

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

29.03.2017 № 341

Реєстраційне посвідчення
№ UA/4268/02/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ГРИП-ХЕЕЛЬ
(GRIPP-HEEL®)

Склад:

діючі речовини: 1 таблетка містить: Aconitum napellus D4 – 120 мг; Bryonia D4 – 60 мг; Eupatorium perfoliatum D3 – 30 мг; Lachesis D12 – 60 мг; Phosphorus D5 – 30 мг;
допоміжні речовини: магнію стеарат; лактоза, моногідрат.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: круглі плоскі з фаскою, від білого до жовто-білого кольору, можливі темні та жовті крапління, без запаху.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Препарат має дезінтоксикаційну, протизапальну, імунокоригуючу дію, яка базується на активації захисних сил організму та нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, які входять до складу препарату.

Клінічні характеристики.

Показання.

У комплексному лікуванні та профілактиці грипу і гострих респіраторних вірусних інфекцій; інфекційних та гострих запальних захворювань, які супроводжуються інтоксикацією.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Випадки взаємодії невідомі. За призначенням лікаря препарат можна комбінувати з іншими лікарськими засобами та методами лікування.

Особливості застосування.

Препарат містить лактозу, тому пацієнтам з рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції не слід застосовувати препарат.

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, лікар вирішує індивідуально.

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

СВЖ

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 6 років – 1 таблетка в рот (до повного розсмоктування). Приймати 3 рази на добу за 15-20 хвилин до їди або через 1 годину після їди. У разі гострого початку захворювання приймати разову вікову дозу кожні 15 хвилин протягом перших 2 годин. Далі перейти на прийом 3 рази на добу.

Курс лікування – 5-10 діб.

Після зникнення симптомів захворювання рекомендується продовжити прийом препарату 2 рази на добу ще протягом 5-7 днів з метою профілактики ускладнень.

З метою профілактики грипу та гострих респіраторних вірусних інфекцій в осінньо-зимовий період приймати разову дозу 1 раз на добу (вранці), у період епідемії грипу – 2 рази на добу (вранці та ввечері).

Діти. Препарат рекомендований для застосування дітям віком від 6 років.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції.

У поодиноких випадках в осіб з індивідуальною непереносимістю можливе виникнення реакцій гіперчутливості, включаючи ангіоневротичний набряк, гіперемію, шкірні висипання, свербіж.

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 в недоступному для дітей місці.

Упаковка. 50 таблеток у поліпропіленовому контейнері, в 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
Снівак В.В. С.В.*

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

