



ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони здоров'я України
30.04.14 № 294
Реєстраційне посвідчення
№ **UA/7318/01/01**

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА

Склад лікарського засобу:

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

Лікарська форма. Настойка для внутрішнього застосування. Прозора рідина зеленувато-коричневого кольору. При зберіганні допускається утворення осаду.

Назва і місцезнаходження виробника. ПАТ «Лубнифарм».

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

Фармакотерапевтична група. Седативні та снодійні засоби. Код АТС N05C M.

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.

Показання для застосування. 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.

Належні заходи безпеки при застосуванні. Не рекомендується застосовувати препарат протягом тривалого часу через вміст етанолу.

Особливі застереження.

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 роботі з іншими механізмами. При прийомі Пустирника настійки слід утримуватися від керування транспортними засобами та роботи з потенційно небезпечними механізмами.

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

Спосіб застосування та дози. Пустирника настійку приймати внутрішньо після їди. Дорослим рекомендується приймати по 30-50 крапель настійки 3-4 рази на добу до досягнення стабільного терапевтичного ефекту, дітям старше 12 років – із розрахунку 1 крапля на 1 рік життя.

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.

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 ефекти. 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.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Пустирника настійка може потенціювати фармакологічні ефекти седативних, снодійних, анальгетичних, антигіпертензивних препаратів та серцевих глікозидів, а також посилює дію алкоголю. Про одночасне застосування будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікарю.

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 мл у флаконах; по 25 мл у флаконах № 1.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Дата останнього перегляду.