

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Бефунгин®

Регистрационный номер

Торговое наименование

Бефунгин®

Международное непатентованное или группировочное наименование

Гриба березового экстракт + [Кобальта хлорид]

Лекарственная форма

Раствор для приема внутрь

Состав на 100 мл

Действующие вещества: гриб березовый (чага) - 100 г, кобальта хлорида гексагидрат - 0,176 г.

Вспомогательные вещества: этанол (спирт этиловый) 95 %, вода очищенная.

Описание

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

Фармакотерапевтическая группа: Общетонизирующие средства.

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 общетонизирующее действие.

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

Лекарственный препарат Бефунгин показан к применению у взрослых в составе комплексной терапии в качестве симптоматического средства:

- 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 применяют внутрь в виде разведенного раствора за 30 минут до еды.

Для приготовления раствора препарата содержимое флакона взбалтывают, разводят 1 чайную ложку (5 мл) препарата в 50 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.

Для точного дозирования препарата в упаковку может вкладываться ложка мерная или стаканчик мерный.

Побочное действие

Классификация частоты возникновения нежелательных реакций:

очень часто ($\geq 1/10$);

часто ($\geq 1/100$, но $< 1/10$);

нечасто ($\geq 1/1\,000$, но $< 1/100$);

редко ($\geq 1/10\ 000$, но $< 1/1\ 000$);

очень редко ($< 1/10\ 000$);

частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Нарушения со стороны иммунной системы

Частота неизвестна: аллергические реакции.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта

Частота неизвестна: при длительном приеме – диспепсия.

Передозировка

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

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

Особые указания

Препарат содержит не менее 9 % этанола. В максимальной суточной дозе препарата содержание абсолютного этилового спирта 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.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

Форма выпуска

Раствор для приема внутрь.

По 50 мл во флаконы оранжевого стекла укупоренные пробками из полиэтилена низкой плотности и крышками навинчиваемыми из полиэтилена высокой плотности.

По 100 мл во флаконы оранжевого стекла укупоренные пробками из полиэтилена низкой плотности и крышками навинчиваемыми из полиэтилена высокой плотности.

По 50 мл или 100 мл во флаконы из коричневого стекла с крышками навинчиваемыми или крышками навинчиваемыми с контролем вскрытия из полиэтилена высокой плотности.

Флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Флакон вместе с ложкой мерной из полипропилена и инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Флакон вместе со стаканчиком мерным из полипропилена и инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

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.

Производитель

АО "Татхимфармпрепараты", Россия

420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

тел.: 8 800 201 98 88, тел./факс: +7 (843) 571-85-58

e-mail: marketing@tatpharm.ru

Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей

АО "Татхимфармпрепараты", Россия

420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

тел.: 8 800 201 98 88, тел./факс: +7 (843) 571-85-58

e-mail: marketing@tatpharm.ru