

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата

ЛИМОНТАР

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Лимонтар

Группировочное наименование: Лимонная кислота + Янтарная кислота.

Лекарственная форма: таблетки растворимые.

Состав:

1 таблетка содержит:

Действующие вещества: янтарная кислота – 200 мг, лимонной кислоты моногидрат – 50 мг.

Вспомогательное вещество: магния стеарат – 3 мг.

Описание

Круглые двояковыпуклые таблетки белого или почти белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Прочие препараты для лечения заболеваний нервной системы.

Код АТХ: N07XX.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Препарат Лимонтар является регулятором тканевого обмена, усиливает окислительно-восстановительные процессы, образование аденозинтрифосфата (АТФ), чем обусловлены его антигипоксические и антиоксидантные свойства, за счет чего препарат обладает способностью:

- активировать функции органов и тканей;
- повышать реактивность организма;
- улучшать течение беременности, рост и развитие плода;
- повышать умственную и физическую работоспособность;
- усиливать секрецию желудочного сока, образование соляной кислоты, повышать аппетит;
- уменьшать токсическое действие алкоголя.

Действие препарата Лимонтар проявляется через 10-20 минут после приема внутрь.

Фармакокинетика

Абсорбция

Лимонная и янтарная кислоты являются естественными метаболитами и синтезируются в организме человека.

Распределение

Лимонная и янтарная кислоты являются естественными метаболитами и синтезируются в организме человека.

Элиминация

Лимонная и янтарная кислоты в организме полностью разлагаются до воды и углекислого газа.

Показания к применению

Лимонтар показан к применению у взрослых:

- в качестве средства для повышения неспецифической реактивности организма беременных женщин, улучшения его адаптационных и компенсаторно-защитных возможностей в целях профилактики осложнений при гипоксии, гипотрофии плода, при невынашивании беременности;
- в качестве «пробного завтрака» при исследовании секреторной и кислотообразующей функции желудка (диагностическая значимость лекарственного препарата Лимонтар и гистамина равноценна);
- для профилактики алкогольного опьянения; при лечении острого алкогольного опьянения легкой и средней степени тяжести (уменьшение токсического влияния алкоголя и постинтоксикационных расстройств); в комплексной терапии для лечения запойных состояний у больных с хроническим алкоголизмом;
- для комплексного лечения астеновегетативных расстройств (общая слабость, снижение работоспособности, аппетита), в том числе в период алкогольного абстинентного синдрома.

Противопоказания

- Гиперчувствительность к янтарной кислоте, лимонной кислоты моногидрату или к любому из вспомогательных веществ;
- артериальная гипертензия;
- ишемическая болезнь сердца (в т. ч. стенокардия);
- глаукома;
- язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения;
- поздний гестоз (тяжелая форма).

С осторожностью

Не требует специальных мер предосторожности.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Беременность

Применение препарата при беременности возможно в первом триместре (на сроке беременности 12-14 недель), втором триместре (на сроке беременности 24-26 недель) и третьем триместре (за 10-25 дней до родов), по рекомендации врача акушера-гинеколога (см. разделы «Показания к применению», «Способ применения и дозы»).

Лактация

Лимонтар не рекомендуется назначать в период грудного вскармливания в связи с отсутствием достаточного количества данных.

Фертильность

Данные о влиянии Лимонтара на фертильность отсутствуют.

Способ применения и дозы

Применяют внутрь до еды. Перед приемом таблетку измельчают и растворяют в питьевой воде с пищевой содой (сода – на кончике ножа) либо в минеральной воде. При появлении чувства тяжести в подложечной области препарат Лимонтар назначают после еды.

Беременным женщинам: препарат Лимонтар назначают в первом триместре (на сроке беременности 12-14 недель), во втором триместре (на сроке беременности 24-26 недель) и в третьем триместре (за 10-25 дней до родов) по 1 таблетке в день в течение 10 дней. Общая доза препарата Лимонтар за период беременности 5-7,5 г.

Препарат Лимонтар назначают в качестве «пробного завтрака» для исследования секреторной и кислотообразующей функции желудка: принимают внутрь, натошак 1 таблетку, предварительно растворив в 10-15 мл воды.

В качестве средства для профилактики алкогольного опьянения: препарат Лимонтар назначают по 1 таблетке за 20-60 мин до приема алкоголя.

В состоянии острого алкогольного опьянения: препарат Лимонтар назначают по 1 таблетке 2-4 раза в сутки с интервалом в 1-2,5 часа.

При купировании запойных состояний: препарат Лимонтар назначают по 1 таблетке 3-4 раза в сутки в течение 4-10 дней, как самостоятельно, так и на фоне стандартной терапии.

Побочное действие

Возможно появление болей в подложечной области (обычно эти явления проходят самостоятельно через 3-5 минут); аллергические реакции; повышение секреции желудочного сока; повышение артериального давления.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза–риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств-членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Адрес: 109074, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:
www.roszdravnadzor.gov.ru

Передозировка

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Ослабляет действие снотворных лекарственных средств, транквилизаторов.

Особые указания

Перед применением таблетку необходимо растворить.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

Форма выпуска

Таблетки растворимые, 50 мг + 200 мг.

По 30 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой лакированной с печатью.

1 контурную ячейковую упаковку вместе с инструкцией по применению вкладывают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения / Организация, принимающая претензии потребителя

Общество с ограниченной ответственностью «Медицинский научно-производственный комплекс «БИОТИКИ» (ООО «МНПК «БИОТИКИ»)

Российская Федерация, 115404, г. Москва, ул. 6-я Радиальная, д. 24, стр. 14

Телефон: +7 495 327 86 30

Телефон бесплатной горячей линии: +7 800 100 32 22

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью «Медицинский научно-производственный комплекс «БИОТИКИ» (ООО «МНПК «БИОТИКИ»)

Российская Федерация, 115404, г. Москва, ул. 6-я Радиальная, д. 24, стр. 14