

## Информационна листовка

**MOLSIDOMIN**  
**МОЛСИДОМИН**  
Таблетки  
2 mg

### Състав

*Лекарствено вещество* Molsidomine 2 mg

### *Помощни вещества*

Лактоза, захароза, картофено нишесте, оцветител Е 110, колидон 25, магнезиев стеарат

### Свойства и действие

Съдоразширяващо средство. Резорбира се от стомашночревния тракт около 90%. Началото на действието му се наблюдава 10-15 min след приемане. Пикова серумна концентрация се достига 30-60 min.

### Показания

- Ишемична болест на сърцето- стабилна и нестабилна стенокардия.
- Профилактика на стенокардни пристъпи.

### Противопоказания

- Свръхчувствителност към продукта
- Кардиогенен шок
- Значително понижаване на артериалното налягане
- Глаукома

### Нежелани лекарствени реакции

- В началото на лечението- главоболие, което най-често впоследствие изчезва
- Зачервяване или ортостатична хипотензия
- Нарушения от страна на стомашночревния тракт (гадене, разстройство, загуба на апетит).

### Лекарствени и други взаимодействия

- Молсидоминът може да засили действието на съдоразширяващите средства
- Алкохолът увеличава ефекта от продукта
- Прилагането на силденафил едновременно с молсидомин е противопоказано



### **Дозировка и начин на приложение**

Индивидуално, в зависимост от тежестта на заболяването и реакцията към продукта.

Началната доза обикновено е 2 mg, 3 пъти дневно след хранене, в по-тежки случаи - 2 mg, 4 пъти дневно.

При необходимост дневната доза може да се повиши до 16 mg (3-4 пъти по 4 mg). При ниско кръвно налягане, при пациенти в напреднала възраст, при пациенти с чернодробна или тежка бъбречна недостатъчност, началната доза да бъде редуцирана наполовина.

### **Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба**

- Обикновено молсидомин не причинява значително понижаване на артериалното налягане, но при пациенти с ниско кръвно налягане, с намален обем на циркулиращата кръв и при пациенти, лекувани с други съдоразширяващи лекарствени продукти, да се прилага под специално наблюдение.
- При пациенти с чернодробна недостатъчност дозировката може да бъде редуцирана от лекуващия лекар, поради увеличен риск от предозиране.

### **Бременност и кърмене**

#### *Бременност*

Да се приема по време на бременност само ако е абсолютно наложително.

#### *Кърмене*

Не се препоръчва приложението му при кърмене.

### **Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Не влияе върху способността за шофиране и работа с механични устройства.

### **Предозиране**

Може да се наблюдава значително понижаване на артериалното налягане и силно главоболие.

**В случай на предозиране да се потърси незабавно лекарска помощ.**

### **Срок на годност**

3 години

Преди приемането на лекарствения продукт да се провери срокът на годност върху опаковката.

Да не се прилага след изтичане срока на годността.

### **Специални условия на съхранение**

Да се съхранява под 25° C.

Да се пази от светлина и влага.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца



**Опаковка**

Блистери Al / PVC (15 или 30 табл.), опаковани заедно с информационна листовка (1 бл.х 30 табл. или 2 бл.х 15 табл.) в картонени кутии с всички необходими означения .

**Име и адрес на производителя**

Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA  
Karolkowa Street 22/24,  
01-207 Warsaw  
Poland

**Дата на последна редакция**

Март, 2004

