

24726-2022



**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: Инструкции по медицинскому применению
лекарственного препарата для потребителя
ГАМИФРОН ®, капли для приема внутрь**

Действующее вещество – жидкий экстракт, полученный из смеси растительного сырья (1:1:1): золототысячника травы, любистка корней, розмарина листьев.

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Всегда принимайте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается через 7 дней, Вам следует обратиться к врачу.

В ДАННОМ ЛИСТКЕ-ВКЛАДЫШЕ СОДЕРЖИТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ИНФОРМАЦИЯ

1. Что из себя представляет препарат Гамифрон ® и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Гамифрон ®.
3. Прием препарата Гамифрон ®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Гамифрон ®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ГАМИФРОН ® И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Гамифрон ® содержит жидкий экстракт, полученный из смеси растительного сырья (1:1:1): золототысячника травы, любистка корней, розмарина листьев. Относится к группе прочие средства, применяемые для лечения урологических заболеваний.

Применяется взрослым и детям старше 12 лет в комплексном лечении воспалительных заболеваний мочевыводящих путей с легким течением для повышения диуреза и уменьшения отложения конкрементов. Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение после 7 дней приема препарата, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ГАМИФРОН ®

Не принимайте препарат Гамифрон ®

- если у Вас аллергия на растения золототысячник, любисток, розмарин и любые другие компоненты лекарственного препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша), а также к другим растениям семейства зонтичных (*Apiaceae*, таким как анис, фенхель) или анетолу;

- если у Вас язвенная болезнь желудка, почечная недостаточность, отек, вызванный сердечной или почечной недостаточностью.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом лекарственного препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

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

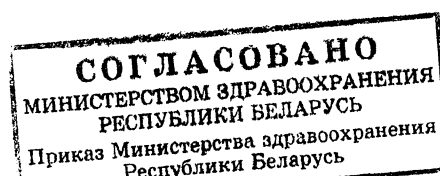
Дети и подростки

Лекарственный препарат не рекомендуется применять детям до 12 лет.

Другие препараты и препарат Гамифрон ®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы прини-

2472Б-2022



мае~~т~~те, недавно принимали или можете начать ~~принимать какие-либо~~ другие препараты.

В связи с содержанием этилового спирта лекарственный препарат может влиять на действие других одновременно применяемых лекарственных препаратов.

Взаимодействие Гамифрон® с другими препаратами на сегодняшний день не известно.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Клинические данные о назначении лекарственного препарата беременным женщинам отсутствуют или ограничены. Лекарственный препарат не рекомендован к применению во время беременности.

Информация о проникновении действующих веществ или метаболитов в грудное молоко отсутствует. Не может быть исключен риск для новорожденных и младенцев. Лекарственный препарат не следует принимать женщинам во время лактации.

Исследования на животных не указывают на наличие репродуктивной токсичности.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат содержит этиловый спирт. В период лечения необходимо воздержаться от вождения автотранспорта и занятия другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ

Содержит этиловый спирт. Необходимо избегать одновременного при-

менения других лекарственных препаратов, содержащих этиловый спирт.

Лекарственный препарат содержит не менее 16 об.% этианола, 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. Необходимо учитывать беременным и кормящим грудью женщинам, детям и таким группам высокого риска, как пациенты с заболеваниями печени и эпилепсией.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ГАМИФРОН ®

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза: если врачом не назначен иной режим дозирования, взрослым и детям старше 12 лет рекомендовано принимать по 80 капель (5 мл или 4,9 г) 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».

Перед использованием встряхните флакон и держите его под наклоном около 45 °С. При отсутствии капли постучите пальцем по дну флакона.

Адекватное потребление жидкости поддерживает терапию.

Поговорите со своим врачом или фармацевтом, если Вам кажется, что действие капель Гамифон® слишком сильное или слишком слабое.

Если Вы приняли препарат Гамифрон ® больше, чем следовало
Не описаны случаи передозировки при применении препарата.

Если Вы приняли капель больше, чем предусмотрено, сообщите об этом врачу.

Если Вы забыли принять препарат Гамифрон ®

Если вы приняли слишком мало капель или забыли принять Гамифрон ®, не принимайте в следующий раз двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную. Продолжайте принимать его в соответствии с назначением врача или в соответствии с инструкциями по дозировке.

Если Вы прекратили прием препарата Гамифрон ®

Прекращение приема капель Гамифрон ® обычно безвредно. При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам Гамифрон ® может вызвать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10) развиваются нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта (тошнота, рвота, диарея).

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения невозможно определить) развитие аллергических реакций.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через www.rceth.by (РУП «Центр экспертиз испытаний в здравоохранении»).

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ГАМИФРОН ®

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

НД РБ

24726-2022

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на флаконе и картонной пачке после «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Срок годности препарата

2 года.

Условия хранения

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или в контейнер для бытовых отходов. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Гамифрон ® содержит

Действующее вещество: жидкий экстракт, полученный из смеси растительного сырья (1:1:1) жидкого экстракта* – 290 мг, золототысячника травы – 6 мг, любистка корней – 6 мг, розмарина листьев – 6 мг.

Вспомогательным веществом является 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).

Внешний вид препарата Гамифрон ® и содержимое его упаковки

Желтовато-коричневая жидкость с ароматным запахом любистка, допускается наличие опалесценции. В процессе хранения возможно помутнение или выпадение осадка.

100 мл во флаконе из темного стекла, укупоренном пробкой капельни-

24725-2022

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

цей и крышкой навинчаемой из полимерного материала. Флакон вместе со стаканом дозирующим из полимерного материала и инструкцией по медицинскому применению (листком-вкладышем) помещают в пачку из картона (упаковка №1).

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, 222518, ул. Чапаева, 64.

Тел/факс +375(177)735612, 731156.

Адрес электронной почты: market@borimed.com

За любой информацией о препарате следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Данный листок-вкладыш пересмотрен 07/2022

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте www.rceth.by.