

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ЛЕСПЕФРИЛ

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Леспефрил

Международное непатентованное или группировочное наименование: Леспедецы двухцветной побегов

Лекарственная форма: раствор для приема внутрь

Состав

Для приготовления 1000 мл препарата необходимо:

Леспедецы двухцветной побегов	– 708 г
Спирта этилового 95 % (этанол)	– 1210 мл
Воды очищенной	– 680 мл
Анисового масла	– 0,7 г

Описание

Жидкость от светло-коричневого с оранжевым оттенком до красновато-коричневого цвета с характерным запахом. Допускается наличие осадка.

Фармакотерапевтическая группа

Средства, применяемые в урологии; другие средства, применяемые в урологии.

Код АТХ: G04BX

Фармакологические свойства

Способствует увеличению почечной фильтрации, уменьшает азотемию, увеличивает выведение азотистых шлаков с мочой, повышает диурез и выведение ионов натрия и в меньшей степени ионов калия.

Показания к применению

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

Противопоказания

Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, беременность, период грудного вскармливания, заболевания печени, алкоголизм, эпилепсия, черепно-мозговые травмы, заболевания головного мозга, возраст до 18 лет.

Если у Вас одно из перечисленных заболеваний, перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Противопоказано применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания.

Способ применения и дозы

Внутрь, по 5-15 мл (1 чайная – 1 столовая ложка) 3-4 раза в сутки. Допускается разбавление препарата водой перед употреблением. Курс лечения составляет 3-4 недели. Проведение повторного курса лечения возможно через 2-3 недели, после консультации с врачом.

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.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции. В редких случаях – гипонатриемия.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

При передозировке возможно усиление дозозависимых побочных эффектов.

Лечение: симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В связи с содержанием этанола в препарате противопоказан одновременный прием дисульфирама, седативных лекарственных средств, неселективных ингибиторов моноаминоксидазы, инсулина, метформина, сульфонамида.

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

Особые указания

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

Препарат содержит не менее 40 % этанола. В максимальной разовой дозе препарата содержится не менее 4,7 г абсолютного этилового спирта, в максимальной суточной дозе содержится не менее 18,8 г абсолютного этилового спирта.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

В период применения препарата необходимо воздержаться от выполнения 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 50 или 100 мл во флаконы оранжевого стекла, укупоренные пробками и крышками навинчиваемыми.

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

По 50 или 100 мл во флаконы оранжевого стекла, укупоренные крышками навинчиваемыми из полиэтилена низкого давления, с системой первого вскрытия или без системы первого вскрытия (в сборе с уплотнением или без уплотнения).

По 50 или 100 мл во флаконы из полиэтилентерефталата с колпачками системы контроля первого вскрытия.

На флаконы наклеивают этикетки из бумаги этикеточной или писчей, или этикетки самоклеящиеся.

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

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

**Производитель/Держатель регистрационного удостоверения/ Организация,
принимающая претензии потребителей**

ЗАО «ВИФИТЕХ», Россия

142279, Московская обл., г. Серпухов, п. Оболенск, ГНЦ ПМ.

Тел.: (495) 716-15-90, 716-15-81.