

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