

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
Метроп® ГП

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Метроп® ГП

Международное непатентованное или группировочное наименование: Мед

Лекарственная форма: раствор для подкожного введения

Состав:

Мед натурального – 4,5 г

Воды для инъекций – 1 л

Описание: прозрачная бесцветная или слабо окрашенная жидкость без запаха.

Фармакотерапевтическая группа: гепатопротекторное средство

Код АТХ: A05BA

Фармакологические свойства

Препарат представляет собой стерильный нативный раствор меда в воде, приготовленный по оригинальной запатентованной технологии. Оказывает мембраностабилизирующее и антиоксидантное действие. Обладает гепатопротективной активностью, повышает анти-токсическую функцию печени.

Показания к применению

Жировая дистрофия печени различной этиологии, хронический гепатит, токсические поражения печени.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к препарату и продуктам пчеловодства, возраст до 18 лет.

С осторожностью

Следует применять у пациентов с сахарным диабетом.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

Способ применения и дозы

Вводится подкожно по 1 мл один раз в сутки. Курс лечения 10 – 20 дней.

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.

Побочное действие

Нежелательные реакции (НР) распределены по системно-органным классам согласно словарию MedDRA.

Нарушения со стороны иммунной системы: аллергические реакции.

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

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В настоящее время не выявлено.

Особые указания

При сохранении симптомов заболевания или ухудшения состояния на фоне применения препарата в течение 20 дней следует сообщить об этом лечащему врачу.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе, управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами).

Форма выпуска

Раствор для подкожного введения, 4,5 мг/мл.

По 1 мл в ампулы нейтрального стекла или бесцветного стекла первого гидролитического класса с точками надлома или кольцами.

По 10 ампул вместе с инструкцией по применению помещают в коробку из картона.

По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной.

По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по 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 по рецепту.

Владелец регистрационного удостоверения

ООО «Канон-2», 188306, Российская Федерация, Ленинградская область, г. Гатчина, ул. Волкова, д.1, кор. 2, т/ф (921) 905-31-23.

Наименование, адрес производителя и адрес места производства лекарственного препарата

ОАО «ДАЛЬХИМФАРМ», 680001, Российская Федерация, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22, т/ф (4212) 53-91-86.

Организация, принимающая претензии потребителей

ООО «Канон-2», 188306, Российская Федерация, Ленинградская область, г. Гатчина, ул. Волкова, д.1, кор. 2, т/ф (921) 905-31-23

Генеральный директор
ООО «Канон – 2»



В.А. Алексеев