

ЧД РБ

6058 - 2017

Инструкция  
по медицинскому применению препарата  
(информация для пациента)

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

от « 21 » 06 2017 г. № 6927  
КЛС № 7 от « 01 » 06 2017 г.

НАЗВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

НЕВРОМЕД

**ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА**

Прозрачный раствор желто-коричневого цвета, горького вкуса, с характерным запахом. Возможно выпадение осадка.

**СОСТАВ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА**

Жидкий экстракт (1:2), приготовленный из корней Валерианы лекарственной (*Valeriana officinalis*), корней Дягиля лекарственного (*Angelica archangelica*), листьев Мелиссы лекарственной (*Melissa officinalis*), плодов Хмеля обыкновенного (*Humulus lupulus*), цветков Лаванды узколистной (*Lavandula angustifolia*), (6/4/5/2/3) (экстрагент 70 % (об/об) этилового спирта).

В 1 мл раствора содержится примерно 17-20 капель.

Лекарственное средство содержит не менее 61,5 % (об/об) спирта этилового.

**ФОРМА ВЫПУСКА**

Капли для приема внутрь.

**КОД КЛАССИФИКАЦИИ**

Фармакотерапевтическая группа по АТС: N05CM. Прочие снотворные и седативные средства (Other hypnotics and sedatives).

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

Лекарственное средство представляет собой экстракт из корней Валерианы лекарственной, корней Дягиля лекарственного, листьев Мелиссы лекарственной, плодов Хмеля обыкновенного, цветков Лаванды узколистной.

**ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ**

Применяется в комплексной терапии нетяжелых функциональных нарушений нервной системы (неврастения и нарушения сна) и желудочно-кишечного тракта. Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

**СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ**

Взрослым и детям старше 12 лет принимать по 10 - 20 капель 1 - 3 раза в день.

Продолжительность лечения определяется индивидуально лечащим врачом.

Перед употреблением взбалтывать!

Для правильного дозирования препарата, рекомендуется держать флакон-капельницу под наклоном 45 градусов.



## **ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ**

Аллергические реакции на какой-либо из компонентов препарата: покраснение кожи, крапивница, зуд, сыпь. Очень редко могут наблюдаться сухость во рту и тахикардия, повышенный диурез, запоры, обострения язвы и холецистита. Очень редко могут наблюдаться желудочно-кишечные расстройства (тошнота, боли в животе спастического характера).

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

## **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 12 лет, период беременности и кормления грудью.

## **ПЕРЕДОЗИРОВКА**

Симптомы: сонливость, чувство подавленности, тошнота.

Лечение: проводят симптоматическую терапию.

В случае появления симптомов передозировки необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

## **МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

Лекарственное средство содержит не менее 61,5% (об/об) этилового спирта, т.е. до 485,4 мг на разовую дозу (20 капель), что эквивалентно 12,3 мл пива и 5,1 мл вина. В связи с содержанием этилового спирта лекарственное средство не следует принимать беременным и кормящим женщинам, детям до 12 лет, а также пациентам с заболеваниями печени, алкоголизмом, эпилепсией, черепно-мозговой травмой и другими заболеваниями головного мозга со снижением судорожного порога. С осторожностью применять у детей старше 12 лет.

В связи с наличием фуранокумаринов, содержащихся в корнях дягиля, повышается чувствительность кожи к солнечному свету. Во время приема лекарственного средства НЕВРОМЕД следует избегать воздействия солнечных лучей или ультрафиолетового облучения.

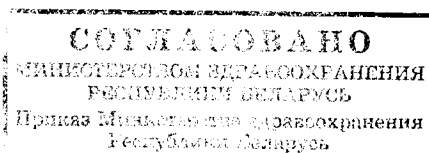
Если во время приема лекарственного средства симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

### *Применение у детей*

В связи с отсутствием достаточных данных применение у детей до 12 лет противопоказано. У детей в возрасте 12-18 лет применять только после консультации врача.

### *Применение в период беременности и кормления грудью*

Безопасность лекарственного средства НЕВРОМЕД во время беременности и лактации не установлена. В связи с отсутствием достаточных данных, использование во время беременности и лактации противопоказано.



*Влияние на способность к управлению автотранспортом и потенциально опасными механизмами*

В период лечения необходимо отказаться от вождения автотранспорта и занятия другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

**ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ**

Лекарственное средство может усиливать действие анальгетиков, нейролептиков и других седативных препаратов.

Не рекомендуется использовать лекарственное средство НЕВРОМЕД в комбинации с другими седативными средствами.

Необходимо избегать одновременного применения других лекарственных средств, содержащих этиловый спирт.

Взаимодействия, связанные с наличием в составе этилового спирта:

- лекарственные средства, вызывающие дисульфирамоподобную реакцию (ощущение жара, покраснение кожных покровов, рвота, тахикардия) при совместном приеме с алкоголем: дисульфирам, цефамандол, цефоперазон, латамоксифен, хлорамфеникол, хлорпропамид, глибенкламид, глипизид, толбутамид и другие гипогликемические препараты, гризофульвин, метронидазол, орнидазол, тинидазол, кетоконазол, прокарбазин;

- лекарственные средства, угнетающие функции центральной нервной системы.

В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

**УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**

В плотно закрытом флаконе в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**СРОК ГОДНОСТИ**

3 года. Не использовать после срока годности, указанного на упаковке.

**УСЛОВИЯ ОТПУСКА**

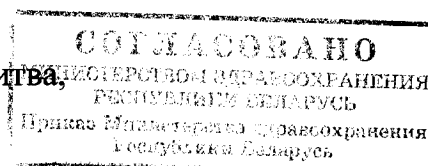
Без рецепта врача.

**УПАКОВКА**

По 50 мл во флаконе из темного стекла, снабженном полиэтиленовой капельницей и навинчивающейся пластиковой крышкой с контролем первого вскрытия. Каждый флакон помещается в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

**ПРОИЗВОДИТЕЛЬ**

ЗАО «Валентис», шс. Молету 11, 08409 Вильнюс, Литва,  
тел. +37052701225, факс +370 5 2701223



**ВЛАДЕЛЕЦ ЛИЦЕНЗИИ**

ЗАО «Валентис», шс. Молету 11, 08409 Вильнюс, Литва,  
тел. +37052701225, факс +370 5 2701223

Kvalifikuotas asmuo  
farmakologiniam budrumui  
Greta Astrazelyte

