

8851 - 2019

Листок-вкладыш
лекарственного средства

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь
 от « 26 » - 12 - 2019 г. № 1520
 КДС № 11 от « 07 » - 12 - 2019 г.

ПОДОРОЖНИКА БОЛЬШОГО СОК

наименование лекарственного препарата
(Plantaginis majoris succus)

Торговое название препарата: Подорожника большого сок

Общая характеристика

Жидкость от коричневого до темно-коричневого цвета с характерным запахом. При хранении допускается появление осадка.

Форма выпуска: жидкость для внутреннего применения.

Состав:

Действующее вещество: Подорожника большого листьев свежих сок - 77 мл.
Вспомогательное вещество: Спирт этиловый 95% - до 100 мл.

Лекарственное средство содержит не менее 21% спирта этилового (об/об).
Содержание абсолютного этилового спирта (этанол) в максимальной разовой дозе препарата составляет около 2,5 г, в максимальной суточной дозе – около 7,5 г.

Фармакотерапевтическая группа: Средства, стимулирующие аппетит.
Код АТХ: А15

Показания к применению:

В качестве средства, повышающего аппетит; в комплексном лечении функциональной диспепсии со сниженной секрецией желудочного сока.

Противопоказания:

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, гиперацидный гастрит, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки при повышенной кислотности, рефлюкс-эзофагит, заболевания печени, алкоголизм, эпилепсия, черепно-мозговые травмы, заболевания головного мозга, беременность, период грудного вскармливания, возраст до 18 лет.
Если у Вас одно из перечисленных заболеваний, перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом.

Передозировка:

До настоящего времени случаев передозировки не выявлено.

Взаимодействия с другими лекарственными средствами:

Необходимо избегать одновременного применения других лекарственных средств, содержащих этиловый спирт.

Взаимодействия, связанные с наличием в составе этилового спирта:

- лекарственные средства, вызывающие дисульфирамоподобную реакцию (ощущение жара, покраснение кожных покровов, рвота, тахикардия) при совместном приеме с алкоголем: дисульфирам, цефамандол, цефоперазон, латамоксеф, хлорамфеникол, хлорпропамид, глибенкламид, глипизид, толбутамид и другие гипогликемические препараты, гризеофульвин, метронидазол, орнидазол, тинидазол, кетоконазол, прокарбазин.
- лекарственные средства, угнетающие функции центральной нервной системы.

В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Меры предосторожности:

Данный лекарственный препарат содержит не менее 21 об. % этанола, то есть 2500 мг (2,5 г) на разовую дозу (15 мл), что равно 63,0 мл пива, 26,25 мл вина.

Если во время приема лекарственного средства симптомы заболевания сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

НД РБ
8851 - 2019

Использование у лиц с нарушенной функцией печени и почек:

В связи с содержанием этилового спирта лекарственное средство противопоказано пациентам с заболеваниями печени.

Беременность и лактация:

Лекарственное средство противопоказано к применению при беременности и в период лактации.

Применение препарата у детей:

Лекарственное средство противопоказано детям до 18 лет.

Влияние на способность управлять механическими средствами передвижения и обслуживать механические устройства, находящиеся в движении:

Лекарственное средство содержит этиловый спирт! В период лечения необходимо воздержаться от вождения автотранспорта и занятия другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Способ применения и дозы:

Внутрь, по 1 столовой ложке (равной 15 мл), разведенные в 1/4 стакана воды, 3 раза в день за 15-30 минут до еды. Перед применением взбалтывать. Курс лечения 30 дней.

Побочное действие:

Возможны аллергические реакции, изжога.

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

Условия хранения:

В защищенном от света месте при температуре от 2°C до 15°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

После вскрытия флакона срок годности лекарственного средства – 7 суток.

Срок годности:

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек:

Без рецепта врача.

Упаковка:

Первичная упаковка: По 100 мл во флаконы оранжевого стекла, укупоренные пробками полиэтиленовыми и крышками пластмассовыми навинчиваемыми.

Вторичная упаковка: Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Производитель/предприятие, принимающее претензии

ЗАО «ВИФИТЕХ»

Адрес: 142279, Московская обл., Серпуховский р-н, п. Оболенск, ГНЦ ПМ.

Тел./факс: (495) 716-15-81, 716-15-90.