

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Аммифурин®

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Аммифурин®

Международное непатентованное или группировочное наименование:
Амми большой плодов фурукумарины

Химическое наименование: сумма фурукумаринов – изопимпинеллина (4,9-диметокси-7Н-фуоро[3,2-g]-1-бензопиран-7-он), бергаптена (4-метокси-7Н-фуоро[3,2-g]-1-бензопиран-7-он) и ксантотоксина (9-метокси-7Н-фуоро[3,2-g]-1-бензопиран-7-он).

Лекарственная форма: таблетки

Состав (на одну таблетку)

Активный компонент:

Амми большой плодов фурукумарины - 0,020 г

(Аммифурин®)

(в пересчете на 100 %)

Вспомогательные вещества:

лактозы моногидрат, крахмал картофельный, кальция стеарат.

Описание

Таблетки круглые двояковыпуклой формы светло-желтого цвета с зеленоватым оттенком, с более темными вкраплениями, со слабым характерным запахом.

Фармакотерапевтическая группа

Противопсориатические средства; противопсориатические средства системного действия; псоралены системного действия.

Код АТХ: D05BA

Фармакологические свойства

Аммифурин® представляет собой сумму фурукумаринов: изопимпинеллина, бергаптена и ксантотоксина, выделенную из плодов амми большой - *Ammi majus* L. семейства сельдерейные – *Apiaceae*.

Фармакодинамика. Аммифурин оказывает фотосенсибилизирующее действие: повышает чувствительность кожи к воздействию солнечных или искусственных ультрафиолетовых лучей, стимулирует пигментообразование.

Фармакокинетика. Препарат представляет собой комплекс биологически активных веществ (сумма фурукумаринов), в связи с чем проведение фармакокинетических исследований не представляется возможным.

Показания к применению

Применяют у взрослых при витилиго, гнездной и тотальной плешивости, псориазе.

Противопоказания

Гиперчувствительность к ультрафиолетовому облучению (УФО), активному компоненту и псораленам или любому из вспомогательных веществ.

Заболевания, сопровождающиеся повышенной чувствительностью к свету (альбинизм, системная красная волчанка).

Дефицит лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

Беременность и период грудного вскармливания.

Возраст от 0 лет до 18 лет.

В сочетании с УФО при следующих заболеваниях: туберкулез, тиреотоксикоз, декомпенсированные эндокринные заболевания, заболевания крови, заболевания печени (гепатит, цирроз печени), заболевания почек (нефрит), заболевания сердечно-сосудистой системы (хроническая сердечная недостаточность, гипертоническая болезнь II-III степени), заболевания нервной системы (кахексия), острый гастрит, язвенная болезнь желудка и 12-перстной кишки в стадии обострения, панкреатит, диабет, катаракта, множественные пигментные невусы, доброкачественные и злокачественные опухоли.

С осторожностью

Возраст старше 60 лет, прием препаратов или контакт с веществами фотосенсибилизирующего действия.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

При беременности и в период грудного вскармливания применение аммифурина противопоказано. В случае необходимости применения препарата в период лактации грудное вскармливание следует прекратить.

Способ применения и дозы

Препарат назначают в сочетании с ультрафиолетовым облучением (УФО). Препарат (20 мг) применяют внутрь после еды, запивая молоком, в дозе 0,8 мг/кг, но не более 80 мг (4 таблетки) на прием, однократно, за 2 часа до УФО. Курсовая доза препарата 100-150 таблеток (2-3 г). Повторные курсы проводят с интервалом в 1-1,5 месяца.

При псориазе процедуры проводят 4 раза в неделю. УФ-облучение начинают с ½ биодозы, постепенно увеличивают до 5-6 биодоз, что соответствует (в зависимости от индивидуальной чувствительности больного к УФ-излучению) продолжительности облучения от 1-2 минут до 10-15 минут. Общее количество облучения составляет 15-20 процедур.

При витилиго, гнездной и тотальной плешивости УФО проводят 3 раза в неделю (через день) – 20-25 облучений. Всего проводят 4-6 курсов.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции, диспепсические явления (тошнота, ощущение тяжести в желудке), головокружение, головная боль, сердцебиение, кардиалгия, фототоксические реакции (вторичная пигментация кожи, умеренная эритема, зуд, крапивница, катаракта). Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

Если доза препарата и/или если облучение оказались чрезмерными, могут возникнуть серьезные ожоги кожи от облучения или солнечных лучей.

Выраженная эритема, которая появляется в течение 24 часов после терапии, может служить сигналом о потенциально сильном ожоге кожи. Эритема может последовательно усиливаться в течение следующих 24 часов, так как максимум эритемной реакции обычно возникает через 48 - 72 часа после приема аммифурина. Возможно образование отека кожи и пузырей. В такой ситуации необходима защита от последующего воздействия излучения, солнечного света и врачебный контроль.

В случае передозировки препаратом следует вызвать рвоту и промыть желудок (если после приема препарата прошло не более 2-3 часов), затем пациенту следует находиться в затемненном помещении не менее 24 часов.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Одновременное применение аммифурина и других лекарственных препаратов, обладающих фотосенсибилизирующим действием (тетрациклины, сульфаниламиды, гризеофульвин, препараты зверобоя и другие), а также косметических средств и пищевых продуктов, содержащих фурукумарины, повышает риск возникновения фототоксических эффектов или фотоаллергических реакций.

Особые указания

- Применение препарата с УФО должно проводиться под постоянным контролем врача, имеющего опыт проведения фотохимиотерапии.
- Для предотвращения появления диспепсических явлений препарат следует принимать строго после еды.
- В период лечения необходимо избегать попадания солнечного света на пролеченные участки кожи (закрывать одеждой, наносить солнцезащитный крем), носить солнцезащитные очки.
- В период лечения необходимо исключить использование косметических средств, содержащих фотосенсибилизирующие вещества (масло зверобоя, бактерицидное мыло и другие), и употребление пищевых продуктов, таких как петрушка, сельдерей, лайм, инжир, горчица.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

При применении препарата следует соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортом, работа с движущимися механизмами).

Форма выпуска

Таблетки 20 мг.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

3 или 5 контурных ячейковых упаковок № 10 вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения

Акционерное общество «Фармцентр ВИЛАР».

Адрес: Россия, 123458, город Москва, улица Маршала Прошлякова, дом 30, этаж 2, офис 206.

Производитель/Организация по приему претензий потребителей

Акционерное общество «Фармцентр ВИЛАР».

Адрес места производства лекарственного препарата (производственной площадки): Россия, 117216, город Москва, улица Грина, дом 7, строение 15, строение 27, строение 29.

Тел./факс: (495) 388-47-00.

Интернет-сайт: www.vilar-plant.ru