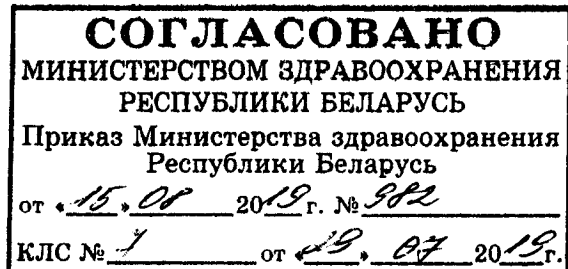


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ (информация для пациента) по медицинскому применению лекарственного средства **СОН БАЙ®**

*Перед применением данного лекарственного средства полностью прочтайте этот листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.*

*Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется про читать его еще раз.*

*Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре.*

*Это лекарственное средство назначено именно Вам. Не передавайте его другим. Оно может навредить этим людям, даже, если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.*

*Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе «Побочное действие» листка-вкладыша.*

**Торговое название:** Сон Бай®.

**Международное непатентованное название:** Doxylamine.

**Форма выпуска:** таблетки покрытые пленочной оболочкой 15 мг.

**Описание:** таблетки покрытые пленочной оболочкой розового цвета, круглые, с двояковыпуклой поверхностью, с риской.

На поперечном разрезе видно ядро почти белого цвета.

**Состав:** одна таблетка содержит - действующего вещества: доксила мина гидросукцината – 15 мг; вспомогательные вещества: кроскармеллоза

натрия, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат, лактоза моногидрат, опадрай II серия 85 (F) (в т.ч. спирт поливиниловый, частично гидролизованный; макрогол 3350 (полиэтиленгликоль); тальк; титана диоксид Е 171; кармин Е 120; железа оксид черный Е 172; алюминиевый лак на основе индигокармина Е 132).

### **Фармакотерапевтическая группа**

Антигистаминные средства для системного применения. Аминоалкильные эфиры.

**Код АТХ:** R06AA09.

### **Фармакологические свойства**

Доксиламина сукцинат является блокатором H1-рецепторов класса этаноламинов, обладающих седативным и атропиноподобным эффектами. Было продемонстрировано, что он уменьшает время, необходимое для засыпания, а также улучшает продолжительность и качество сна.

### **Показания к применению**

Периодическая/транзиторная бессонница.

### **Способ применения и дозировка**

#### Препарат предназначен только для взрослых

Рекомендуемая доза составляет от ½ до 1 таблетки в день. Таблетку принимают внутрь за 15-30 минут до сна. При необходимости по рекомендации врача доза может быть увеличена до 30 мг в сутки, то есть 2 таблетки в сутки.

Лицам пожилого возраста и в случаях почечной или печеночной недостаточности рекомендуется снизить дозу.

Продолжительность лечения от 2 до 5 дней. Если бессонница сохраняется, лечение должно быть пересмотрено.

### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к компонентам препарата и антигистаминным лекарственным средствам;

- закрытоугольная глаукома в анамнезе пациента ИЛИ в семейном анамнезе;

- уретропростатические расстройства с риском задержки мочи;
- период грудного вскармливания;
- врожденная галактоземия, глюкозо-галактозная мальабсорбция, дефицит лактазы;
- детский возраст до 15 лет.

#### **Побочное действие**

*Антихолинергические эффекты:* запор, задержка мочи, сухость во рту, нарушения зрения (нечеткость зрения, помутнение зрения, галлюцинации, расстройства зрения), учащенное сердцебиение, спутанность сознания.

*Радомиолиз, повышение креатинфосфокиназы (КФК) в крови.*

*Сонливость в дневное время,* возникновение которой требует снижения дозы.

Также первое поколение H1-антигистаминных препаратов, как известно, может вызывать седативный эффект, когнитивные и психомоторные нарушения.

#### *Сообщение о нежелательных реакциях*

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с Вашим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного средства.

#### **Меры предосторожности**

Причиной бессонницы могут быть множество факторов, которые не обязательно требуют приема лекарственных средств.

Поскольку лекарственное средство Сон Бай® содержит лактозу, оно противопоказано в случаях врожденной галактоземии, при синдроме нарушения абсорбции глюкозы и галактозы, лактазной недостаточности.

Как и все снотворные или седативные средства, лекарственные средства Сон Бай® может обострять ранее существовавший синдром ночного апноэ (увеличение числа и продолжительности остановок дыхания).

H1-антигистаминные средства следует применять с осторожностью у лиц пожилого возраста из-за риска когнитивных нарушений, седации и/или вертиго, которые могут увеличить риск падений (например, когда люди встают ночью) с последствиями, которые часто являются серьезными для данной категории пациентов.

Как и все лекарственные средства, доксиламина сукцинат остается в организме в течение приблизительно пяти периодов полувыведения. Период полувыведения может значительно увеличиться у лиц пожилого возраста, лиц с почечной или печеночной недостаточностью. При многократном применении препарат или его метаболиты достигают равновесной концентрации значительно позже и при значительно более высоком уровне. Эффективность и безопасность данного лекарственного средства могут быть оценены только по достижении равновесной концентрации. Может потребоваться коррекция дозы.

У лиц пожилого возраста, страдающих почечной или печеночной недостаточностью, может наблюдаться повышение концентрации доксиламина сукцината в плазме и снижение плазменного клиренса. В этих ситуациях рекомендуется коррекция дозы в сторону ее снижения.

#### *Применение во время беременности и лактации*

Лекарственное средство следует применять с осторожностью при беременности. Перед применением проконсультируйтесь с лечащим врачом.

В случае применения лекарственного средства на поздних сроках беременности атропиновые и седативные свойства следует принимать во внимание при наблюдении за новорожденным.

#### *Лактация*

Неизвестно, выделяется ли доксиламин в грудное молоко. Учитывая

возможность седации или усиление возбуждения у новорожденных, не рекомендуется применять лекарственное средство в период кормления грудью.

*Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами*

Следует обратить внимание на риск возникновения дневной сонливости у лиц, управляющих автотранспортом и работающих с механизмами при приеме лекарственного средства Сон Бай®. Пациентам следует учитывать дневную сонливость и снижение внимания, которые связаны с приемом данного лекарственного средства и влияют на психомоторные функции.

Не рекомендован совместный прием лекарственного средства Сон Бай® с другими седативными лекарственными средствами, оксибутиратом натрия, алкогольными напитками или лекарственными средствами, содержащими этиловый спирт (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»), поскольку данные средства усиливают седативное действие антигистаминных средств.

При недостаточной продолжительности сна риск снижения внимания возрастает.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

***Комбинации, которые не рекомендуются:***

*Этиловый спирт* усиливает седативный эффект большинства H1-антигистаминных средств. Снижение внимания может представлять опасность при управлении автотранспортом и работе с механизмами. Следует избегать употребления спиртных напитков и лекарственных средств, содержащих этиловый спирт.

*Натрия оксибутират* усиливает угнетение центральной нервной системы.

***Комбинации, которые необходимо принимать во внимание:***

*Атропин и другие атропиноподобные лекарственные средства* (имипраминовые антидепрессанты, большинство H1-антигистаминных средств, ан-

тихолинергические противопаркинсонические препараты, атропиновые спазмолитические средства, дизопирамид, фенотиазиновые нейролептики, клозапин) повышают выраженность таких побочных эффектов, как задержка мочи, запор, сухость во рту.

*Другие седативные препараты* (производные морфина (анальгетики; средства, которые применяются для лечения кашля и заместительной терапии), нейролептики, барбитураты,ベンзодиазепины, небензодиазепиновые анксиолитики (мепробамат), снотворные, седативные антидепрессанты (амитриптилин, доксепин, миансерин, миртазапин, тримипрамин), седативные H1-антигистаминные средства; антигипертензивные средства центрального действия, другие препараты (баклофен, талидомид) усиливают угнетение центральной нервной системы. Снижение внимания может представлять опасность при управлении автотранспортом и работе с механизмами.

*Другие снотворные препараты* усиливают угнетение центральной нервной системы.

В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

### **Передозировка**

Первыми признаками острого отравления являются сонливость и признаки антихолинергических эффектов: возбуждение, расширение зрачков, паралич аккомодации, сухость во рту, покраснение лица и шеи, гипертерmia, синусовая тахикардия. Делирий, галлюцинации и атетозные движения чаще наблюдаются у детей, иногда они являются предвестниками судорог – редких осложнений тяжелого отравления. Даже при отсутствии судорог острые интоксикация доксилизином иногда вызывает рабдомиолиз, который может осложниться острой почечной недостаточностью. В связи с возможностью развития данных расстройств требуется проведение систематического скрининга путем измерения активности креатинфосфориназы (КФК).

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

В случае передозировки необходимо немедленно обратиться к врачу.  
Лечение симптоматическое. При раннем начале лечения рекомендуется применять активированный уголь (50 г у взрослых, 1 г/кг у детей).

### **Упаковка**

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

1 или 3 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем по медицинскому применению помещают в пачку из картона (№10×1, №10×3).

### **Условия хранения**

В защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 °C.  
Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

2 года. Лекарственное средство не применять после окончания срока годности, указанного на упаковке.

### **Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

### **Информация о производителе**

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, e-mail: market@borimed.com, http://www.borimed.com, тел/факс +375 (177) 735612, 731156.