

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
08.06.12 № 429

Реєстраційне посвідчення
№ УА/6658/01/01

І Н С Т Р У К Ц І Я
для медичного застосування препарату

АНГІО-ІН'ЄЛЬ
(ANGIO-INJEE[®])

Склад:

діючі речовини: 1,1 мл розчину містить: Acidum formicum D10 – 1,1 мг, Acidum formicum D30 – 1,1 мг, Acidum formicum D200 – 1,1 мг, Asclepias tuberosa D10 – 1,1 мг, Asclepias tuberosa D30 – 1,1 мг, Asclepias tuberosa D200 – 1,1 мг, Castoreum D10 – 1,1 мг, Castoreum D30 – 1,1 мг, Castoreum D200 – 1,1 мг, Crataegus D10 – 1,1 мг, Crataegus D30 – 1,1 мг, Crataegus D200 – 1,1 мг, Nitroglycerinum D10 – 2,2 мг, Nitroglycerinum D30 – 2,2 мг, Nitroglycerinum D200 – 2,2 мг, Plumbum jodatum D10 – 1,1 мг, Plumbum jodatum D30 – 1,1 мг, Plumbum jodatum D200 – 1,1 мг, Selenicereus grandiflorus D10 – 1,1 мг, Selenicereus grandiflorus D30 – 1,1 мг, Selenicereus grandiflorus D200 – 1,1 мг, Spigelia anthelmia D10 – 2,2 мг, Spigelia anthelmia D30 – 2,2 мг, Spigelia anthelmia D200 – 2,2 мг;
допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'екцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'екцій.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Клінічні характеристики.

Показання.

Ішемічна хвороба серця, артеріальна гіпертензія, постінфекційний міокардит; нейроциркуляторна дистонія.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям від 12 років – 1,1 мл, дітям від 2 до 3 років – 0,3 мл, дітям від 3 до 6 років – 0,6 мл, дітям від 6 до 12 років – 0,7 мл. Застосовувати разову вікову дозу 1 раз на добу протягом 2-3 діб, а потім 1-3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньовенних ін'екцій, а також в акупунктурні точки або перорально. При тяжких станах разову вікову дозу застосовувати до 3 раз на добу протягом перших 2-3 днів лікування, а потім – 1-3 рази на тиждень.

Препарат приймати перорально, розчинивши разову дозу в 5-10 мл води, розчин слід випити, затримуючи на кілька секунд у роті.

З урахуванням особливостей перебігу захворювання та стану хворого можна змінювати тривалість курсу лікування та спосіб застосування.

Курс лікування – 2-5 тижнів.

Побічні реакції.

Реакції гіперчутливості.

Передозування.

Не відзначалося.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Питання про доцільність застосування препарату вагітним та жінкам, які годують груддю, вирішує лікар індивідуально з урахуванням користі/ризику.

Діти.

Препарат рекомендований для застосування дітям віком від 2 років.

Особливості застосування.

Не застосовувати при захворюваннях щитовидної залози без попередньої консультації лікаря.

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

Невідома.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Сумісний з іншими лікарськими засобами.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Препарат оптимізує стан вегетативної нервової системи, усуває спазм коронарних судин, має нітратоподібну, кардіо- та вазопротекторну дію. Дія препарату ґрунтуються на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, які входять до складу препарату.

Фармацевтичні характеристики.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий безбарвний розчин без запаху і практично вільний від часток.

Несумісність.

Невідома.

Термін придатності. 5 років.**Умови зберігання.**

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

Упаковка.

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

Категорія відпуску. За рецептром.**Виробник.**

Біологіше Хайліміттель Хеель ГмбХ/
Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Місцезнаходження.

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

Дата останнього перегляду.

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