

**ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
ЛАНДЫШЕВО-ПУСТЫРНИКОВЫЕ КАПЛИ**

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Ландышево – пустырниковые капли

Международное непатентованное или группировочное наименование: ландыша травы
настойка + пустырника травы настойка

Лекарственная форма: капли для приема внутрь

Состав на 100 мл:

Ландыша настойки – 50 мл.

Пустырника настойки – 50 мл.

Описание

Прозрачная жидкость зеленовато-коричневатого цвета, характерного запаха.

Фармакотерапевтическая группа

Психолептики; снотворные и седативные средства; другие снотворные и седативные средства.

Код АТХ: N05CM.

Фармакологические свойства

Препарат обладает седативным (успокаивающим), а также умеренным кардиотоническим действием.

Фармакокинетические свойства

Не применимо.

Показания к применению

Показан в комплексной терапии при:

- повышенной нервной возбудимости;
- нарушениях сна;
- нейроциркуляторной дистонии по гипертоническому типу;
- в качестве вспомогательного средства в комплексной терапии при хронической сердечной недостаточности I – II функционального класса.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, эндокардит, миокардит, беременность, период грудного вскармливания, детский возраст до 12 лет.

С осторожностью

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

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата противопоказано в время беременности и в период грудного вскармливания.

Способ применяя и дозы

Перед применением препарата необходимо проконсультироваться с врачом. Внутрь взрослым и детям с 12 лет по 15 – 20 капель 2 – 3 раза в день.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

Способ применения

Внутрь.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции, аритмия, мышечная слабость, головная боль.

Если у Вас отмечаются нежелательные реакции, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие нежелательные реакции, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

При применении препарата в дозах, превышающих рекомендуемые, возможно усиление дозозависимых побочных эффектов.

Лечение

Симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Усиливает действие снотворных средств и других лекарственных препаратов, угнетающих центральную нервную систему.

Особые указания

Содержание абсолютного этилового спирта в разовой дозе препарата составляет 0,18 г; в максимальной суточной дозе препарата содержится 0,56 г абсолютного этилового спирта.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и потенциально опасными 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

Капли для приема внутрь.

По 25 мл во флаконах/флаконах – капельницах оранжевого стекла с винтовой горловиной типа ФВ, укупоренных пробками – капельницами из полиэтилена высокого давления или низкого давления и крышками навинчиваемыми из полиэтилена высокого давления, или низкого давления, или полипропилена, или полиэтилентерефталата; пробками из полиэтилена высокого давления или низкого давления и крышками навинчиваемыми из полиэтилена высокого давления, или низкого давления, или полипропилена, или полиэтилентерефталата в комплекте с пробками – капельницами.

Каждый флакон/флакон – капельницу вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку картонную.

Упаковка для стационаров:

От 9 до 300 флаконов/флаконов – капельниц без пачек с равным количеством инструкций по медицинскому применению помещают в групповую упаковку.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре от 15 до 25°C.

Срок годности

2 года.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения

Российская Федерация

ООО «ДАНСОН – РУ»

142100, Московская область, г. Подольск, ул. Комсомольская, д. 1, стр. 49, пом.1, ком. 220.

Телефон: +7 (495) 580-30-60

Производитель/Организация, принимающая претензии от потребителей

Закрытое акционерное общество «Ярославская фармацевтическая фабрика» (ЗАО «ЯФФ»)

Россия, 150030 г. Ярославль, ул. 1-я Путевая, д. 5.

Тел.: (4852) 44-38-56.