

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА

Склад:

діюча речовина: 1 флакон містить настойки трави пустирника (*Leonuri cardiacaе herba*) (1:5)
(екстрагент – етанол 70 % (об/об)) 25 мл або 100 мл.

Лікарська форма. Настойка для внутрішнього застосування.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора рідина зеленувато-коричневого кольору.

При зберіганні допускається утворення осаду.

Фармакотерапевтична група.

Седативні та снодійні засоби. Код АТХ N05C M.

Фармакологічні властивості.

За характером дії настойка пустирника близька до препаратів валеріани. Заспокійливий ефект відбувається за рахунок посилення процесу гальмування або зниження процесу збудження у центральній нервовій системі. Снодійного впливу не виявляє, але полегшує настання фізіологічного сну та поглиблює його. Не спричиняє явищ звикання, психічної залежності.

Клінічні характеристики.

Показання.

Функціональні розлади діяльності серцево-судинної системи (нейроциркуляторна дистонія за гіпертонічним типом), початкові стадії артеріальної гіпертензії, підвищена емоційна збудливість, дратівливість, легкі форми порушень сну.

Протипоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів препарату.

Виражена артеріальна гіпотензія (зниження артеріального тиску), брадикардія.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Пустирника настойка може потенціювати фармакологічні ефекти седативних, снодійних, аналгетичних, антигіпертензивних препаратів та серцевих глікозидів, а також посилює дію алкоголю.

Про одночасне застосування будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікарю.

Особливості застосування.

Не рекомендується застосовувати препарат протягом тривалого часу через вміст етанолу.

Пустирника настойка є традиційним лікарським засобом для використання відповідно до показань, підтверджених тривалим застосуванням.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Оскільки до складу препарату входить етиловий спирт, настойку не рекомендується приймати внутрішньо жінкам у період вагітності або годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

При прийомі препарату Пустирника настойка слід утримуватися від керування транспортними засобами та роботи з потенційно небезпечними механізмами.

Спосіб застосування та дози.

«Пустирника настойку» приймати внутрішньо після їди.

Дорослим рекомендується приймати по 30-50 крапель настойки 3-4 рази на добу до досягнення стабільного терапевтичного ефекту, дітям віком від 12 років – із розрахунку 1 крапля на 1 рік життя.

У разі відсутності пробки-крапельниці для відмірювання лікарського засобу використовувати скляну піпетку медичну, при цьому доза застосування не зміниться.

Пацієнт повинен проконсультуватися з лікарем, якщо симптоми захворювання не зникли під час застосування лікарського засобу або спостерігаються побічні реакції, не вказані в інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Тривалість курсу лікування визначають індивідуально для кожного пацієнта з урахуванням

характеру, ступеня тяжкості патологічного процесу, особливостей перебігу захворювання, переносимості препарату та стабільності досягнутого терапевтичного ефекту.

Діти.

Оскільки до складу препарату входить етиловий спирт, настойку не рекомендується застосовувати внутрішньо дітям віком до 12 років.

Передозування.

При перевищенні рекомендованих доз препарату можуть спостерігатися запаморочення, сонливість, зниження артеріального тиску.

Лікування. У разі передозування слід припинити застосування препарату і вжити негайних заходів симптоматичної та підтримуючої терапії (відповідно до клінічного стану хворого).

Можливий розвиток підвищеної чутливості до препарату.

Побічні реакції.

При індивідуальній підвищеній чутливості можливий розвиток місцевих алергічних реакцій (у тому числі почервоніння та набряк шкіри, висипання, свербіж), а також запаморочення, сонливість, відчуття втоми, зниження розумової та фізичної працездатності.

Звітування про підозрювані побічні реакції.

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має велике значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їхнім законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

Термін придатності. 4 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 25 або 100 мл у флаконах скляних.

По 25 мл або 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону в пачці з картону.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

АТ «Лубнифарм».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16.