

I Н С Т Р У К Ц І Я

для медичного застосування лікарського засобу

ПУМПАН[®]

(PUMPAN[®])

Склад:

діючі речовини: 1 таблетка містить: Crataegus D1 74,8 мг, Arnica D6 37,2 мг, Kalium carbonicum D6 37,2 мг, Digitalis D12 37,2 мг, Convallaria D12 37,2 мг;

допоміжні речовини: лактози моногідрат, крохмаль картопляний, магнію стеарат.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: круглі плоскі таблетки майже білого кольору з ледь оранжевим відтінком, з можливими вкрапленнями, з розподільною рискою.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Лікарський засіб покращує кровообіг, обмінні процеси та живлення серцевого м'яза, підвищує ефективність та економічність роботи серця, сприяє покращенню скорочувальної та насосної функції міокарда. Покращує показники ліпідного обміну без додаткового застосування гіполіпідемічних препаратів. Сприяє нормалізації підвищеного артеріального тиску, зміцнює стінки судин і чинить антисклеротичну, протиаритмічну дію. Покращує реологічні властивості крові.

У комплексному лікуванні Пумпан[®] знижує частоту та інтенсивність нападів стенокардії, зміцнює серцево-судинну систему, підвищує стійкість серця до фізичного та психоемоційного навантаження, запобігає подальшому розвитку та загостренню хвороби серця. Зменшує потребу та дозволяє скоротити прийом або дози інших серцево-судинних препаратів.

Покращує якість життя та адаптаційні можливості осіб, які страждають на серцево-судинні захворювання.

Клінічні характеристики.

Показання.

Застосовувати у комплексному лікуванні хронічної ішемічної хвороби серця, артеріальної гіпертензії, хронічної серцевої недостатності. Нейроциркуляторна дистонія.

Протипоказання. Підвищена чутливість до діючих речовин, до рослин родини складноцвітих (таких як ромашка, календула, хризантема) або до допоміжних речовин препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Клінічно значуча взаємодія препарату Пумпан® з іншими лікарськими засобами не встановлена. Препарат можна комбінувати з будь-якими лікарськими засобами та методами лікування.

При одночасному застосуванні препарату Пумпан® з іншими серцево-судинними лікарськими засобами дозу препаратів базисної терапії можна зменшити, але тільки під наглядом лікаря.

Особливості застосування.

Таблетки Пумпан® зазвичай зменшують суправентрикулярну та вентрикулярну екстрасистоли, але не можна виключити можливість підвищення суправентрикулярної і вентрикулярної екстрасистол у поодиноких пацієнтів.

1 таблетка містить 225,9 мг лактози моногідрату, тому пацієнтам з рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції необхідно проконсультуватися з лікарем, перш ніж приймати цей лікарський засіб.

На початку лікування препаратом можуть короткочасно загострюватися наявні симптоми захворювання (первинна реакція). Така реакція зазвичай є тимчасовою. Якщо симптоми не зникають, застосування препарату слід припинити. Після зникнення первинної реакції лікарський засіб можна застосовувати знову. При повторному загостренні симптомів застосування препарату потрібно припинити та звернутися за консультацією до лікаря.

Оскільки Пумпан® містить рослинні природні компоненти, при зберіганні може спостерігатися незначна зміна смаку та кольору таблетки, що не призводить до зниження якості та ефективності препарату.

Застосування у період вагітності або годування груддю. До цього часу не отримано доказів наявності особливого ризику застосування препарату у період вагітності або годування груддю. Препарат можна застосовувати з обережністю у період вагітності або годування

груддю у випадках, коли очікувана користь для матері перевищує можливий ризик для плода/дитини. Дані щодо впливу препарату на репродуктивну функцію відсутні.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Лікарський засіб не впливає на здатність керувати транспортними та механічними засобами.

Спосіб застосування та дози.

Дорослі (всі терапевтичні показання), діти віком від 12 років (тільки нейроциркуляторна дистонія): по 1 таблетці 2 рази на добу.

На початку лікування, а також у випадках, коли потрібне швидке послаблення симптомів, рекомендований прийом препарату по 1 таблетці 4 рази на добу. Після покращення стану доза повинна бути зменшена до 1 таблетки 2 рази на добу.

При стабілізації стану можливий перехід на одноразовий прийом (підтримуюча доза).

Для досягнення максимального ефекту препарат Пумпан® рекомендується приймати в проміжках між прийомами їжі (за 30 хвилин до або через 1 годину після їди). Таблетку рекомендується тримати у роті до повного розчинення.

Тривалість лікування залежить від тяжкості захворювання та визначається лікарем.

Діти. Застосовується дітям віком від 12 років за показанням нейроциркуляторна дистонія. За іншими показаннями не застосовується дітям (віком до 18 років).

Передозування. Випадки передозування не виявлені.

Побічні реакції. У виняткових випадках в осіб із гіперчутливістю до якогось із компонентів препарату можливі алергічні реакції. Може спостерігатися підвищення фаз тахікардії і дуже рідко, в основному в нічний час, підвищення фаз брадикардії. Частота виникнення побічних реакцій не встановлена.

Термін придатності. 5 років.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній картонній упаковці при температурі не вище 30 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 12 таблеток у блістері; по 1 або 2, або 3, або 4 блістери в картонній упаковці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник. Ріхард Бітнер АГ.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Occiaxerstrasse 7, A-9560 Фельдкірхен, Австрія.