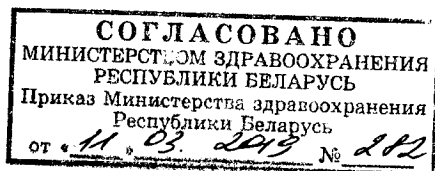


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ (информация для пациентов) по медицинскому применению лекарственного средства **ГАМИФРОН®**

**Торговое название:** Гамифрон®.

**Международное непатентованное наименование:** отсутствует.

**Форма выпуска:** капли для приёма внутрь.

**Описание:** желтовато-коричневая жидкость с ароматным запахом любистка, с ароматным слегка горьковатым вкусом, допускается наличие опалесценции. В процессе хранения возможно помутнение или выпадение осадка.

### **Состав:**

100 г капель содержат: жидкого экстракта\* – 29,0 г, полученного из смеси растительного сырья (1:1:1) золототысячника травы – 0,6 г, любистка корней – 0,6 г, розмарина листьев – 0,6 г; *вспомогательное вещество:* вода очищенная.

\*Экстрагент – этиловый спирт 60 % (об/об).

Соотношение смеси лекарственного растительного сырья к жидкому экстракту – 1:16.

Содержит не менее 16,0 % спирта этилового (в объемном соотношении).

**Фармакотерапевтическая группа:** прочие средства, применяемые для лечения урологических заболеваний.

**Код АТХ:** G04BX.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

## **Фармакологические свойства**

Действующими веществами лекарственного средства Гамифрон<sup>®</sup> являются компоненты растительного происхождения, применяемые для лечения урологических заболеваний.

## **Показания к применению**

Применяется в комплексном лечении нетяжелых воспалительных заболеваний мочевыводящих путей для повышения диуреза и уменьшения отложения конкрементов. Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

## **Способ применения и дозы**

Если врачом не назначен иной режим дозирования, взрослым и детям старше 12 лет рекомендовано принимать по 80 капель (5 мл) 3 раза в день.

При необходимости, чтобы смягчить горьковатый вкус, детям можно принимать капли, добавляя их в небольшое количество жидкости.

Продолжительность лечения определяется лечащим врачом. Необходимо обратить внимание на информацию в разделе «Меры предосторожности».

При использовании флакона держите его под наклоном около 45°. При отсутствии капли необходимо постучать пальцем по дну флакона.

Перед употреблением флакон следует взболтать.

При ирригационной терапии рекомендуется потребление достаточного количества жидкости.

## **Побочное действие**

Часто развиваются нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта (тошнота, рвота, диарея).

Возможно развитие аллергических реакций. Частота неизвестна.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам лекарственного средства, а также другим растениям семейства зонтичных (*Apiaceae*, таким как анис, фенхель) или анетолу.

Язва желудка.

Почечная недостаточность.

Ирригационная терапия противопоказана в случае отека, вызванного сердечной или почечной недостаточностью.

### **Передозировка**

Не описаны случаи передозировки лекарственного средства Гамифрон®.

В случае употребления лекарственного средства в дозах, превышающих терапевтические, необходимо проводить симптоматическое лечение.

### **Меры предосторожности**

Не рекомендуется применять детям до 12 лет.

Если во время приема лекарственного средства симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния: сохраняется или повышается температура, появляются расстройства мочеиспускания, остшая задержка мочеиспускания, боли спастического характера, наличие крови в моче, необходимо обратиться к врачу.

Лекарственный препарат содержит не менее 16 об. % этилового спирта, то есть 481,08 мг на разовую дозу (80 капель), что равно 12,19 мл пива, 5,08 мл вина на дозу. Вреден для лиц с алкоголизмом. В связи с содержанием этилового спирта лекарственное средство не рекомендовано для пациентов с заболеваниями печени, алкоголизмом, эпилепсией, органическими заболеваниями головного мозга.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

В связи с содержанием этилового спирта лекарственное средство может влиять на действие других одновременно применяемых лекарственных средств.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

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

**Применение при беременности и лактации**

*Применение при беременности*

Исследования на животных не указывают на наличие репродуктивной токсичности. Клинические данные о назначении лекарственного средства беременным женщинам отсутствуют или ограничены. Лекарственное средство не рекомендовано к применению во время беременности.

*Применение при лактации*

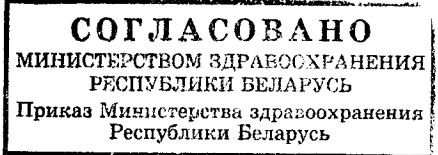
Информация о проникновении действующих веществ или метаболитов в грудное молоко отсутствует. Не может быть исключен риск для новорожденных и младенцев. Лекарственное средство не следует принимать женщинам во время кормления грудью.

***Влияние на способность к возждению автотранспорта и управлению механизмами***

Лекарственное средство содержит этиловый спирт! Прием лекарственного средства может оказывать влияние на способность к управлению транспортными средствами и занятию другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

**Упаковка**

50 мл или 100 мл во флаконе из стекла с пробкой-капельницей. Каждый флакон вместе со стаканом дозирующим и листком-вкладышем помещают в пачку из картона (упаковка №1).



### **Условия хранения и срок годности**

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

2 года. Не использовать после окончания срока годности.

### **Условия отпуска**

Без рецепта.

### **Информация о производителе**

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, т/факс +375(177) 735612, 731156