

НД РБ

6803 - 2018

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

лекарственного средства Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

БЕФУНГИН от « 09 04 18 » 20 г. № 830  
(Befunginum) КЛС № 3 от « 26 05 18 » 20

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Министерство здравоохранения

Республики Беларусь

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

**Внимательно прочтайте весь Листок-вкладыш перед тем, как начать прием/использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию. Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в листке-вкладыше (инструкции).**

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

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

**Этот препарат предназначен лично для Вас и не следует передавать его другим лицам. Это может навредить им, даже если симптомы их заболевания схожи с теми, которые наблюдаются у Вас.**

**Торговое название: Бефунгин®.**

**Описание:** Жидкость темно-коричневого цвета. Допускается в процессе хранения выпадение осадка.

**Состав на 100 мл:**

**Активное вещество:** чага – 100 г.

**Вспомогательные вещества:** кобальта хлорида гексагидрат (кобальт хлористый 6-водный), этиловый спирт 95 %, вода очищенная.

**Форма выпуска:** Раствор для приема внутрь.

**Фармакотерапевтическая группа:** Прочие средства, применяемые при желудочно-кишечных заболеваниях и нарушениях метаболизма.

**Код ATХ:** A16AX.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Биологически активные вещества, входящие в состав чаги, обладают противовоспалительным действием, оказывают влияние на метаболические процессы.

**Фармакокинетика**

Данные отсутствуют, лекарственное средство содержит различные биологически активные вещества (полисахариды, гуминоподобная чаговая кислота, органические кислоты, микроэлементы, стероидные и другие соединения).

**Показания к применению**

В качестве симптоматического средства при дискинезиях желудочно-кишечного тракта с явлениями атонии; в комплексной терапии астенических состояний.

Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

НД РБ

6803 - 2018

#### **Способ применения и дозировка**

Препарат применяют внутрь за 30 минут до еды. Перед употреблением содержимое флакона взбалтывают, разводят 3 чайные ложки препарата в 150 мл теплой кипяченой воды. Принимают по 1 столовой ложке 3 раза в день в течение 3-5 месяцев. При необходимости проводят повторные курсы с перерывами 7-10 дней.

Лекарственное средство необходимо принимать с осторожностью пациентам с заболеванием печени.

Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, переносимости лекарственного средства и достигнутого эффекта.

#### **Побочное действие**

Возможны аллергические реакции. При длительном непрерывном применении препаратов чаги может наблюдаться повышенная возбудимость, вегетативная лабильность, диспептические явления. В этих случаях следует уменьшить дозу или отменить препарат.

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

#### **Противопоказания**

- повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата;
- беременность и период грудного вскармливания;
- детский возраст до 18 лет.

#### **С осторожностью**

Заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговые травмы, заболевания головного мозга, эпилепсия.

#### **Передозировка**

При длительном приеме препаратов чаги у некоторых пациентов наблюдается повышенная возбудимость вегетативной нервной системы. При появлении симптомов передозировки необходимо обратиться к врачу. Лечение симптоматическое.

#### **Меры предосторожности**

Препарат содержит не менее 9 % этианола. В максимальной суточной дозе препарата содержание этианола составляет до 0,4 г, в максимальной разовой дозе препарата – до 0,13 г. При лечении препаратом показана молочно-растительная диета с исключением консервированных продуктов, острых приправ, животных жиров, не употреблять алкогольные напитки и не курить.

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

Применение при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано в связи с отсутствием специальных исследований.

#### **Применение у детей**

Применение у детей до 18 лет противопоказано.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами**

В период лечения необходимо соблюдать осторожность при вождении автотранспорта и занятии потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

НД РБ

6803 - 2018

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Противопоказано совместное применение пенициллина, внутривенное введение дексстрозы (из-за возможного антагонизма).

*Если Вы принимаете какие-либо другие лекарственные средства, обязательно сообщите об этом врачу!*

**Условия хранения и срок годности**

В защищенном от света месте при температуре от 15 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

3 года. Не применять по истечении срока годности.

Вскрытый флакон хранить не более 4 недель.

Приготовленный для применения разведенный раствор хранить не более суток.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Упаковка**

По 100 мл во флаконы оранжевого стекла. Флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Производитель**

АО "Татхимфармпрепараты"

Россия, 420091, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

тел.: (843) 571-85-58; факс: (843) 571-85-38

e-mail: marketing@tatpharm.ru

Зам. генерального директора  
по технологии

АО «Татхимфармпрепараты»

И.Р.Абдулин



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