

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
ЛЕСПЕФЛАН®

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Леспефлан®

Международное непатентованное или группировочное наименование: леспедезы двухцветной побего

Лекарственная форма: раствор для приема внутрь

Состав

Активный компонент: леспедезы двухцветной побего (леспедецы двухцветной побего)
- 555,5 г.

Вспомогательные вещества: этанол (спирт этиловый) 95 % - до получения 555,5 мл экстракта, анисовое масло - 0,55 г, желатин - 5,5 г, вода очищенная - до получения 1 л.

Описание

Жидкость от светло-коричневого с оранжевым оттенком до красновато-коричневого цвета с характерным запахом; допускается выпадение осадка во время хранения.

Фармакотерапевтическая группа: средства, применяемые в урологии; другие средства, применяемые в урологии.

Код АТХ: G04BX

Фармакологические свойства

Комплекс биологически активных веществ, входящих в состав препарата Леспефлан®, способствует увеличению почечной фильтрации, уменьшает азотемию, увеличивает выведение азотистых шлаков с мочой, увеличивает диурез, повышает выведение ионов натрия и в меньшей степени ионов калия.

Показания к применению

Препарат применяют у взрослых для симптоматической терапии в качестве гипоазотемического и диуретического средства при хронической почечной недостаточности (различного происхождения, в латентной, компенсированной и интермиттирующей стадиях, в составе комбинированной терапии).

Противопоказания

Гиперчувствительность к леспедезы двухцветной побегам или к любому из вспомогательных веществ препарата, возраст до 18 лет, заболевания печени, алкоголизм,

черепно-мозговая травма или заболевания головного мозга, эпилепсия, беременность, период грудного вскармливания.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

Способ применения и дозы

Способ применения: внутрь. Перед применением рекомендуется взбалтывать. Допускается разбавление препарата водой перед применением.

Взрослым применяют по 5-15 мл (1 чайная - 1 столовая ложка) 3-4 раза в сутки. Курс лечения 3-4 недели.

При необходимости по рекомендации врача курс лечения может быть увеличен до 6 недель.

Возможно повторение курса через 2-3 недели, после консультации с врачом.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции. В редких случаях может вызывать гипонатриемию.

Передозировка

При передозировке возможно усиление дозозависимых побочных эффектов.

Лечение: симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В связи с наличием этанола нельзя назначать препарат пациентам, получающим лечение препаратами, угнетающими центральную нервную систему; неселективными ингибиторами моноаминоксидазы; инсулином; гипогликемическими средствами (метформин, производные сульфонилмочевины); лекарственными средствами, вызывающими непереносимость этанола (дисульфирамоподобное действие).

Особые указания

Содержание этилового спирта (в пересчете на абсолютный спирт) в максимальной суточной дозе препарата составляет от 6,3 до 18,9 г.

При совместном назначении нескольких лекарственных средств необходимо принимать во внимание наличие этанола в препарате, так как он может изменять или усиливать действие других препаратов.

При развитии гипонатриемии ее следует компенсировать введением препаратов, содержащих ионы натрия.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Вследствие наличия в препарате этанола возможно снижение скорости психомоторных реакций. В период лечения следует воздержаться от управления транспортными средствами, занятия другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Раствор для приема внутрь.

По 50 мл или 100 мл во флаконы оранжевого стекла с винтовой горловиной, укупоренные пробками полиэтиленовыми и крышками полиэтиленовыми навинчиваемыми или колпачками алюминиевыми с накатываемой резьбой и контролем первого вскрытия с уплотнительным элементом или без уплотнительного элемента.

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

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения / организация, принимающая претензии от потребителей

АО «ДАЛЬХИМФАРМ», 680001, Российская Федерация, Хабаровский край,
г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, т/ф (4212) 53-91-86, info@dhph.ru.

Наименование производителя и адрес места производства лекарственного препарата

АО «ДАЛЬХИМФАРМ», 680001, Российская Федерация, Хабаровский край,
г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 3, стр. 8, т/ф (4212) 53-91-86,
info@dhph.ru.