

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
*04.07.2017 № 761*  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№** *сн4/6662/01/01*

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ВІБУРКОЛ**  
**(VIBURCOL®)**

**Склад:**

*діючі речовини:* 1 супозиторій 1,1 г містить: Atropa bella-donna D2 – 1,1 мг, Calcium carbonicum Hahnemanni D8 – 4,4 мг, Matricaria recutita D1 – 1,1 мг, Plantago major D3 – 1,1 мг, Pulsatilla pratensis D2 – 2,2 мг, Solanum dulcamara D4 – 1,1 мг;  
*допоміжна речовина:* твердий жир.

**Лікарська форма.** Супозиторії.

*Основні фізико-хімічні властивості:* супозиторії торпедоподібної форми, з гладкою поверхнею, від білого до жовто-білого кольору (колір слонової кістки), зі слабким характерним (не згірклим) запахом. Під час зберігання допускається утворення білого жирового нальоту на поверхні супозиторія.

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

**Фармакологічні властивості.**

Препарат протизапальної, знеболювальної, седативної, дезінтоксикаційної, спазмолітичної дії, яка базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного і мінерального походження, що входять до складу препарату.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Запальні процеси різної локалізації: ЛОР-органів, статевих органів у жінок; інфекційні захворювання (ГРВІ, гострі захворювання верхніх дихальних шляхів, інфекційно-запальні процеси внутрішніх органів), нервові збудження, стан судомної готовності.

**Противоказання.** Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату, до ромашки лікарської або до інших рослин родини складноцвітих.

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

Препарат сумісний з іншими лікарськими засобами.

**Особливості застосування.**

При утримуванні симптомів або погіршенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

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

Питання щодо доцільності застосування препарату вагітним та жінкам, які годують груддю, вирішує лікар індивідуально з урахуванням користі/ризиків.



**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Випадки впливу невідомі.

**Спосіб застосування та дози.**

Препарат застосовувати ректально.

Рекомендована доза для дорослих та дітей віком від 6 місяців при гострих станах – по 1 супозиторію 3-5 разів на добу; при поліпшенні стану – 2-3 рази на добу.

Для новонароджених дітей (з першого дня життя) до 6 місяців – 1 супозиторій, двічі на добу.

Тривалість лікування та частоту застосування визначає лікар залежно від характеру та перебігу захворювання. Зазвичай курс лікування становить 3-14 днів.

**Діти.** Препарат рекомендований для застосування дітям від народження.

**Передозування.** Не відзначалося.

**Побічні реакції.** У дуже поодиноких випадках можливі алергічні реакції, включаючи шкірні висипання, свербіж.

**Термін придатності.** 3 роки.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

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

**Упаковка.** По 12 (6 x 2) супозиторіїв у блістері з полівінілхлоридної/поліетиленової плівки, у картонній коробці.

**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/

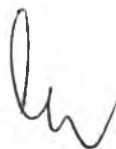
Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

**Дата останнього перегляду.**

текст погоджено  
Снівах В.В. СРЛ 21.05.2017



Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє



Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

