

## ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

### ГЕПАТОФІТ

Склад:

діючі речовини: 1 упаковка (50 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: квасолі стулок плодів (*Phaseoli fructus (sine semine)*) 6 г, кульбаби лікарської коренів (*Taraxaci officinalis radix*) 6 г, цмину піщаного квіток (*Helichrysi arenarii flos*) 6 г, шипшини плодів (*Rosae pseudo-fructus*) 6 г, кукурудзи стовпчиків з приймочками (*Zea mays styli cum stigmatis*) 5,5 г, нагідок квіток (*Calendulae flos*) 5,5 г, галеги лікарської трави (*Galegae herba*) 5 г, кропиви листя (*Urticae folium*) 5 г, розторопші плодів (*Silybi mariani fructus*) 5 г.

**Лікарська форма.** Збір.

**Основні фізико-хімічні властивості:** суміш шматочків різної форми сірувато-зеленого кольору з коричнювато-червоними, жовтими і білими включеннями. Запах приємний.

**Фармакотерапевтична група.**

Засоби, що застосовуються при захворюваннях печінки та жовчовивідних шляхів.

Код АТХ А05.

**Фармакологічні властивості.**

Фармакодинаміка.

ГЕПАТОФІТ сприяє відновленню клітин печінки (гепатоцитів), поліпшує антитоксичну функцію печінки, посилює жовчовиділення, знижує тонус жовчного міхура і жовчовивідних шляхів, підвищує концентрацію жовчних кислот і зменшує концентрацію холестерину. Помірно сприяє зниженню рівня цукру в крові.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.** У складі комплексної терапії захворювань печінки та жовчовивідних шляхів (хронічний гепатит, хронічний холецистит, холангіт, дискінезія жовчовивідних шляхів за гіпотонічним типом); у складі комплексної терапії цукрового діабету.

**Протипоказання.** Артеріальна гіпертензія III ступеня, обтураційна жовтяниця, жовчнокам'яна хвороба з наявністю каменів більше 10 мм у діаметрі, знижений рівень цукру в крові, гострий вірусний гепатит, тромбофлебіт, підвищене згортання крові, гострі отруєння різної етіології; підвищена чутливість до будь-яких компонентів лікарського засобу або інших рослин родини айстрових (*Compositae/Asteraceae*).

**Особливі заходи безпеки.** Слід з обережністю застосовувати хворим на виразкову хворобу шлунка та дванадцятипалої кишки у стадії загострення, цироз печінки, гострий гепатит, гострий холецистит та гострий панкреатит; на хронічний панкреатит або ентероколіт у фазі загострення.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Не встановлено.

**Особливості застосування.**

Застосування у період вагітності або годування груддю. Дані щодо безпеки та ефективності застосування препарату у період вагітності або годування груддю відсутні, тому його не слід призначати у цей період.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.* Лікарський засіб не впливає на здатність керувати автотранспортом або працювати з іншими механізмами, але пацієнтам з вестибулярними порушеннями слід дотримуватися обережності до з'ясування індивідуальної реакції.

**Спосіб застосування та дози.** 2 столові ложки збору заварити у 500 мл окропу, настояти у закритому посуді протягом 1 години, процідити.

Дорослим та дітям віком від 7 років приймати у теплому вигляді по  $\frac{2}{3}$  склянки (150 мл) за 20-30 хвилин до їди 3 рази на добу.

Тривалість застосування визначає лікар. Зазвичай курс лікування не перевищує 4 тижнів. При необхідності за призначенням лікаря курс лікування можна повторити.

*Діти.* Препарат протипоказаний дітям віком до 7 років.

**Передозування.** Можливе посилення проявів побічних реакцій.

**Побічні реакції.** Лікарський засіб зазвичай добре переноситься пацієнтами. Однак, з огляду на його багатоконпонентний склад, здебільшого при індивідуальній гіперчутливості до будь-якого з компонентів або при порушенні режиму прийому, можливі алергічні реакції, зокрема:

*з боку травної системи:* нудота, блювання, диспепсія, печія, легка діарея;

*з боку дихальної системи:* задишка;

*з боку сечовидільної системи:* посилення діурезу;

*з боку шкіри:* алергічні реакції, у тому числі свербіж, гіперемія, набряк шкіри;

*інші:* посилення вже наявних вестибулярних порушень.

У випадку появи будь-яких негативних реакцій необхідно звернутися до лікаря.

**Термін придатності.** 2 роки. Не застосовувати після завершення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C та недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 50 г у пакеті, вкладеному в пачку.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕЙМ».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.** Україна, 61091, Харківська обл., м. Харків, вул. Харківських дивізій, 20 літ. «А-5».

**Дата останнього перегляду.**

**Затверджено**

**Наказ Міністерства охорони**

**здоров'я України**

\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

**Реєстраційне посвідчення**

**№ UA/3550/01/01**

**ІНСТРУКЦІЯ**

**для медичного застосування лікарського засобу**

**ГЕПАТОФІТ**

**Склад:**

*діючі речовини:* 1 упаковка (100 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: квасолі стулок плодів (*Phaseoli fructus (sine semine)*) 12 г, кульбаби лікарської коренів (*Taraxaci officinalis radix*) 12 г, цмину піщаного квіток (*Helichrysi arenarii flos*) 12 г, шипшини плодів (*Rosae pseudo-fructus*) 12 г, кукурудзи стовпчиків з приймочками (*Zea mays styli cum stigmatis*) 11 г, нагідок квіток (*Calendulae flos*) 11 г, галеги лікарської трави (*Galegae herba*) 10 г, кропиви листя (*Urticae folium*) 10 г, розторопші плодів (*Silybi mariani fructus*) 10 г.

**Лікарська форма.** Збір.

*Основні фізико-хімічні властивості:* суміш шматочків різної форми сірувато-зеленого кольору з коричнювато-червоними, жовтими і білими включеннями. Запах приємний.

**Фармакотерапевтична група.**

Засоби, що застосовуються при захворюваннях печінки та жовчовивідних шляхів.

Код АТХ А05.

**Фармакологічні властивості.**

## *Фармакодинаміка.*

ГЕПАТОФІТ сприяє відновленню клітин печінки (гепатоцитів), поліпшує антитоксичну функцію печінки, посилює жовчовиділення, знижує тонус жовчного міхура і жовчовивідних шляхів, підвищує концентрацію жовчних кислот і зменшує концентрацію холестерину. Помірно сприяє зниженню рівня цукру в крові.

## **Клінічні характеристики.**

**Показання.** У складі комплексної терапії захворювань печінки та жовчовивідних шляхів (хронічний гепатит, хронічний холецистит, холангіт, дискінезія жовчовивідних шляхів за гіпотонічним типом); у складі комплексної терапії цукрового діабету.

**Протипоказання.** Артеріальна гіпертензія III ступеня, обтураційна жовтяниця, жовчнокам'яна хвороба з наявністю каменів більше 10 мм у діаметрі, знижений рівень цукру в крові, гострий вірусний гепатит, тромбофлебіт, підвищене згортання крові, гострі отруєння різної етіології; підвищена чутливість до будь-яких компонентів лікарського засобу або інших рослин родини айстрових (*Compositae/Asteraceae*).

**Особливі заходи безпеки.** Слід з обережністю застосовувати хворим на виразкову хворобу шлунка та дванадцятипалої кишки у стадії загострення, цироз печінки, гострий гепатит, гострий холецистит та гострий панкреатит; на хронічний панкреатит або ентероколіт у фазі загострення.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Не встановлено.

## **Особливості застосування.**

*Застосування у період вагітності або годування груддю.* Дані щодо безпеки та ефективності застосування препарату у період вагітності або годування груддю відсутні, тому його не слід призначати у цей період.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.* Лікарський засіб не впливає на здатність керувати автотранспортом або працювати з іншими механізмами, але пацієнтам з вестибулярними порушеннями слід дотримуватися обережності до з'ясування індивідуальної реакції.

**Спосіб застосування та дози.** 2 столові ложки збору заварити у 500 мл окропу, настояти у закритому посуді протягом 1 години, процідити.

Дорослим та дітям віком від 7 років приймати у теплому вигляді по  $\frac{2}{3}$  склянки (150 мл) за 20–30 хвилин до їди 3 рази на добу.

Тривалість застосування визначає лікар. Зазвичай курс лікування не перевищує 4 тижнів. При необхідності за призначенням лікаря курс лікування можна повторити.

*Діти.* Препарат протипоказаний дітям віком до 7 років.

**Передозування.** Можливе посилення проявів побічних реакцій.

**Побічні реакції.** Лікарський засіб зазвичай добре переноситься пацієнтами. Однак, з огляду на його багатоконпонентний склад, здебільшого при індивідуальній

гіперчутливості до будь-якого з компонентів або при порушенні режиму прийому, можливі алергічні реакції, зокрема:

*з боку травної системи:* нудота, блювання, диспепсія, печія, легка діарея;

*з боку дихальної системи:* задишка;

*з боку сечовидільної системи:* посилення діурезу;

*з боку шкіри:* алергічні реакції, у тому числі свербіж, гіперемія, набряк шкіри;

*інші:* посилення вже наявних вестибулярних порушень.

У випадку появи будь-яких негативних реакцій необхідно звернутися до лікаря.

**Термін придатності.** 2 роки. Не застосовувати після завершення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С та недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 100 г у пакеті, вкладеному в пачку.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕЙМ».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.** Україна, 61091, Харківська обл., м. Харків, вул. Харківських дивізій, 20 літ. «А-5».

**Дата останнього перегляду.**

**Затверджено**

**Наказ Міністерства охорони**

**здоров'я України**

№ \_\_\_\_\_

**Реєстраційне посвідчення**

**№ UA/3550/01/01**

**ІНСТРУКЦІЯ**

**для медичного застосування лікарського засобу**

## ГЕПАТОФІТ

### Склад:

діючі речовини: 1 фільтр-пакет (1,5 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: квасолі стулок плодів (*Phaseoli fructus (sine semine)*) 180 мг, кульбаби лікарської коренів (*Taraxaci officinalis radix*) 180 мг, цмину піщаного квіток (*Helichrysi arenarii flos*) 180 мг, шипшини плодів (*Rosae pseudo-fructus*) 180 мг, кукурудзи стовпчиків з приймочками (*Zea mays styli cum stigmatidis*) 165 мг, нагідок квіток (*Calendulae flos*) 165 мг, галеги лікарської трави (*Galegae herba*) 150 мг, кропиви листя (*Urticae folium*) 150 мг, розторопші плодів (*Silybi mariani fructus*) 150 мг.

### Лікарська форма. Збір.

Основні фізико-хімічні властивості: суміш шматочків різної форми сірувато-зеленого кольору з коричнювато-червоними, жовтими і білими включеннями. Запах приємний.

### Фармакотерапевтична група.

Засоби, що застосовуються при захворюваннях печінки та жовчовивідних шляхів.

Код АТХ А05.

### Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

ГЕПАТОФІТ сприяє відновленню клітин печінки (гепатоцитів), поліпшує антитоксичну функцію печінки, посилює жовчовиділення, знижує тонус жовчного міхура і жовчовивідних шляхів, підвищує концентрацію жовчних кислот і зменшує концентрацію холестерину. Помірно сприяє зниженню рівня цукру в крові.

### Клінічні характеристики.

**Показання.** У складі комплексної терапії захворювань печінки та жовчовивідних шляхів (хронічний гепатит, хронічний холецистит, холангіт, дискінезія жовчовивідних шляхів за гіпотонічним типом); у складі комплексної терапії цукрового діабету.

**Протипоказання.** Артеріальна гіпертензія III ступеня, обтураційна жовтяниця, жовчнокам'яна хвороба з наявністю каменів більше 10 мм у діаметрі, знижений рівень цукру в крові, гострий вірусний гепатит, тромбофлебіт, підвищене згортання крові, гострі отруєння різної етіології; підвищена чутливість до будь-яких компонентів лікарського засобу або інших рослин родини айстрових (*Compositae/Asteraceae*).

**Особливі заходи безпеки.** Слід з обережністю застосовувати хворим на виразкову хворобу шлунка та дванадцятипалої кишки у стадії загострення, цироз печінки, гострий гепатит, гострий холецистит та гострий панкреатит; на хронічний панкреатит або ентероколіт у фазі загострення.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Не встановлено.

**Особливості застосування.**

*Застосування у період вагітності або годування груддю.* Дані щодо безпеки та ефективності застосування препарату у період вагітності або годування груддю відсутні, тому його не слід призначати у цей період.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.* Лікарський засіб не впливає на здатність керувати автотранспортом або працювати з іншими механізмами, але пацієнтам з вестибулярними порушеннями слід дотримуватися обережності до з'ясування індивідуальної реакції.

**Спосіб застосування та дози.** 2 фільтр-пакети залити 150 мл окропу, настояти у закритому посуді протягом 15 хвилин.

Дорослим та дітям віком від 7 років приймати у теплому вигляді по 150 мл за 20–30 хвилин до їди 3 рази на добу.

Тривалість застосування визначає лікар. Зазвичай курс лікування не перевищує 4 тижнів. При необхідності за призначенням лікаря курс лікування можна повторити.

*Діти.* Препарат протипоказаний дітям віком до 7 років.

**Передозування.** Можливе посилення проявів побічних реакцій.

**Побічні реакції.** Лікарський засіб зазвичай добре переноситься пацієнтами. Однак, з огляду на його багатоконпонентний склад, здебільшого при індивідуальній гіперчутливості до будь-якого з компонентів або при порушенні режиму прийому, можливі алергічні реакції, зокрема:

*з боку травної системи:* нудота, блювання, диспепсія, печія, легка діарея;

*з боку дихальної системи:* задишка;

*з боку сечовидільної системи:* посилення діурезу;

*з боку шкіри:* алергічні реакції, у тому числі свербіж, гіперемія, набряк шкіри;

*інші:* посилення вже наявних вестибулярних порушень.

У випадку появи будь-яких негативних реакцій необхідно звернутися до лікаря.

**Термін придатності.** 2 роки. Не застосовувати після завершення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С та недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 1,5 г у фільтр-пакеті № 20.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕЙМ».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 61091, Харківська обл., м. Харків, вул. Харківських дивізій, 20 літ. «А-5».