

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

БЕФУНГИН

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Бефунгин

Международное непатентованное или группировочное наименование: Гриба березового экстракт+Кобальта сульфат

Лекарственная форма: концентрат для приготовления раствора для приема внутрь

Состав

Для приготовления 1000 мл препарата необходимо:

Действующих веществ

Чаги (березового гриба) — 1000 г

Кобальта сульфата гептагидрата
(кобальт(II) сернокислый 7-водный) — 2,0 г

Вспомогательных веществ

Спирта этилового 95 % — 100 г
или спирта этилового 96 %

Воды очищенной — достаточное количество
до получения 1000 мл
препарата

Описание

Жидкость темно-коричневого цвета. При хранении допускается выпадение осадка.

Фармакотерапевтическая группа

Общетонизирующее средство.

Код АТХ

A13A.

Фармакологическое действие

Действие препарата определяется эффектом входящих в его состав биологически активных веществ (полисахаридов, гуминоподобной чаговой кислоты, органических кислот, микроэлементов, в том числе марганца и кобальта, стероидных и других соединений). Регулирует метаболические процессы, повышает защитные силы организма, действует как общеукрепляющее средство.

Показания к применению

В качестве симптоматического средства при хронических гастритах, дискинезиях желудочно-кишечного тракта с явлениями атонии, при язвенной болезни желудка и онкологических заболеваниях.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 18 лет.

С осторожностью

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

Беременность и лактация

Не рекомендуется применять при беременности и в период лактации в связи с отсутствием специальных исследований.

Способ применения и дозы

Внутрь, взрослым, в виде раствора. Для приготовления раствора препарата содержимое флакона взбалтывают, разводят три чайные ложки препарата в 150 мл теплой кипяченой воды. Принимают по 1 столовой ложке 3 раза в день за 30 минут до еды. Курс лечения – 3-5 месяцев. При необходимости курс лечения повторяют после 7-10-дневного перерыва.

Побочное действие

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

Передозировка

До настоящего времени случаев передозировки не наблюдалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не описано.

Особые указания

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, что следует учитывать при необходимости управления автотранспортом и работе с движущимися механизмами.

Форма выпуска

Концентрат для приготовления раствора для приема внутрь.

По 50 или 100 мл во флаконы оранжевого стекла, укупоренные пробками полиэтиленовыми и крышками пластмассовыми навинчиваемыми.

По 100 мл во флаконы оранжевого стекла, укупоренные колпачками алюминиевыми с перфорацией с прокладками полимерными.

По 100 мл во флаконы из полиэтилентерефталата коричневого цвета с колпачками системы контроля первого вскрытия.

Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре от 12 до 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения/производитель/организация, принимающая претензии потребителей

ЗАО «ВИФИТЕХ», Россия

142279, Московская область, Серпуховский район, поселок Оболенск, ГНЦ ПМ.

Тел.: (495) 716-15-81, 716-15-90.