

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**PABICOL®**  
**(RAVISOL)**

**Склад:**

*діюча речовина:* 100 мл містять: настойка (1:10) із суміші лікарської рослинної сировини «Равісол®»: омели білої пагони та листя (*Visci albi cormi et folia*) – 1,5 г; хвощу польового трава (*Equiseti arvensis herba*) – 1 г; софори японської плоди (*Sophora japonica fructus*) – 1,5 г; каштану кінського насіння (*Hippocastani semina*) – 1,5 г; глоду плоди (*C. rataegi fructus*) – 2 г; коноюшини квіткі (*T. trifolii flores*) – 1 г; барвінку малого трава (*Vincae minoris herba*) – 1,5 г; (екстрагент етанол 40 %);  
*допоміжні речовини:* відсутні, крім екстрагенту.

**Лікарська форма.** Настойка.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора рідина жовто-коричневого кольору з приємним запахом. При зберігання допускається випадання осаду.

**Фармакотерапевтична група .**

Гіполіпідемічні препарати. Код АТХ С10А Х.

**Фармакологічні властивості.**

Равісол® знижує рівень загальних ліпідів крові, холестерину, тригліцеридів, β-ліпопротеїдів, покращує мозковий і коронарний кровотік, є легким натрійдіуретиком, зменшує активність судинно-рухового центру та периферичну опірність судин. Володіє антиагрегантним і гіпокоагуляційним ефектом, підвищує коефіцієнт корисної дії скорочувальної діяльності міокарда, стабілізуючи мембрани лізосом і знижуючи проникність плазма-лімфоцитарного бар'єра, чинить протизапальну дію.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Атеросклероз, вегето-судинна дистонія (у комплексній терапії).

Головний біль, запаморочення; для покращення пам'яті, концентрації уваги, а також для поліпшення загального стану і працездатності людей літнього віку.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату. Нефрити, нефрози, нефрозо-нефрити. Тяжкі захворювання нирок, хронічна ниркова недостатність. Виражена форма артеріальної гіпотензії, брадикардія.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Дія Равісолу® знижується при застосуванні його з альмагелем і вентером у результаті зв'язування флавоноїдів і дубильних речовин препарату Равісол® з важкими металами, що входять до складу вищевказаних препаратів.

Ефект препарату знижують сірковмісні розчини для внутрішньовенного ведення (натрію тіосульфат). Препарат підвищує дію антикоагулянтів, тому при необхідності одночасного призначення з антикоагулянтами дозу останніх необхідно знижувати (під контролем протромбінового індексу).

Препарат не слід застосовувати одночасно з аміноглікозидними антибіотиками, цефалоспоринами.

Може потенціювати дію антиаритмічних засобів. Препарат посилює ефекти серцевих глікозидів, снодійних, седативних, гіпотензивних засобів. Прийом із солями алкалоїдів не рекомендується у зв'язку з можливістю утворення негативних комплексів. Не слід застосовувати препарат разом із цизапридом.

**Особливості застосування.**

Препарат застосовувати розведеним. Перед початком прийому препарату призначати стандартну гіпохолестеринову дієту, якої слід дотримуватися і під час лікування. Перед початком, а також під час курсу лікування препаратом необхідно проводити дослідження функції печінки.

При застосуванні препарату слід контролювати функцію нирок. З обережністю застосовувати хворим з алергічними захворюваннями.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

У період вагітності або годування груддю препарат протипоказаний.

У разі необхідності застосування препарату годування груддю на період лікування слід припинити.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.**

У зв'язку з вмістом етанолу слід з обережністю приймати при керуванні транспортними засобами та роботі з потенційно небезпечними механізмами.

**Спосіб застосування та дози .**

Дорослим і дітям віком від 16 років препарат призначати внутрішньо. Приймати із невеликою кількістю води по 1 чайній ложці (5 мл) 3 рази на добу за півгодини до прийому їжі. Перед застосуванням препарат необхідно збовтати. Курс лікування – 10 тижнів.

**Діти.**

Препарат протипоказаний дітям віком до 16 років.

**Передозування.**

*Симптоми:* можливі прояви прооксидантних властивостей (прискорення окислювально-відновних процесів, у тому числі перекисного окиснення ліпідів, прискорення ліпідного обміну, перетворення ферментів), що супроводжуються порушеннями структури та функції клітинних мембран і функції органів, насамперед печінки, серця і нирок. У випадку перевищення рекомендованих доз можливі: посилення побічних проявів, нефротоксичні реакції, артеріальна гіпотензія, тромбоз, можливе виникнення сонливості, брадикардії, що вимагає припинення прийому препарату і проведення симптоматичної терапії.

**Побічні реакції.**

*З боку травного тракту:* біль в епігастральній ділянці, нудота, блювання, діарея.

*З боку серцево-судинної системи:* прискорене серцебиття, зниження серцевого тиску.

*Алергічні реакції,* у тому числі кропив'янка, почервоніння шкіри, відчуття жару, висипання, свербіж.

*З боку нирок та сечовидільної системи:* може спричинити подразнення тканини нирок, що проявляється болем у попереку та при завершенні сечовипускання.

**Термін придатності.** 2 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 100 мл у флаконі полімерному або скляному; по 100 мл у банці. По 1 флакону або банці у пацці з картону.

**Категорія відпуску.**

Без рецепта.

**Виробник.**

ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

61010, Україна, м. Харків, вул. Гордієнківська, 1.