

НД РБ

6803 - 2018

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
лекарственного средства

БЕФУНГИН®

(Befunginum)

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

от « 09 » 04 20 18 г. № 830

ЛПС № 3 от « 26 » 03 20 18

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

Внимательно прочитайте 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), этанол (этиловый спирт 95 %), вода очищенная.

Форма выпуска: Раствор для приема внутрь.

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

Код АТХ: А16АХ.

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.

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, диспепсические 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 % этанола. В максимальной суточной дозе препарата содержание этанола 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

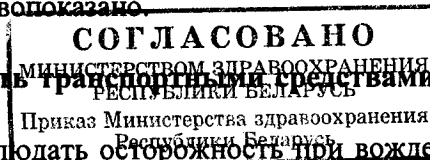
Применение при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано в связи с отсутствием специальных исследований.

Применение у детей

Применение у детей до 18 лет противопоказано.

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 декстрозы (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.Абдуллин



СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь