

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Бефунгин®

Номер регистрационного удостоверения

ЛСР-004202/08

Торговое наименование

Бефунгин®

Международное непатентованное или группировочное наименование

Гриба березового экстракт + [Кобальта хлорид]

Лекарственная форма

Раствор для приема внутрь

Состав на 100 мл

Действующие вещества: гриб березовый (чага) - 100 г, кобальта хлорида гексагидрат (кобальт хлористый 6-водный) - 0,176 г.

Вспомогательные вещества: этанол (спирт этиловый) 95 %, вода очищенная.

Описание

Жидкость темно-коричневого цвета. Допускается в процессе хранения выпадение осадка.

Фармакотерапевтическая группа: Общетонизирующие препараты.

Код АТХ: A13A

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Действие препарата определяется эффектом входящих в состав биологически активных веществ (полисахаридов, гуминоподобной чаговой кислоты, органических кислот, микроэлементов, в т.ч. марганца и кобальта, стероидных и других соединений). Препарат регулирует метаболические процессы, способствует повышению общей резистентности организма, уменьшает потоотделение, нормализует функцию кишечника, устраняет диспептические явления, оказывает общетонизирующее действие.

Фармакокинетика

Препарат содержит в качестве активного компонента экстракт чаги (березового гриба), представляющий собой сложный комплекс биологически активных веществ растительного происхождения, в связи с чем проведение фармакокинетических исследований не

представляется возможным.

Показания к применению

В составе комплексной терапии:

- при хронических гастритах;
- при дискинезиях желудочно-кишечного тракта с явлениями атонии;
- при язвенной болезни желудка вне обострения;
- в качестве симптоматического средства, улучшающего общее состояние онкологических больных.

Противопоказания

- повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата;
- беременность и период грудного вскармливания;
- детский возраст до 18 лет;
- совместное применение пенициллина;
- внутривенное введение декстрозы.

С осторожностью

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

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Противопоказано применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания в связи с отсутствием специальных исследований.

Способ применения и дозы

Препарат применяют внутрь в виде разведенного раствора за 30 минут до еды.

Для приготовления раствора препарата содержимое флакона взбалтывают, разводят 1 чайную ложку (5 мл) препарата в 50 мл теплой кипяченой воды.

Принимают по 1 столовой ложке (15 мл) полученного раствора 3 раза в день в течение 3-5 месяцев. При необходимости проводят повторные курсы с перерывами 7-10 дней.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции. При длительном приеме препарата возможны диспепсические явления.

Передозировка

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Противопоказано совместное применение пенициллина, внутривенное введение декстрозы (из-за возможного антагонизма).

Особые указания

Препарат содержит не менее 9 % этанола. В максимальной суточной дозе препарата содержание абсолютного этилового спирта составляет до 0,4 г, в максимальной разовой дозе препарата – до 0,13 г.

При лечении препаратом показана молочно-растительная диета с исключением консервированных продуктов, острых приправ, животных жиров.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующими 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 мл во флаконы оранжевого стекла укупоренные пробками из полиэтилена низкой плотности и крышками навинчиваемыми из полиэтилена высокой плотности.

По 100 мл во флаконы оранжевого стекла укупоренные пробками из полиэтилена низкой плотности и крышками навинчиваемыми из полиэтилена высокой плотности.

По 50 мл или 100 мл во флаконы из коричневого стекла с крышками навинчиваемыми или крышками навинчиваемыми с контролем вскрытия из полиэтилена высокой плотности.

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

Флакон вместе с ложкой мерной из полипропилена и инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Флакон вместе со стаканчиком мерным из полипропилена и инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель

АО "Татхимфармпрепараты", Россия

420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

тел.: 8 800 201 98 88, тел./факс: +7 (843) 571-85-58

e-mail: marketing@tatpharm.ru

Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей

АО "Татхимфармпрепараты", Россия

420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

тел.: 8 800 201 98 88, тел./факс: +7 (843) 571-85-58

e-mail: marketing@tatpharm.ru

Генеральный директор
АО "Татхимфармпрепараты"



A handwritten signature in blue ink, consisting of stylized, overlapping loops.

Т.Ш. Ханнанов