблетки.

#### **Фармакотерапевтическая группа.**

Прочие комбинации лекарственных средств, применяемые для лечения заболеваний сердца.  
Код АТС С01Е Х.

#### **Показания к применению.**

В комплексной терапии пациентов с функциональными расстройствами сердечной деятельности после консультации врача.

#### **Противопоказания.**

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- выраженные брадикардия и артериальная гипотензия;
- беременность и период кормления грудью;
- детский возраст до 18 лет.

#### **Меры предосторожности.**

Не следует превышать рекомендуемые дозы препарата.

Перед приемом лекарственного средства необходима консультация врача для точной диагностики заболевания и определения стадии хронической сердечной недостаточности.

Назначение лекарственного средства возможно пациентам с I и II стадией хронической сердечной недостаточности согласно классификации NYHA.

Если во время приема лекарственного средства симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

Необходима немедленная медицинская помощь при возникновении боли в области сердца с иррадиацией в руку, верхнюю часть живота, шею или в случае развития дыхательной недостаточности (например, одышка).

***Применение в период беременности или кормления грудью.***

До настоящего времени нет данных о применении препарата в период беременности или кормления грудью.

Препарат противопоказан для применения в период беременности.

При необходимости приема препарата женщинам, кормящим грудью, на период лечения кормление грудью следует прекратить.

***Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами.***

На период лечения пациентам, которые принимают Кратал, следует воздерживаться от управления транспортными средствами и работы с потенциально опасными механизмами.

***Дети.***

Опыта применения препарата для лечения детей до 18 лет нет.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.**

Лекарственное средство усиливает седативные эффекты лекарственных средств, угнетающих функции центральной нервной системы. При совместном назначении с сердечными гликозидами происходит усиление кардиотонического действия, с  $\beta$ -адреноблокаторами – гипотензивного эффекта.

Не следует применять препарат вместе с антиаритмическими средствами третьего поколения, цизапридом.

**Способ применения и дозы.**

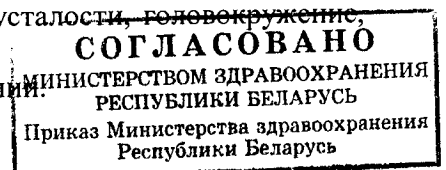
Препарат применяют внутрь, по 1-2 таблетки 3 раза в день, перед едой. Курс лечения составляет 3-4 недели.

Длительность лечения и доза определяются врачом индивидуально.

**Передозировка.**

*Симптомы:* диспепсические реакции, общая слабость, чувство усталости, головокружение, сонливость, артериальная гипотензия, брадикардия.

*Лечение:* отмена препарата и проведение симптоматической терапии.



**Побочное действие.**

Возможны проявления повышенной чувствительности, аллергические реакции (гиперемия, высыпания, зуд, отечность кожи, крапивница), диспепсические явления, общая слабость. Повышенная утомляемость, головокружение, сонливость, артериальная гипотензия, брадикардия.

В случае появления любых нежелательных явлений больному необходимо обратиться к врачу.

**Срок годности. 3 года.**

*Не применять препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке!*

7937 - 2020

**Условия хранения.**

В оригинальной упаковке для защиты от воздействия света при температуре не выше 25 °С.  
Хранить в недоступном для детей месте.

**Упаковка.**

По 10 таблеток в блистере из пленки ПВХ (бесцветной прозрачной) или ПВХ/ПВДХ (бесцветной прозрачной или коричневой прозрачной) и фольги алюминиевой с односторонним покрытием термолаком и печатью с другой стороны.

По 2 блистера вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата или листком-вкладышем в пачке из картона.

**Условия отпуска.**

Без рецепта.

**Информация о производителе.**

Публичное акционерное общество «Научно-производственный центр «Борщаговский химико-фармацевтический завод».

Украина, 03134, г. Киев, ул. Мира, 17.

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