

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА
ФЕНИКС 100 МГ, 250 МГ И 500 МГ
ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО ПРИМЕНЕНИЯ
ФЕНИБУТ

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

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. См. раздел 4.

В этом листке-вкладыше приводится следующая информация:

1. Что из себя представляет препарат Феникс и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата Феникс
3. Применение препарата Феникс
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Феникс
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат Феникс и для чего его применяют

Феникс обладает ноотропной активностью и анксиолитическим (транквилизирующим) действием.

Феникс применяют при повышенной нервной возбудимости (неврастения) и нарушениях сна.

У детей – для лечения заикания, тиков.

Показания к применению

Взрослые

Применяют при повышенной нервной возбудимости (неврастения) и нарушениях сна.

Дети и подростки (в возрасте от 3 до 17 лет)

Применяют для лечения заикания, тиков.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чём следует знать перед применением препарата Феникс

Не принимайте препарат Феникс в следующих случаях:

- если у Вас аллергия на действующее вещество или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если Вы беременны;

- если Вы кормите грудью;
- если у Вас наблюдается острая почечная недостаточность;
- если у Вас наблюдается фенилкетонурия (лекарственное средство содержит аспартам);
- если у Вас наблюдается сахарный диабет.

НД РБ
2431Б-2021

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Феникс проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.

При длительном применении необходимо контролировать показатели периферической крови и функции печени.

Следует соблюдать осторожность пациентам с эрозивно-язвенными заболеваниями желудочно-кишечного тракта из-за раздражающего действия лекарственного средства. Этим пациентам назначают меньшие дозы препарата.

Если во время приема лекарственного средства симптомы заболевания сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

Другие препараты и препарат Феникс

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Комбинирование лекарственного средства Феникс с другими психотропными средствами требует предварительной консультации врача и наблюдения врача в процессе лечения.

Не рекомендуется одновременное назначение лекарственного средства Феникс с карбамазепином, окскарбамазепином или ингибиторами МАО.

Феникс с пищей, напитками и алкоголем

Феникс принимают внутрь после еды.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Применение противопоказано во время беременности и кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

В связи с возможными нарушениями со стороны центральной нервной системы (сонливость, головокружение) во время приема лекарственного препарата не следует управлять транспортными средствами или обслуживать механизмы.

Препарат Феникс содержит аспартам и сахар

В состав препарата входит аспартам. Применение аспартама противопоказано больным с фенилкетонурией.

Лекарственное средство содержит сахар. Пациентам с редко встречающейся наследственной непереносимостью фруктозы, глюкозо-галактозной мальабсорбией или дефицитом сахаразы-изомальтазы не следует принимать этот препарат. Пациентам с сахарным диабетом необходимо учитывать, что лекарственное средство содержит следующее количество сахарозы на дозу: 1 пакет (100 мг) – 2,86 г, 1 пакет (дозировка 250 мг) – 2,71 г, 1 пакет (дозировка 500 мг) – 4,46 г.

Лекарственное средство может повредить зубы при применении в течение 2 недель и более.

3. Применение препарата Феникс

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

Содержимое пакета растворяют в половине стакана теплой воды и принимают внутрь после еды. Приготовленное лекарственное средство хранению не подлежит, его следует принять сразу после приготовления.

Длительность курса лечения определяется врачом с учетом заболевания, переносимости лекарственного средства и достигнутого эффекта.

При повышенной нервной возбудимости (неврастения) и нарушениях сна

Рекомендуемая доза по 300-500 мг 3 раза в день.

Максимальная однократная доза – 750 мг, пациентам старше 60 лет – 500 мг.

Курс лечения – 2-3 недели. При необходимости курс можно продлить до 4-6 недель.

Применение у детей и подростков (для лечения заикания, тиков)

Детям в возрасте от 3 до 8 лет назначают по 100 мг 2-3 раза в день, от 8 до 14 лет – по 200 мг 3 раза в день. Детям старше 14 лет – дозы для взрослых.

Максимальные однократные дозы для детей: от 3 до 8 лет – 100 мг, от 8 до 14 лет – 200 мг.

Пациенты с нарушениями функции печени

У пациентов с нарушениями функции печени высокие дозы лекарственного средства Феникс могут вызвать гепатотоксический эффект. Пациентам данной группы назначаются меньшие дозы лекарственного средства под контролем функции печени.

Пациенты с нарушениями функции почек

Применение лекарственного средства противопоказано пациентам с острой почечной недостаточностью.

При длительном применении у пациентов с нарушениями функции печени и/или почек необходимо контролировать показатели функции почек и печени.

Если Вы приняли препарата Феникс больше, чем следовало

Данных о случаях передозировки не поступало. В случае передозировки возможно развитие следующих симптомов: сонливость, тошнота, рвота, головокружение. При длительном применении высоких доз может развиваться эозинофилия, артериальная гипотензия, нарушение почечной деятельности, жировая дистрофия печени (прием более 7 г).

Лечение: промывание желудка, симптоматическое лечение. Специфический антидот отсутствует.

Если Вы забыли принять препарат Феникс

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если пропустили прием, примите лекарственное средство, как только вспомните об этом, но пропустите, если уже почти наступило время следующего приема.

Если Вы прекратили применение препарата Феникс

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Ниже перечислены известные побочные эффекты препарата **Феникс**.

С неизвестной частотой:

со стороны нервной системы: сонливость (в начале лечения), усиление раздражительности, возбуждение, тревожность, головная боль, головокружение (при приеме в дозах более 2 г в день, при снижении дозы выраженность побочного действия уменьшается);

со стороны желудочно - кишечного тракта: тошнота (в начале лечения);

со стороны печени и желчевыводящих путей: гепатотоксичность (при длительном применении высоких доз).

Редко:

со стороны кожи и подкожных тканей: аллергические реакции (кожная сыпь, зуд).

Получены сообщения о случаях развития эмоциональной неустойчивости и нарушений сна у детей после приема лекарственного средства.

Имеются данные о случаях толерантности (привыкания) к лекарственному средству.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в инструкции по применению, необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом, работником аптеки или медицинской сестрой. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства-члена. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата Феникс

Срок годности 2 года.

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке или на пакете после фразы «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Феникс содержит

Действующим веществом является фенибут.

1 пакет содержит 100,0 мг, 250,0 мг или 500,0 мг фенибута.

Вспомогательными веществами являются: аспартам, сахар.

Внешний вид Феникс и содержимое упаковки

Феникс представляет собой порошок белого или почти белого цвета. Допускается

наличие мягких комков.

Дозировка 100 мг:

По 3,0 г порошка в пакет из 4-х слойного Б/ПЭ/Ф/ПЭ комбинированного материала.

Дозировка 250 мг:

По 3,0 г порошка в пакет из 4-х слойного Б/ПЭ/Ф/ПЭ комбинированного материала.

Дозировка 500 мг:

По 5,0 г порошка в пакет из 4-х слойного Б/ПЭ/Ф/ПЭ комбинированного материала.

По пять или десять пакетов вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

НД РБ
2431Б-2021

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»,
222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 115, ком. 204.

Тел/факс: 8(01770)2-30-72; тел: 8(01770)6-19-39.

Адрес электронной почты: linomneswig@gmail.com

Листок-вкладыш пересмотрен: 14/05/2021.