

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
 здоров'я України
30.09.2020 № 2220
Реєстраційне посвідчення
№ UA/3698/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

МУЛІМЕН
(MULIMEN®)

Склад:

діючі речовини: 100 г препарату містять: Ambra grisea D4 – 11,11 г, Calcium carbonicum Hahnemannii D8 – 11,11 г, Cimicifuga racemosa D4 – 11,11 г, Gelsemium sempervirens D4 – 11,11 г, Hypericum perforatum D3 – 11,11 г, Kalium carbonicum D4 – 11,11 г, Sepia officinalis D8 – 11,11 г, Urtica urens D3 – 11,11 г, Vitex agnus-castus D3 – 11,11 г;
допоміжні речовини: етанол 96 %, вода очищена.

Препарат містить 54 % об. етанолу 96 %.

1 мл препарату містить 21 краплю.

Лікарська форма. Краплі оральні.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий розчин від злегка світло-жовтого до світло-жовтого кольору із запахом етанолу.

Фармакотерапевтична група.

Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Лікарський засіб регулює нейрогормональну функцію жіночих статевих органів. Має спазмолітичну, седативну та знеболювальну дію. Дія препарату базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, що входять до складу препарату.

Клінічні характеристики.

Показання. Передменструальний синдром, альгодисменорея.

Протипоказання.

Дитячий вік до 12 років.

Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Лікарський засіб не застосовують у період вагітності або годування груддю.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Невідома.

Особливості застосування.

Пацієнткам із менструальними розладами необхідна консультація лікаря перед початком застосування даного лікарського засобу.

При наявності симптомів, що є постійними, невизначеними чи такими, що виникли нещодавно, необхідно проконсультуватися з лікарем.

В разі порушення менструального циклу необхідно проконсультуватися з лікарем.

Мулімен можна застосовувати підліткам до 18 років лише після консультації лікаря.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Цей лікарський засіб містить 54 % об. етанолу (алкоголю), тобто 213 мг/дозу (10 крапель), що еквівалентно 5 мл пива, 2 мл вина у дозі. Шкідливий для пацієнтів, хворих на алкоголізм. Слід бути обережними при застосуванні дітям, пацієнтам із захворюванням печінки та хворим на епілепсію.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Лікарський засіб не застосовують у період вагітності або годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Лікарський засіб містить етанол, що слід враховувати особам, які керують автотранспортом або працюють з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза для дорослих і дівчат пубертатного віку (від 12 років) становить 10–20 крапель 3–5 разів на добу за 15–20 хвилин до їди або через 1 годину після їди. Краплі слід розчинити у 10 мл води та випити, затримуючи на кілька секунд у роті. У гострих випадках приймати по 10 крапель кожні 30 хвилин протягом перших 2–3 годин, потім перейти на вищезазначене дозування, але не більше 12 разів на день.

Курс лікування – 4–12 тижнів. Частоту прийому та тривалість курсу визначає лікар. Не приймати подвійну дозу, якщо ви забули прийняти попередню.

Діти. Препарат рекомендований для застосування дівчатам пубертатного віку.

Передозування.

Не відзначалося.

Побічні реакції.

У поодиноких випадках можливі тимчасові алергічні реакції.

Термін придатності. 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня вказаного місяця.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

Картонна коробка містить скляний флакон-крапельницю по 50 мл.

Категорія відпуску. Без рецепта.

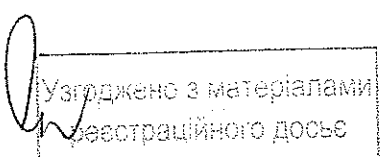
Виробник.

Біологіше Хайліміттель 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.



Макет узгоджено . 17.07.2020 ІІ (Фандаренко О.М.)