



Моксонидин –
гипотензивный препарат

BORIMED



Моксонидин

таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 0,2 мг и 0,4 мг

БЕЗ
РЕЦЕПТА



БЕЗ
РЕЦЕПТА

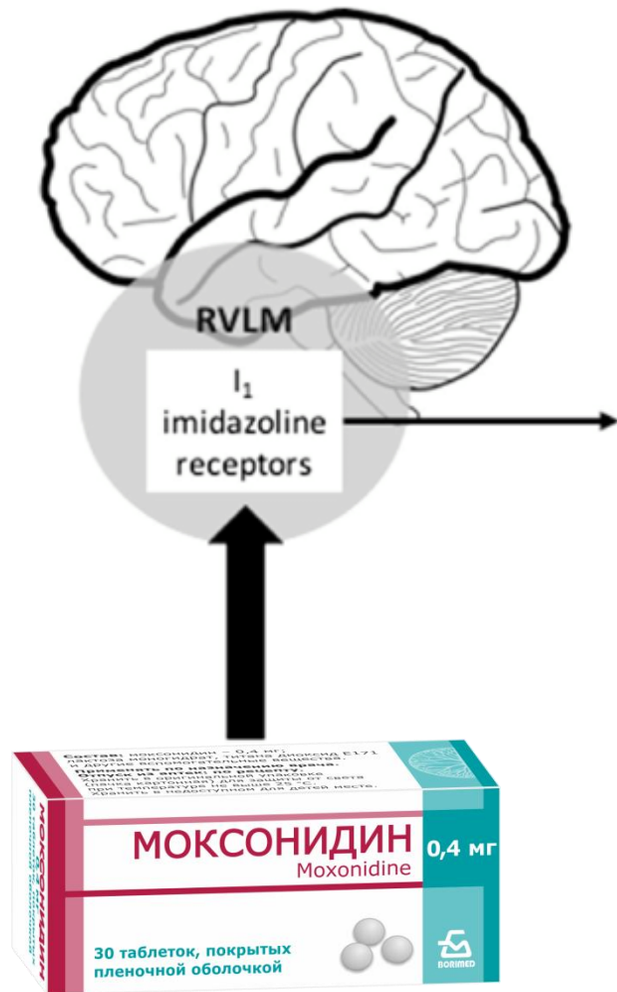


Показание к применению:
артериальная гипертензия

Моксонидин – агонист
 I_1 -имидазолиновых
рецепторов



Механизм действия



- ингибирование активности симпатического нерва
- ингибирование норадреналина
- снижение вазоконстрикции
- **снижение артериального давления**

Фармакокинетика

- **Всасывается** на 90%
- **Максимальная концентрация** достигается через 60 минут
- **Антигипертензивное действие** продолжается в течение суток благодаря прочному связыванию с I_1 -имидазолиновыми рецепторами
- **Биодоступность** составляет приблизительно 88%
- **Прием пищи НЕ оказывает влияния** на фармакокинетику
- Моксонидин и его метаболиты на 90% **выводятся почками** в течение первых 24 часов

Способ применения и дозы

- *Рекомендуемая начальная доза – 0,2 мг/сутки* (предпочтительно утром)
- *При недостаточности терапевтического эффекта* через 4 недели терапии доза может быть увеличена **до 0,4 мг** в 1-2 приема/сутки

Максимальная разовая доза – 0,4 мг

Максимальная суточная доза – 0,6 мг

Внутри, независимо от приема пищи, запивая достаточным количеством воды



Применение во время беременности и лактации

Назначать Моксонидин беременным женщинам **не рекомендуется**, если только это не обусловлено крайней необходимостью.

Моксонидин **не следует** применять при лактации, т.к. препарат выделяется в грудное молоко.

Перечень основных лекарственных средств

Постановление МЗ РБ от 16.07.2007 г. №65 (ред. 03.06.2024 №96)

Таблица 1

ОСНОВНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ ОКАЗАНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ВСЕМ КАТЕГОРИЯМ ПАЦИЕНТОВ, ИМЕЮЩИМ ПРАВО НА ЛЬГОТНОЕ, В ТОМ ЧИСЛЕ БЕСПЛАТНОЕ, ОБЕСПЕЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ					
№ п/п	Фармакологическая подгруппа анатомо-терапевтической-химической классификационной системы лекарственных средств	Международное непатентованное наименование лекарственного средства или торговое наименование при отсутствии международного непатентованного наименования	Лекарственная форма	Лекарственная форма отечественного производства	Примечание
3.2	C02 Антигипертензивные средства				
3.2.1	C02A Средства центрального действия, уменьшающие стимулирующее влияние адренергической иннервации	Клонидин	Таблетки 0,15 мг	Таблетки 0,15 мг	–
		Моксонидин	Таблетки, покрытые оболочкой, 0,2 мг	Таблетки, покрытые оболочкой, 0,2 мг	–
			Таблетки, покрытые оболочкой, 0,3 мг	Таблетки, покрытые оболочкой, 0,3 мг	–
			Таблетки, покрытые оболочкой, 0,4 мг	Таблетки, покрытые оболочкой, 0,4 мг	–
3.2.2	C02K Прочие антигипертензивные средства	Бозентан	Таблетки, покрытые оболочкой, 62,5 мг	Таблетки, покрытые оболочкой, 62,5 мг	Назначается на основании

Республиканский формуляр

Постановление МЗ РБ №91 от 15.05.2024

№ п/п	Фармакологическая подгруппа анатомо-терапевтической химической классификационной системы лекарственных средств	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Лекарственные формы, дозировки	Справочная информация о цене лекарственного средства, условные единицы	Лекарственные формы, дозировки, производимые и (или) фасуемые в Республике Беларусь	Примечание
1	2	3	4	5	6	7
3.2.	C02 Антигипертензивные средства:					
3.2.1.	C02A Средства центрального действия, уменьшающие стимулирующее влияние адренергической иннервации	Клонидин	Раствор для инъекций 0,1 мг/мл 1 мл	0,176	–	–
			Таблетки 0,15 мг	–	Таблетки 0,15 мг	–
		Метилдопа	Таблетки 250 мг	0,125	–	–
		Моксонидин	Таблетки, покрытые оболочкой, 0,2 мг	–	Таблетки, покрытые оболочкой, 0,2 мг	–
			Таблетки, покрытые оболочкой, 0,3 мг	–	Таблетки, покрытые оболочкой, 0,3 мг	–
			Таблетки, покрытые оболочкой, 0,4 мг	–	Таблетки, покрытые оболочкой, 0,4 мг	–

Перечень лекарственных препаратов, реализуемых без рецепта врача

Постановление МЗ РБ от 10.04.2019г. №27 (ред. 09.02.2023)

1	2	3	4	5	6
		C02 Антигипертензивные средства	C02A Средства центрального действия, уменьшающие стимулирующее влияние адренергической иннервации	Алкалоиды раувольфии Моксонидин	таблетки таблетки
			C02L Антигипертензивные средства в комбинации с мочегонными средствами	Клопамид/дигидроэргокристин/ резерпин	драже

Субстанции, зарегистрированные в Государственном реестре лекарственных средств РБ

Торговое наименование	Международное наименование	Формы выпуска	Производитель	Заявитель	Номер удостоверения	Дата регистрации
МОКСОНИДИН	Moxonidine	субстанция	Farmak a.s., Чешская Республика	Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь	2483/19	28.06.2019
МОКСОНИДИН	Moxonidine	субстанция	Nantong Jinhua Pharmaceutical Co. Ltd., Китай	Лекфарм СООО, Республика Беларусь	1561/12/16	14.09.2016
МОКСОНИДИН	Moxonidine	субстанция	Xi'an Wanlong Pharmaceutical Co., Ltd, Китай	Белмедпрепараты РУП, Республика Беларусь	1693/13/18	08.02.2018
МОКСОНИДИН	Moxonidine	субстанция	Farmak a.s., Чешская Республика	Рубикон ООО, Республика Беларусь	1718/13/18	18.07.2018
МОКСОНИДИН	Moxonidine	субстанция	Farmak a.s., Чешская Республика	Фармтехнология ООО, Республика Беларусь	2036/15	21.10.2015
МОКСОНИДИН	Moxonidine	субстанция	Nantong Jinhua Pharmaceutical Co. Ltd., Китай	Комфарм ООО, Республика Беларусь	2116/16	28.04.2016
МОКСОНИДИН	Moxonidine	субстанция	Farmak a.s., Чешская Республика	Лекфарм СООО, Республика Беларусь	2195/16	28.11.2016

<https://www.rceth.by/Refbank/>

Спасибо за внимание!

