

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ЛЕСПЕНЕФРИЛ-ЛУБНИФАРМ
(LESPENEFRIL-LUBNYPHARM)

Склад:

діюча речовина: екстракт пагонів леспедези двоколірної (*Cornus Lespedeza bicolor Turcz.*) (1 : 4–5);

1 мл розчину містить екстракту пагонів леспедези двоколірної (*Cornus Lespedeza bicolor Turcz.*) (1 : 4–5) — 0,9 мл (екстрагент — етанол 70 % (об/об));

допоміжні речовини: вода очищена, анісова олія.

Лікарська форма. Розчин оральний.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина від світло-коричневого до темно-коричневого кольору, зі специфічним запахом. Допускається наявність осаду.

Фармакотерапевтична група.

Засоби, що застосовуються в урології. Код АТХ G04B X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Комплекс біологічно активних речовин, що входять до складу лікарського засобу, сприяє збільшенню ниркової фільтрації, зменшує азотемію, прискорює виведення азотистих шлаків із сечею, збільшує діурез, посилює виведення натрію і меншою мірою — калію.

Клінічні характеристики.

Показання.

Лікарський засіб застосовувати дорослим як гіпоазотемічний і діуретичний засіб для симптоматичної терапії при хронічній нирковій недостатності.

Протипоказання.

Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу, вагітність, період годування груддю, захворювання печінки, алкоголізм, епілепсія, черепно-мозкові травми, захворювання головного мозку. Дитячий вік до 18 років.

Особливі заходи безпеки.

При застосуванні лікарського засобу слід дотримуватися рекомендацій лікаря.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Через наявність у лікарському засобі етанолу його не можна застосовувати одночасно із дисульфірамом, седативними лікарськими засобами, неселективними інгібіторами моноаміноксидази, інсуліном, метформіном, сульфонамідами.

При одночасному призначенні кількох лікарських засобів потрібно враховувати наявність етанолу в препараті, оскільки він може змінювати чи посилювати дію інших лікарських засобів.

Особливості застосування.

При виникненні гіпонатріємії її слід компенсувати введенням препаратів, які містять іони натрію.

Лікарський засіб містить не менше 40 % етанолу. В максимальній разовій дозі лікарського засобу вміст етанолу становить не менше 4,7 г, в максимальній добовій дозі — не менше 18,8 г.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Леспенефрил-Лубнифарм протипоказаний у період вагітності або годування груддю.

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

Через наявність у лікарському засобі етанолу можливе зниження психомоторних реакцій, що слід враховувати при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Леспенефрил-Лубнифарм застосовувати всередину по 5–15 мл (1 чайна — 1 столова ложка) 3–4 рази на добу. Допускається розведення лікарського засобу водою перед вживанням.

Курс лікування — 3–4 тижні.

Проведення повторного курсу лікування можливе через 2–3 тижні лише після консультації з лікарем.

Діти.

Лікарський засіб не застосовувати для лікування дітей.

Передозування.

Симптоми передозування пов'язані з наявністю у лікарському засобі етанолу.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції. Рідко лікарський засіб може спричинити гіпонатріємію, яку можна компенсувати введенням препаратів натрію.

Термін придатності.

3 роки.

Умови зберігання.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 100 мл у флаконі 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.

Дата останнього перегляду.