

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
01.08.2017 № 887
Реєстраційне посвідчення
№ УА/6658/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

АНГІО-ІН'ЄЛЬ
(ANGIO-INJEEL®)

Склад:

діючі речовини: 1,1 мл розчину містять: Acidum formicicum D10 – 1,1 мг, Acidum formicicum D30 – 1,1 мг, Acidum formicicum D200 – 1,1 мг, Asclepias tuberosa D10 – 1,1 мг, Asclepias tuberosa D30 – 1,1 мг, Asclepias tuberosa D200 – 1,1 мг, Castoreum D10 – 1,1 мг, Castoreum D30 – 1,1 мг, Castoreum D200 – 1,1 мг, Crataegus D10 – 1,1 мг, Crataegus D30 – 1,1 мг, Crataegus D200 – 1,1 мг, Nitroglycerinum D10 – 2,2 мг, Nitroglycerinum D30 – 2,2 мг, Nitroglycerinum D200 – 2,2 мг, Plumbum jodatum D10 – 1,1 мг, Plumbum jodatum D30 – 1,1 мг, Plumbum jodatum D200 – 1,1 мг, Selenicereus grandiflorus D10 – 1,1 мг, Selenicereus grandiflorus D30 – 1,1 мг, Selenicereus grandiflorus D200 – 1,1 мг, Spigelia anthelmia D10 – 2,2 мг, Spigelia anthelmia D30 – 2,2 мг, Spigelia anthelmia D200 – 2,2 мг;

допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий безбарвний розчин без запаху і практично вільний від часток.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат оптимізує стан вегетативної нервової системи, усуває спазм коронарних судин, має нітратоподібну, кардіо- та вазопротекторну дію. Дія препарату ґрунтується 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.

У складі комплексної терапії ішемічної хвороби серця, артеріальної гіпертензії, постінфекційного міокардиту; нейроциркуляторна дистонія.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Препарат сумісний з іншими лікарськими засобами.

Особливості застосування.

Не застосовувати при захворюваннях щитовидної залози без попередньої консультації лікаря.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Питання про доцільність 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.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 1,1 мл, дітям віком від 2 до 3 років – 0,3 мл, дітям віком від 3 до 6 років – 0,6 мл, дітям віком від 6 до 12 років – 0,7 мл. Застосовувати разову вікову дозу 1 раз на добу протягом 2-3 днів, а потім 1-3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньовенних ін'єкцій, а також в акупунктурні точки. При тяжких станах разову вікову дозу застосовувати до 3 раз на добу протягом перших 2-3 днів лікування, а потім – 1-3 рази на тиждень.

З урахуванням особливостей перебігу захворювання та стану хворого можна змінювати тривалість курсу лікування та спосіб застосування.

Курс лікування – 2-5 тижнів.

Діти. Препарат рекомендований для застосування дітям віком від 2 років.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції. Реакції гіперчутливості.

Термін придатності. 5 років.

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

Несумісність. Невідома.

Упаковка. 5 (5x1), 10 (5x2) або 100 (5x20) ампул по 1,1 мл у картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептом.

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
Снівар В.В. СВЖ 23.05.2017

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є