

Инструкция по медицинскому применению

(Листок-вкладыш – информация для пациента)

Фосфоглив, 65 мг + 35 мг, капсулы **СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

от 06.04.2022 № 457

Действующие вещества: фосфолипиды, натрия глицерризинат

- Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.
- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем 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 на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 10 - 14 дней Вам следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

- Что из себя представляет препарат Фосфоглив, и для чего его применяют.**
- О чем следует знать перед применением препарата Фосфоглив.**
- Применение препарата Фосфоглив.**
- Возможные нежелательные реакции.**
- Хранение препарата Фосфоглив.**
- Содержимое упаковки и прочие сведения.**

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

Препарат Фосфоглив содержит действующие вещества – фосфолипиды (фосфатидилхолин), натрия глицерризинат. Препарат оказывает гепатопротекторное, мембраностабилизирующее и противовирусное действие. Капсулы Фосфоглив применяются в составе комплексной терапии вирусного гепатита (острого и хронического), жировой дегенерации печени (гепатоза), других поражений печени (лекарственных, алкогольных, токсических), цирроза печени. Данный препарат не заменяют собой необходимости воздерживаться от употребления вредных для печени веществ (например, алкоголя).

Если у Вас имеются вопросы по механизму действия препарата или о том, почему Вам был назначен этот лекарственный препарат, обратитесь к своему лечащему врачу.

Показания к применению

Препарат Фосфоглив показан для патогенетической терапии у взрослых при следующих состояниях:

- в составе комплексной терапии жировой дегенерации печени (гепатоза), других поражений печени (лекарственных, алкогольных, токсических);
- в составе комплексной терапии вирусных гепатитов (острого и хронического), цирроза печени.

2. О чём следует знать перед применением препарата Фосфоглив

Не применяйте препарат Фосфоглив

Если у Вас одно из перечисленных заболеваний/состояний:

- Если у вас аллергия на фосфолипиды, натрия глицерризинат или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- антифосфолипидный синдром;
- беременность;
- период грудного вскармливания;
- возраст до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Фосфоглив проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Следует применять препарат с осторожностью при следующих заболеваниях/состояниях:

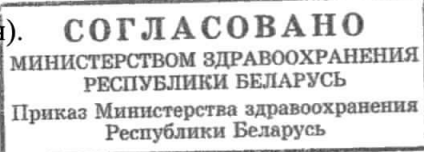
- портальная гипертензия;
- артериальная гипертензия.

Приём препарата должен осуществляться под наблюдением врача.

Прием препарата Фосфоглив не заменяет необходимость прекращения повреждающего влияния некоторых веществ на печень (например, алкоголя).

Другие препараты и препарат Фосфоглив

Не рекомендуется одновременное применение с тиазидными диуретиками, сердечными гликозидами, кортикоステроидами, стимулирующими слабительными средствами или другими лекарственными препаратами, которые способны усиливать электролитный дисбаланс. Нельзя исключить взаимодействия препарата Фосфоглив с антикоагулянтами.



Беременность, грудное вскармливание и фертильность

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

Не принимайте препарат Фосфоглив при беременности и в период грудного вскармливания.

В период лечения препаратом Фосфоглив грудное вскармливание следует прекратить.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Фосфоглив не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. Применение препарата Фосфоглив

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

Рекомендуемая доза:**Взрослые**

по 2 капсулы 3 раза в сутки. Длительность применения может составлять до 6 месяцев, в среднем – 3 месяца.

Применение у детей

Препарат противопоказан к применению у детей до 18 лет (см. раздел 2).

Путь и (или) способ введения

Для приема внутрь.

Принимают во время еды, не разжевывая, запивая небольшим количеством жидкости.

Если Вы приняли препарат Фосфоглив больше, чем следовало

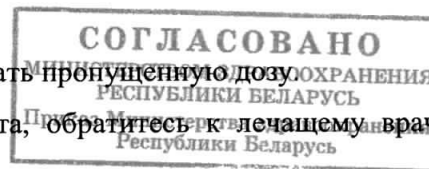
Возможно развитие псевдокортикоидного эффекта, который может проявляться нарушением деятельности сердца, появлением отеков, повышением артериального давления. В этом случае необходимо прекратить прием препарата и обратиться к лечащему врачу.

Если Вы забыли принять Фосфоглив

В случае пропуска одной или нескольких доз прием препарата следует возобновить в обычном режиме.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

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



4. Возможные нежелательные реакции

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

Обычно препарат Фосфоглив переносится хорошо, побочные действия развиваются очень редко.

Наиболее серьезным нежелательным явлением является повышение артериального давления.

В случае повышения артериального давления лечение препаратом следует прекратить и проконсультироваться с врачом.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

кожная сыпь, затруднение носового дыхания, конъюнктивит, кашель, транзиторное (прходящее) повышение артериального давления, периферические отеки, диспепсия (отрыжка, тошнота, вздутие живота), дискомфорт в животе.

Сообщения о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств – членов Евразийского экономического союза.

В Республике Беларусь рекомендуется сообщать о нежелательных реакциях, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, в информационную базу данных по нежелательным реакциям (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь, <http://www.rceth.by>).

5. Хранение препарата Фосфоглив

Хранить препарат в недоступном для детей месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срок хранения), указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Хранить при температуре ниже 25 °C.

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

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

Отпускается без рецепта врача.

Препарат Фосфоглив содержит:

Действующими веществами являются фосфолипиды (фосфатидилхолин) и натрия глицеризинат.

Каждая капсула содержит 65 мг фосфолипидов (в пересчете на фосфатидилхолин), 35 мг натрия глицеризината (тринатриевая соль глицеризиновой кислоты).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:

целлюлоза микрокристаллическая, кальция карбонат осажденный, кальция стеарат, тальк, кремния диоксид коллоидный (аэросил).

Состав оболочки капсулы:

титана диоксид (Е 171), железа оксид черный (Е 172), краситель солнечный закат желтый (Е 110), желатин.

Внешний вид препарата Фосфоглив и содержимое упаковки

Капсулы твердые желатиновые №0, корпус капсулы – оранжевого цвета, крышка – черного цвета. Содержимое капсулы – гранулированный порошок от белого со слегка желтоватым оттенком до светло-желтого цвета, со слабым специфическим запахом.

По 10 или 12 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

5 контурных ячейковых упаковок по 10 капсул или 8 контурных ячейковых упаковок по 12 капсул вместе с листком вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Держатель регистрационного удостоверения

Россия

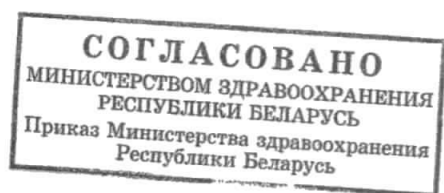
Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"
(ОАО "Фармстандарт-Лексредства")

305022, Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18,

Тел: (4712) 34-03-13

Факс: (4712) 34-03-13

Адрес электронной почты: leksredstva@pharmstd.ru



НД РБ

Производитель

8876 - 2020

Россия

Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"
(ОАО "Фармстандарт-Лексредства")

305022, Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18,

Тел: (4712) 34-03-13

Факс: (4712) 34-03-13

Адрес электронной почты: leksredstva@pharmstd.ru

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен в сентябре 2021 года



СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь