

4236 - 2018

Инструкция по медицинскому применению
АЛВИСАН НЕО**ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ:** АЛВИСАН НЕО**МНН – нет****Лекарственная форма:** сбор растительный**Описание.** Смесь измельченного растительного сырья с ароматическим запахом**Состав.****1 фильтр-пакет (1,5 г) содержит:**

Visci albi herba/ трава омелы белой	0,600 г
Hyperici herba/ трава зверобоя	0,300 г
Crataegi folium c.flore/ цветки и листья боярышника	0,247 г
Crataegi fructus/ плоды боярышника	0,150 г
Equiseti herba / трава хвоща полевого	0,113 г
Menthae pip.herba/ трава мяты перечной	0,030 г
Melissae herba/ трава мелиссы	0,030 г
Matricariae flos/ цветки ромашки	0,030 г

Код АТС: V03AX**Название фармакотерапевтической группы:** Прочие лекарственные средства**Показания к применению.** Применяется в комплексной терапии функциональных расстройств сердечно-сосудистой системы, сопровождающихся повышением артериального давления легкой степени.

Препарат предназначен для взрослых.

Применение данного комбинированного лекарственного средства из компонентов растительного происхождения основано исключительно на опыте традиционного многолетнего использования.

Способ применения и дозы.

1 фильтр-пакет заливают стаканом (250 мл) кипящей воды, настаивают 15 минут в закрытой посуде, после чего фильтр-пакет вынимают. Настой нельзя кипятить. Принимают настой утром и вечером непосредственно после приготовления.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к отдельным компонентам сбора, выраженная артериальная гипотензия, нефриты, нефрозы, гломерулонефриты, нарушения функции почек; отеки сердечного и почечного происхождения; беременность, период лактации, детский возраст до 18 лет.

Ввиду содержания травы зверобоя (Hyperici herba) препарат не следует принимать пациентам с тяжелыми нарушениями нервной системы, при повышенной чувствительности к солнечному свету (особенно лицам со светлой кожей), пациентам после трансплантации органов или ВИЧ-положительным пациентам, принимающих ингибиторы протеазы.

Нежелательные реакции

При правильном применении в рекомендуемых дозах побочные реакции возникают крайне редко.

Аллергические реакции: зуд кожи, кожная сыпь, экзема.*Со стороны кожных покровов:* пигментация кожи, фотосенсибилизация (повышенная чувствительность кожи к действию солнечного света).*Со стороны ЦНС:* сонливость, утомляемость, головная боль.*Со стороны пищеварительной системы:* сухость во рту, изжога, боли в животе, диарея.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанные в данной инструкции, следует прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

Передозировка. Неизвестна. О случаях передозировки сообщений не поступало.**Меры предосторожности.** Действие препарата развивается после 14 дней приема.

Не принимать детям и подросткам до 18 лет, а также женщинам в период беременности и кормления грудью.

СОГЛАСОВАНО	
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ для пациентов РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ	
Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь	
от « <u>16</u> » 05 2014 № <u>481</u>	КЛС № <u>4</u> от « <u>25</u> » 09 2014

При применении препарата (ввиду содержания травы зверобоя) необходимо избегать интенсивного ультрафиолетового излучения.

Если появляется одышка, боли в области сердца, боли в области сердца с иррадиацией в шею, руку, живот или верхнюю часть живота, развиваются отеки нижних конечностей, необходимо немедленно обратиться к врачу.

Пациентам с желчнокаменной болезнью не рекомендовано принимать препараты мяты перечной без медицинского наблюдения.

Необходимо с осторожностью назначать лекарственное средство пациентам с заболеваниями почек, сопровождающимися функциональными нарушениями.

Пациентам с желудочно-пищеводным рефлюксом не рекомендован прием препаратов мяты перечной листьев из-за возможного усиления изжоги.

В случае параллельного назначения с антикоагулянтами типа кумаринов следует регулярно проверять показатели свертывания крови.

В случае, если симптомы заболевания сохраняются дольше 6 недель, либо проявляются побочные эффекты или другие необычные реакции, необходимо проконсультироваться с врачом.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами. В состав препарата входит трава зверобоя (*Hyperici herba*) (20 %), содержащая энзимы цитохрома Р 450, прежде всего изоэнзимы CYP3A4, CYP2C9, CYP1A2 и Р-гликопротеин. Клинически важным является взаимодействие зверобоя со следующими веществами:

Действующее вещество	Последствие взаимодействия
Ингибиторы протеаз: Индинаир, нельфинавир, ритонавир, саквинавир, эфавиренц, невирапин	Уменьшение их концентрации в крови и последующая возможная потеря супрессии ВИЧ
Варфарин	Снижение антикоагуляционной активности и необходимость приема повышенной дозы варфарина
Циклоспорин	Снижение уровня содержания в крови с риском отторжения транспланта
Оральные контрацептивы	Уменьшение содержания в крови и риск нежелательной беременности и кровотечений
Противосудорожные препараты: Карбамазепин, фенобарбитал, фенитоин	Уменьшение содержания с риском возникновения приступов
Дигоксин	Уменьшение содержания дигоксина и потеря контроля над сердечным ритмом или остановка сердца
Теофиллин	Уменьшение содержания и потеря контроля над бронхиальной астмой и хронической обструктивной болезнью легких
Триптаны: Суматриптан, наратриптан, ризатриптан, золмитриптан, элэтриптан	Усиление серотонинергического эффекта с повышенной частотой нежелательных проявлений
SSRI: Циталопрам, флюоксетин, флювоксамид, пароксетин, сертралин, эсциталопрам	Усиление серотонинергического эффекта с повышенной частотой нежелательных проявлений

Решение о целесообразности назначения препарата принимает врач.

Фертильность, беременность и лактация

Не рекомендуется применять беременным и кормящим грудью женщинам.

Препарат содержит траву зверобоя (*Hyperici herba*), которая может отрицательно влиять на действие пероральных контрацептивов.

Влияние на способность управления транспортными средствами и обслуживания станков

4236 - 2018

АЛВИСАН НЕО может неблагоприятно повлиять на деятельность, требующую повышенного внимания, координации движений и способности к быстрому принятию решений (управление транспортными средствами, обслуживание станков, работа на высоте).

Условия хранения. Хранить при температуре не выше 25 °C в защищенном от света и влаги, недоступном для детей месте.

Срок годности. 3 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек. Без рецепта.

Упаковка. По 1,5 г сбора в фильтр-пакете. 20 фильтр-пакетов в картонной пачке, обтянутой упаковочной пленкой из полипропилена.

Общая масса содержимого в упаковке 30 г

Производитель: Фирма LEROS s.r.o. , У Народной галереи, 470 156 15 Прага 5 – Зbraslav, Чешская Республика

www.leros.cz

e-mail: leros@leros.cz