

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
25.07.2017 № 846
Реєстраційне посвідчення
№ ЧА/60107010

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

**ЕУФОРБІУМ КОМПОЗИТУМ НАЗЕНТРОПФЕН С
(EUPHORBIUM COMPOSITUM® NASENTROPFEN S)**

Склад: діючі речовини: 100 г препарату містять: Argentum nitricum D10 – 1 г, Euphorbium D4 – 1 г, Hepar sulfuris D10 – 1 г, Hydrargyrum biiodatum D8 – 1 г, Luffa operculata D2 – 1 г, Mucosa nasalis suis D8 – 1 г, Pulsatilla pratensis D2 – 1 г, Sinusitis Nosode D13 – 1 г;
допоміжні речовини: бензалконію хлориду розчин, натрію гідрофосфат дигідрат, натрію хлорид, натрію дигідрофосфат дигідрат, вода очищена.

Лікарська форма. Спрей назальний.

Основні фізико-хімічні властивості: від прозорого до злегка опалесцентного, від безбарвного до злегка світло-жовтого кольору розчин, запах нейтральний.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат чинить протиаблякову, протизапальну, противірусну, імунокоригуючу та протиалергічну дії, що базуються 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.

Риніти різного походження (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.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Препарат сумісний з іншими лікарськими засобами.

Особливості застосування.

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

При утримуванні симптомів або погіршенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

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

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

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 6 років – 1-2 вприскування у кожну ніздрю 3-5 разів на добу; дітям віком від 2 років до 6 років – 1 вприскування 3-4 рази на добу.

Курс лікування: 2-6 тижнів.

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

Передозування. Не відзначалося.

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

У дуже рідкісних 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 рідкісних випадках у пацієнтів зі склонністю до бронхіальної астми прийомом препарату може спричинити бронхоспазм через наявність у складі препарату бензалконію хлориду.

Термін придатності. 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці!

Упаковка. Розпилювач на 20 мл у картонній коробці.

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.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

текст погодженю
Снівець В.В. Свід 28.04.2017

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє