

## Инструкция (информация для пациентов) по медицинскому применению лекарственного средства БЕМИТОН

Внимательно прочитайте эту инструкцию перед тем, как начать прием лекарственного средства. Лекарство отпускается по рецепту. Для достижения оптимальных результатов его следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные ниже.

Сохраните инструкцию, она может потребоваться вновь.

Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.

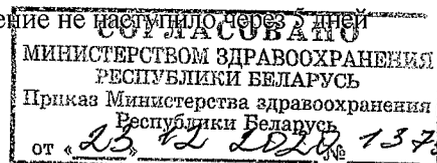
Обратитесь к врачу, если у Вас состояние ухудшилось или улучшение не наступило через 5 дней

**Регистрационный номер:**

**Торговое название лекарственного средства:** Бемитон

**Международное непатентованное название:** отсутствует

**Лекарственная форма:** капсулы



**Состав:** каждая капсула содержит *активное вещество*: 2-этилтиобензимидазола гидробромида 125 мг или 250 мг;

*вспомогательные вещества*: лактоза моногидрат, кальция стеарат.

Состав капсул твердых желатиновых: для дозировки 125 мг - желатин, титана диоксид (E-171), краситель хинолиновый желтый (E-104), краситель бриллиантовый голубой (E-133); для дозировки 250 мг - желатин, титана диоксид (E-171), метилпарагидроксибензоат (E-218), пропилпарагидроксибензоат (E-216).

**Описание.** Капсулы твердые, желатиновые, цилиндрической формы. Дозировка 125 мг - корпус капсулы белого или белого с желтоватым оттенком цвета, крышка зеленого цвета. Дозировка 250 мг - корпус и крышка капсулы белого или белого с желтоватым оттенком цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:** Пищеварительный тракт и обмен веществ; Общетонизирующие средства.

**Код АТХ:** А13А

### Фармакологическое действие

В экспериментальных исследованиях показано, что Бемитон активизирует синтез РНК, а затем белков, в том числе ферментных и имеющих отношение к иммунной системе. Происходит активация синтеза ферментов глюкозогенеза, которые обеспечивают утилизацию лактата (фактора, ограничивающего работоспособность) и ресинтез углеводов – источника энергии при интенсивных нагрузках, что ведет к повышению физической работоспособности.

Лекарственное средство повышает работоспособность при физической нагрузке, способствует уменьшению проявления астении. Эффект обычно развивается через 5 дней курсового приема.

### Показания к применению

Применяется в комплексной терапии функциональной астении, повышает работоспособность при физической нагрузке.

### Противопоказания

Гиперчувствительность к любому компоненту лекарственного средства, гипогликемия, выраженные нарушения функции печени, эпилепсия, психомоторное возбуждение, артериальная гипертензия, глаукома, ишемическая болезнь сердца, аритмии, лактазная недостаточность, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция, беременность, период лактации, детский возраст до 18 лет.

### Способ применения и дозы

Внутрь, после еды.

Взрослым с массой тела менее 80 кг – 500 мг утром, 250 мг днем (6 капсул с дозировкой 125 мг или 3 капсулы с дозировкой 250 мг в сутки). Взрослым с массой тела более 80 кг – 500 мг утром, 500 мг днем (8 капсул с дозировкой 125 мг или 4 капсулы с дозировкой 250 мг в сутки).

Лекарственное средство принимается курсом в течение 5 дней. Во избежание кумуляции через два дня перерыва рекомендовано проведение повторного курса лечения продолжительностью 5 дней.

Максимальное количество курсов - 2 курса по 5 дней с двухдневным перерывом.

### Побочное действие

Частота возникновения побочных реакций: очень часто (более 10 %), часто (1–10 %), нечасто (0,1–1 %), редко (0,01 – 0,1 %), очень редко (<0,01 %, включая единичные случаи с неуставленной частотой).

Со стороны центральной нервной системы: *очень часто* – головная боль, гиперемия лица, нарушение сна, беспокойство; *очень редко* – парестезия, судороги.

Со стороны сердечно-сосудистой системы: *очень редко* – повышение артериального давления, тахикардия.

Со стороны пищеварительной системы: *редко* – тошнота, рвота, неприятные ощущения в области желудка и печени.

Аллергические реакции: *часто* – крапивница, аллергический конъюнктивит, аллергический ринит. В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо прекратить прием указанного лекарственного средства и обратиться к врачу.

### **Передозировка**

*Симптомы:* повышенная возбудимость, нарушение ночного сна.

При появлении симптомов передозировки следует уменьшить дозу или прекратить прием лекарственного средства.

Лечение: промывание желудка, прием активированного угля, при необходимости – симптоматическая терапия.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Ингибиторы микросомальных ферментов печени CYP1A2, CYP2C9, CYP2D6, CYP3A4 (например, циметидин) могут повышать концентрацию лекарственного средства в крови.

При одновременном применении с инозином, пирарцетамом, триметазидином, калия и магния аспарагинатом, глутаминовой кислотой, альфа-токоферолом, нитритами и бета-адреноблокаторами возможно усиление эффекта.

В случае одновременного приема с другими лекарственными средствами необходимо проконсультироваться с врачом.

### **Меры предосторожности и особые указания при применении**

Не принимают в вечернее время (возможно нарушение сна).

Во время приема лекарственного средства необходим регулярный контроль артериального давления.

Не рекомендовано назначение лекарственного средства Бемитон лицам с суицидальным поведением в анамнезе и лицам, у которых наблюдались суицидальные мысли до начала лечения.

Пациенты должны быть предупреждены о необходимости немедленного информирования лечащего врача в случае изменения поведения, появления суицидальных мыслей. Вследствие наличия в составе лактозы моногидрата пациентам с редко встречающейся наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом лактозы лопарей или глюкозо-галактозной мальабсорбцией не рекомендуется принимать данный препарат.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.**

Бемитон не оказывает негативного влияния на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами. В случае возникновения нарушений со стороны нервной системы, указанных в разделе инструкции «Побочное действие», необходимо воздержаться от потенциально опасных видов деятельности, которые требуют повышенной концентрации внимания и скорости психомоторных реакций.

### **Форма выпуска**

Капсулы по 30 штук дозировкой 250 мг или по 60 штук дозировкой 125 мг в контейнеры полимерные, укупоренные крышками полимерными укупорочно-навинчиваемыми с контролем первого вскрытия. Каждый контейнер вместе с инструкцией по применению вложен в картонную коробку.

### **Условия хранения**

Хранить при температуре от 15°C до 25 °C, в недоступном для детей месте.

### **Срок годности 2 года.**

Не использовать по истечению срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска из аптек.** По рецепту.

### **Производитель**

Государственное научное учреждение «ИНСТИТУТ ФИЗИКО-ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ НАЦИОНАЛЬНОЙ АКАДЕМИИ НАУК БЕЛАРУСИ», Беларусь, 220072, г. Минск, ул. Сурганова, 13.  
Тел./факс: 8-017-379-16-32

