

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

06.04.18 № *248*
Ресстраційне посвідчення
№ *22A / 6010/01/01*

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

ЕУФОРБІУМ КОМПОЗИТУМ НАЗЕНТРОПФЕН С
(EUPHORBIUM COMPOSITUM NASENTROPFEN S)

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: 100 г препарату містять: Argentum nitricum D10 – 1 г, Hepar sulfuris D10 – 1 г, Hydrargyrum biiodatum D8 – 1 г, Mucosa nasalis suis D8 – 1 г, Sinusitis-Nosode D13 – 1 г, Euphorbium D4 – 1 г, Luffa operculata D2 – 1 г, Pulsatilla pratensis D2 – 1 г;

допоміжні речовини: бензалконію хлориду розчин, натрію гідрофосфат дигідрат, натрію хлорид, натрію дигідрофосфат дигідрат, вода очищена.

Лікарська форма. Спрей назальний.

Від прозорого до злегка опалесцентного, від безбарвного до злегка світло-жовтого кольору розчин, запах нейтральний.

Назва і місцезнаходження виробника.

Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ.

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

Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Препарат чинить протинабрякову, протизапальну, протівірусну, імунокоригуючу та протиалергічну дію, що базуються на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, які входять до складу препарату.

Показання для застосування.

Риніти різної етіології (вірусні, бактеріальні, алергічні) та видів (вазомоторні, сухі, гіперпластичні та атрофічні). Гострий та хронічний синусит. Озена (як додатковий засіб).

Протипоказання.

Гіперчутливість до бензалконію хлориду та до інших компонентів препарату.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

У перші кілька днів застосування препарату інколи можливе короточасне збільшення секреції з носа, що є доброю ознакою і не потребує припинення лікування.

При утримуванні симптомів чи погіршенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

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

Через недостатність належного задокументованого досвіду питання щодо доцільності застосування препарату у період вагітності або годування груддю вирішує лікар індивідуально з урахуванням співвідношення користь-ризик.

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

Діти.

Препарат рекомендований для застосування дітям від 2 років (за призначенням лікаря).

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям від 6 років – по 1-2 упорскування у кожную ніздрю 3-5 разів на добу; дітям від 2 років до 6 років – по 1 упорскуванню 3-4 рази на добу.

Курс лікування: 2-6 тижнів.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні ефекти.

Можливий розвиток алергічних реакцій у випадку підвищеної чутливості до компонентів препарату.

У дуже поодиноких випадках після застосування препарату може спостерігатися подразнення слизової оболонки носа з відчуттям печіння та гіперсекрецією. У таких випадках застосування лікарського засобу слід припинити.

У дуже поодиноких випадках у пацієнтів зі схильністю до бронхіальної астми прийом препарату може спричинити бронхоспазм через наявність у складі препарату бензалконію хлориду.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Сумісний з іншими лікарськими засобами.

Термін придатності. 5 років.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

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

Упаковка.

Розпилювач на 20 мл у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Дата останнього перегляду.

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