

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
06.03.2015 № 123  
Реєстраційне посвідчення  
№ UA/9733/01/01

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу

БЕРБЕРІС-ГОМАКОРД  
(BERBERIS-HOMACCORD®)

**Склад:**

*діючі речовини:* 100 г препарату містять: Berberis vulgaris D30 – 0,4 г, Berberis vulgaris D200 – 0,4 г, Berberis vulgaris D2 – 0,4 г, Berberis vulgaris D10 – 0,4 г, Citrullus colocynthis D200 – 0,3 г, Citrullus colocynthis D30 – 0,3 г, Citrullus colocynthis D2 – 0,3 г, Citrullus colocynthis D10 – 0,3 г, Veratrum album D200 – 0,3 г, Veratrum album D30 – 0,3 г, Veratrum album D10 – 0,3 г, Veratrum album D3 – 0,3 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 розчин світло жовто-зеленого кольору із запахом етанолу.

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

**Фармакологічні властивості.** Препарат чинить протизапальну, спазмолітичну та знеболювальну дію, яка базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного походження, які входять до складу препарату.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.** У комплексному лікуванні захворювань органів сечостатевої системи та жовчовивідних шляхів для усунення симптомів запалення та болю (при наявності конкрементів або без них).

**Протипоказання.** Відомі алергічні реакції (гіперчутливість) до одного або декількох інгредієнтів.

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

**Особливості застосування.**

При утримуванні симптомів чи погіршенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

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

Токсичність у період вагітності та годування груддю гомеопатично розведених речовин, що входять до складу даного лікарського засобу, не встановлена. Жодних небажаних реакцій не виявлено.

Питання про доцільність застосування препарату вагітними та жінками, які годують груддю,

вирішується індивідуально з урахуванням співвідношення ризик/користь через недостатність задокументованого досвіду застосування.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Препарат містить етанол, що слід враховувати при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

**Спосіб застосування та дози.** Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 10 крапель 3 рази на добу за 15-20 хвилин до їжі або через годину після. Краплі розчинити у 10 мл води та випити, затримуючи на кілька секунд у роті (можна не розчиняти, а одразу капати під язик).

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

З урахуванням особливостей перебігу захворювання та стану хворого можна змінювати тривалість курсу лікування та частоту прийому (до 1-2 разів на добу).

Тривалість лікування визначається лікарем індивідуально.

**Діти.** Досвіду застосування препарату дітям віком до 12 років немає.

**Передозування.** Не відзначалося.

**Побічні реакції.** Можливі алергічні реакції.

**Термін придатності.** 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці!

**Несумісність.** Невідома.

**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  
Снівак В.В. СВ

Снівак В.В.

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

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