

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Бефунгин

МИНЗДРАВ РОССИИ

07 10 22

СОГЛАСОВАНО

Регистрационный номер

Торговое наименование препарата
Бефунгин

Международное непатентованное или группировочное наименование
Гриба березового экстракт + [Кобальта сульфат]

Лекарственная форма
Раствор для приема внутрь

Состав.

Для получения препарата используют:

Действующие вещества:

Гриб березовый (чага)

- 1000,0 г

Кобальт (II)сернокислый, 7-водный
(Кобальт сульфат гептагидрат)

- 2,0 г

Вспомогательные вещества:

Спирт этиловый (этанол) 95 %

- 100,0 г

Вода очищенная

- достаточное количество до
получения 1000 мл

Описание

Жидкость темно-коричневого цвета. В процессе хранения допускается выпадение осадка.

Фармакотерапевтическая группа
Общетонизирующие препараты

Код АТХ A13A

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Действие препарата определяется эффектом входящих в состав биологически активных веществ (полисахаридов, гуминоподобной чаговой кислоты, органических кислот, микроэлементов, в т.ч. марганца и кобальта, стероидных и других соединений). Препарат регулирует метаболические процессы, способствует повышению общей резистентности организма, уменьшает потоотделение, нормализует функцию кишечника, устраняет диспептические явления, оказывает общетонизирующие действия.

Фармакокинетика

Препарат содержит в качестве активного компонента экстракт чаги (березового гриба), представляющий собой сложный комплекс биологически активных веществ растительного происхождения, в связи с чем проведение фармакокинетических исследований не представляется возможным.

Показания к применению

В составе комплексной терапии: при хронических гастритах, при дискинезиях желудочно-кишечного тракта с явлениями атонии, при язвенной болезни желудка вне обострения; в качестве симптоматического средства, улучшающего общее состояние онкологических больных.

Противопоказания

Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, беременность и период грудного вскармливания, детский возраст до 18 лет, совместное применение пенициллина, внутривенное введение декстрозы.

С осторожностью

Заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма, заболевания головного мозга, эпилепсия.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Противопоказано применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания в связи с отсутствием специальных исследований.

Способ применения и дозы

Препарат принимают внутрь в виде разведенного раствора за 30 минут до еды. Для приготовления раствора препарата содержимое флакона взбалтывают, разводят три чайные ложки препарата в 150 мл теплой кипяченой воды. Принимают по 1 столовой ложке (15 мл) полученного раствора 3 раза в день в течение 3-5 месяцев. При необходимости проводят повторные курсы с перерывами 7-10 дней.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции. При длительном приеме препарата возможны диспепсические явления.

Передозировка

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

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

Особые указания

Препарат содержит не менее 9 % спирта этилового. В максимальной суточной дозе препарата содержание абсолютного этилового спирта составляет до 0,16 г, в максимальной разовой дозе препарата - 1,48 г.

При лечении препаратом показана молочно-растительная диета с исключением консервированных продуктов, острых приправ, животных жиров.

Влияние лекарственного препарата на способность управлять транспортными средствами, механизмами

В период применения 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).

Форма выпуска

Раствор для приема внутрь. По 100 мл во флаконах оранжевого стекла с винтовой горловиной типа ФВ, укупоренных пробками полиэтиленовыми и крышками навинчиваемыми пластмассовыми;

во флаконах оранжевого стекла с винтовой горловиной, укупоренных крышками навинчиваемыми пластмассовыми с герметизирующей прокладкой и контрольным кольцом или без контрольного кольца, или колпачками алюминиевыми. Каждый флакон помещают в пачку картонную.

Полный текст инструкции по применению наносят на пачку картонную.

Условия хранения

В защищенном от света месте, при температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения, производитель/Организация, принимающая претензии от потребителей

Закрытое акционерное общество «Ярославская фармацевтическая фабрика»
Россия, 150030 г. Ярославль, ул. 1-я Путевая, д. 5; т/ф (4852) 44-38-56

Директор ЗАО «ЯФФ»



С.П. Аتماшкин