

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони

здоров'я України
25.07.2012 № 846

Ресстраційне посвідчення
№ UA/6673/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ЛІМФОМІОЗОТ
(LYMPHOMYOSOT®)

Склад:

діючі речовини: 100 г препарату містять: Araneus diadematus D6 – 5 г, Calcium phosphoricum D12 – 5 г, Equisetum hiemale D4 – 5 г, Ferrum iodatum D12 – 10 г, Fumaria officinalis D4 – 5 г, Gentiana lutea D5 – 5 г, Geranium robertianum D4 – 10 г, Juglans regia ssp. regia D3 – 5 г, Levothyroxinum D12 – 5 г, Myosotis arvensis D3 – 5 г, Nasturtium officinale D4 – 10 г, Natrium sulfuricum D4 – 5 г, Pinus sylvestris D4 – 5 г, Scrophularia nodosa D3 – 5 г, Smilax D6 – 5 г, Teucrium scorodonia D3 – 5 г, Veronica officinalis D3 – 5 г;

допоміжні речовини: етанол 96 %, вода очищена.

Препарат містить 35 % об. етанолу 96 %.

1 мл препарату містить 21 краплю.

Лікарська форма. Краплі оральні.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий, від злегка світло-жовтого до світло-жовтого кольору розчин із запахом етанолу.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат покращує відтік лімфи з усіх органів і тканин, має дезінтоксикаційну, антиексудативну, імунокоригуючу, протизапальну дію, яка базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, які входять до складу препарату.

Клінічні характеристики.

Показання.

У складі комплексної терапії лімфаденіту, лімфангіту, лімфонабряку; післяопераційні та посттравматичні набряки; алергічні захворювання, а також наслідки довготривалої дії різних токсичних факторів: ендо- та екзотоксинів (фактори фізичного впливу, хімічні агенти, біологічні фактори, у т.ч. тонзилотенна та туберкульозна інтоксикація).

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Препарат сумісний з іншими лікарськими засобами.

Особливості застосування.

Не застосовувати при захворюваннях щитовидної залози без консультації з лікарем.

Якщо симптоми не зникають або стан пацієнта погіршується необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Питання щодо доцільності застосування препарату вагітним та жінкам, які годують груддю, вирішує лікар індивідуально з урахуванням користі/ризиків.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Випадки впливу невідомі.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 10 крапель, дітям віком до 1 року – 1-2 краплі, дітям віком від 1 до 3 років – 3 краплі, дітям віком від 3 до 6 років – 5 крапель, дітям віком від 6 до 12 років – 7 крапель 3 рази на добу за 15-20 хвилин до їди або через 1 годину після їди. Краплі розчинити у 10 мл води та випити, затримуючи на кілька секунд у роті.

У гострих випадках разову вікову дозу приймати кожні 15-30 хвилин протягом перших 2-3 годин, але не більше 8-10 разів. Далі перейти на прийом 3 рази на добу.

При гіпертиреозі прийом препарату необхідно розпочинати з ½ разової вікової дози, збільшуючи щоденно або через день на 1-2 краплі, доводячи до разової вікової дози.

Тривалість курсу лікування та частоту прийому визначає лікар залежно від характеру та перебігу захворювання.

Зазвичай курс лікування становить 2-5 тижнів.

Діти. Препарат рекомендований для застосування дітям від народження.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції.

У дуже рідких випадках можливі реакції гіперчутливості, включаючи шкірні висипання, свербіж, кропив'янку.

Термін придатності. 5 років.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

Упаковка. Картонна коробка містить скляний флакон-крапельницю по 30 мл.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ/
Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина/
Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

Дата останнього перегляду.

текст погоджено
Снівал АВ САА 31.05.2018

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є