

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ  
лекарственного средства  
ВАЛИДОЛ-ФАРМСТАНДАРТ

**Торговое название:** Валидол-Фармстандарт

**Международное непатентованное название:** отсутствует

**Лекарственная форма:** таблетки подъязычные

**Описание.** Таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета с сероватыми вкраплениями, круглые, плоскоцилиндрические с фаской и риской и с характерным запахом ментола.

**Состав**

**Активное вещество:** левоментола раствор в ментил изовалерате (валидол) – 60 мг;

**Вспомогательные вещества:** сахар белый, декстроза моногидрат (глюкоза моногидрат), кальция стеарат.

**Фармакотерапевтическая группа:** Прочие комбинации лекарственных средств для лечения заболеваний сердца.

Код АТХ С01ЕХ

**Фармакологические свойства**

Оказывает седативное действие, обладает умеренным рефлекторным сосудорасширяющим действием, обусловленным раздражением чувствительных нервных окончаний.

**Показания к применению**

Применяют в комплексной терапии при неврастении и функциональной кардиалгии. Применение по указанным назначениям основывается исключительно на опыте

**Противопоказания**

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- выраженная артериальная гипотензия;
- острый инфаркт миокарда;
- детский возраст до 18 лет;
- пациентам с эпилепсией и судорожным синдромом в анамнезе (включая фебрильные судороги);
- сахарный диабет;
- нарушение толерантности к углеводам.

*С осторожностью:* желудочно-пищеводный рефлюкс, грыжа пищеводного отверстия диафрагмы, воспалительные и язвенные заболевания желудочно-кишечного тракта, бронхиальная астма, склонность к бронхоспазму и ларингоспазму.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Исследования по оценке взаимодействия не проводились. В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

**Применение у детей**

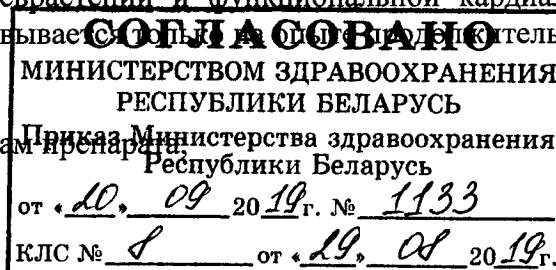
Применение у детей в возрасте до 18 лет не рекомендовано в связи с отсутствием достаточных данных.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Применение при беременности и в период кормления грудью не рекомендовано в связи с отсутствием достаточных данных.

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

При приеме препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).



**Способ применения и дозы**

Препарат назначают взрослым по 1 таблетке под язык до ее полного рассасывания. Таблетку следует держать во рту под языком до полного растворения.

Принимают по 1 таблетке 2–3 раза в сутки. Кратность и продолжительность приема определяется в зависимости от эффективности лечения. При отсутствии или недостаточной выраженности терапевтического эффекта в ближайшие 5–10 минут после приема препарата необходимо обратиться к врачу для назначения другой терапии.

**Передозировка**

В случае передозировки возможны головная боль, тошнота, диарея, образование ректальных язв, желудочно-кишечные расстройства, снижение артериального давления, дыхательные расстройства, нарушения ритма сердца, Л. А. С. К. В. И. Н. О. возбуждение, эпилептические судороги, потеря сознания и другие нарушения со стороны центральной нервной системы.

В случае передозировки необходимо отменить препарат. Лечение симптоматическое.

**Меры предосторожности**

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

В случае, если боль в области сердца не проходит после приема лекарственного средства, необходимо исключить острый коронарный синдром. 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).

Лекарственное средство содержит сахарозу. Пациентам с непереносимостью фруктозы, глюкозо-галактозной мальабсорбцией или дефицитом сахаразы-изомальтазы не следует принимать этот препарат.

Лекарственное средство содержит глюкозу. Пациентам с глюкозо-галактозной мальабсорбцией не следует принимать этот препарат.

1 таблетка содержит хлебных единиц – 0,096–0,116 ХЕ (0,106 ХЕ).

**Побочное действие**

Возможно развитие аллергических реакций (сыпь, зуд, крапивница, ангионевротический отек), тошноты, изжоги, слезотечения, головокружения, сонливости, снижения артериального давления.

Контактная аллергия на ментол может сопровождаться появлением жжения и изъязвлений в полости рта, лихеноидных высыпаний. Аллергические реакции на ментол могут сопровождаться головной болью, брадикардией, мышечным тремором, атаксией, анафилактическим шоком, эритематозной кожной сыпью. Частота не известна.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

**Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года. Не использовать после даты, указанной на упаковке.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Форма выпуска**

Таблетки подъязычные 60 мг.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке.

1 контурную ячейковую упаковку вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

5415 - 2019

Наименование и адрес изготовителя/организации, принимающей претензии:

ОАО "Фармстандарт-Лексредства", 305022, Россия, Б. Курск, Р-ая Агрегатная, 1а/18,  
тел./факс: (4712) 34-03-13, www.pharmstd.ru

СОТРАСОВИТА  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь