

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України

13.10.09 № 738

Реєстраційне посвідчення

№ UA/2054/01/01

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування препарату

**ЛІМФОМІОЗОТ Н**  
(LYMPHOMYOSOT N)

**Склад:**

*діючі речовини:* 1,1 мл містить Myosotis arvensis D3 – 0,55 мг, Veronica officinalis D3 – 0,55 мг, Teucrium scorodonia D3 – 0,55 мг, Pinus sylvestris D4 – 0,55 мг, Gentiana lutea D5 – 0,55 мг, Equisetum hiemale D4 – 0,55 мг, Smilax D6 – 0,55 мг, Scrophularia nodosa D3 – 0,55 мг, Calcium phosphoricum D12 – 0,55 мг, Natrium sulfuricum D4 – 0,55 мг, Fumaria officinalis D4 – 0,55 мг, Levothyroxinum D12 – 0,55 мг, Araneus diadematus D6 – 0,55 мг, Geranium robertianum D4 – 1,1 мг, Nasturtium officinale D4 – 1,1 мг, Ferrum iodatum D12 – 1,1 мг;

*допоміжні речовини:* натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Розчин для ін'єкцій.

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Запальні та дистрофічні процеси різної локалізації (переважно у лімфатичних судинах і вузлах), алергічні захворювання.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Можливість застосування препарату при захворюваннях щитовидної залози вирішується за попередньою консультацією лікаря.

**Спосіб застосування та дози.**

Разова доза: дорослим і дітям віком від 6 років – 1,1 мл. Застосовувати 1-3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних і внутрішньовенних ін'єкцій, а також в акупунктурні точки або перорально (розчинити разову дозу в 50 мл води та випити протягом доби, затримуючи на кілька секунд у роті). У гострих випадках – 1 ампула щоденно протягом 3-5 днів.

Курс лікування: 3-6 тижнів.

**Побічні реакції.**

У поодиноких випадках можуть виникати реакції гіперчутливості (або анафілактичні реакції), а також зміни в місці введення, нудота, запаморочення, головокружіння, пітливість, почервоніння обличчя, загальна слабкість.

**Передозування.**

Не відзначалось.

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

Випадки негативного впливу невідомі.

**Діти.**

Препарат рекомендований для застосування дітям віком з 6 років.

**Особливості застосування.**

Відсутні.

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

Невідома.

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

Невідома.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Препарат чинить дезінтоксикаційну, антиексудативну, імунокоригуючу, протизапальну дію, яка базується на активації захисних сил організму і нормалізації його функцій.

**Фармакокінетика.** Для гомеопатичних препаратів не визначається.

**Фармацевтичні характеристики.**

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозорий безбарвний розчин без запаху.

**Несумісність.**

Відсутня.

**Термін придатності.**

5 років.

**Умови зберігання.**

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

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

5 ампул та 100 (5x20) ампул по 1,1 мл у картонній коробці.

**Категорія відпуску.**

За рецептом.

**Виробник.**

Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ.

**Місцезнаходження.**

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина.

**Дата останнього перегляду.**

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного доосьє та достовірно  
відомими даними щодо застосування  
лікарського засобу