

I Н С Т Р У К Ц І Я

для медичного застосування лікарського засобу

ПУМПАН[®]
(PUMPAN[®])

Склад:

дюча речовина: 1 таблетка містить: Crataegus D1 74,8 мг; Arnica D6 37,2 мг; Kalium carbonicum D6 37,2 мг; Digitalis D12 37,2 мг; Convallaria D12 37,2 мг; допоміжні речовини: лактоза моногідрат, крохмаль картопляний, магнію стеарат.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: круглі плоскі таблетки майже білого кольору з ледь оранжевим відтінком, з можливими вкрапленнями, з розподільною рискою.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат покращує кровообіг, обмінні процеси та живлення серцевого м'яза, підвищуючи ефективність та економічність роботи серця, сприяє покращенню скороочувальної та насосної функції міокарда. Покращує показники ліпідного обміну без додаткового застосування іншопідімічних препаратів. Спирає нормалізації підвищеного артеріального тиску, змінює стінки судин і чинить антисклеротичну, протиаритмічну дію. Покращує реологічні властивості крові.

У комплексному лікуванні Пумпан[®] знижує частоту та інтенсивність нападів стенокардії, змінює серцево-судинну систему, підвищує стійкість серця до фізичного та психоемоційного навантаження, запобігає подальшому розвитку та загостренню хвороби серця. Зменшує потребу та дозволяє скоротити прийом або дози інших серцево-судинних препаратів.

Покращує якість життя та адаптаційні можливості осіб, які страждають на серцево-судинні захворювання.

Клінічні характеристики.

Показання.

У комплексній терапії хронічної ішемічної хвороби серця, артеріальної гіпертензії, дистрофічних змін міокарда, порушень серцевого ритму, хронічної серцевої недостатності. Нейроциркуляторна дистонія за кардіальним або змішаним типом.

Протипоказання. Підвищена чутливість (алергія) до будь-якого компонента препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.

Клінічно значуща взаємодія препарату Пумпан[®] з іншими лікарськими засобами не встановлена. Препарат можна комбінувати з будь-якими лікарськими засобами та методами лікування.

При одночасному застосуванні препарату Пумпан[®] з іншими серцево-судинними лікарськими засобами дозу препаратів базисної терапії можна зменшити, але тільки під наглядом лікаря.

Особливості застосування.

Лікарська форма таблетки містить лактозу, тому пацієнтам з рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції замість таблеток Пумпан[®] потрібно застосовувати препарат у формі крапель.

Оскільки Пумпан[®] містить рослинні природні компоненти, при зберіганні і може спостерігатися незначна зміна смаку та кольору таблетки, що не призводить до зниження ефективності препарату.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Інформація щодо будь-якого ризику для плода та дитини від застосування препарату у період вагітності або годування груддю дотепер не зареєстрована. Препарат можна застосовувати у період вагітності або годування груддю у випадках, коли очікувана користь для матері переважає можливий ризик для плода/дитини.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або з іншими механізмами. Препарат не впливає на здатність керувати транспортними та механічними засобами.

Спосіб застосування та дози.

Дорослі та діти віком від 12 років: по 1 таблетці;

діти віком 5 -12 років: по ½ таблетки.

Приймати 2 рази на добу протягом 2-3 місяців.

При стабілізації стану можливий переход на 1-разовий прийом (підтримуюча доза).

Для досягнення максимального ефекту препарат Пумпан[®] рекомендується приймати в проміжках між вживанням їжі (за 30 хвилин до або через 1 годину після їди). Таблетку рекомендується тримати у роті до повного розсмоктування.

На початку лікування, а також у випадках, що потребують швидкого послаблення симптомів, рекомендовано прийом препарату протягом перших двох днів 4 рази на добу, після чого перейти на стандартний режим прийому 2 рази на добу.

Діти. Досвід застосування препарату дітям віком до 5 роів відсутній.

Передозування. Випадки передозування не виявлені.

Побічні реакції. У виняткових випадках в осіб з гіперчутливістю на будь-який компонент препарату можливі алергічні реакції.

Термін придатності. 5 років.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній картонній упаковці при температурі не вище 30 °C. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 12 таблеток у блістері; по 1 або 2, або 3, або 4 блістери в картонній упаковці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник. Ріхард Бітнер АГ, Австрія.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Оссіахерштрассе 7, А-9560 Фельдкірхен, Австрія.