

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
20.04.2020 № 1634
Реєстраційне посвідчення
№ 4А/3126/04/01

Регістраційне посвідчення
№

ІНСТРУКЦІЯ

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

NUX-VOMICA-GOMACCORD®
(NUX-VOMICA-HOMACCORD®)

НУКС ВОМІКА-ГОМАКОРД
(NUX VOMICA-HOMACCORD®)

Склад:

100 г препарату містять: Bryonia D30 – 0,2 г, Bryonia D200 – 0,2 г, Bryonia D1000 – 0,2 г, Bryonia D2 – 0,2 г, Bryonia D6 – 0,2 г, Bryonia D10 – 0,2 г, Bryonia D15 – 0,2 г, Citrullus colocynthis D3 – 0,3 г, Citrullus colocynthis D10 – 0,3 г, Citrullus colocynthis D200 – 0,3 г, Lycopodium clavatum D10 – 0,3 г, Lycopodium clavatum D200 – 0,3 г, Lycopodium clavatum D30 – 0,3 г, Lycopodium clavatum D1000 – 0,3 г, Strychnos nux-vomica D3 – 0,3 г, Strychnos nux-vomica D30 – 0,2 г, Strychnos nux-vomica D15 – 0,2 г, Strychnos nux-vomica D10 – 0,2 г, Strychnos nux-vomica D200 – 0,2 г, Strychnos nux-vomica D2 – 0,2 г, Strychnos nux-vomica D1000 – 0,2 г, Strychnos nux-vomica D2 – 0,2 г;

допоміжні речовини: етанол 96 %, вода очищена.

Препарат містить 35 % об. етанолу 96 %.

1 мл препарату містить 21 краплю.

Лікарська форма. Краплі оральні.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий безбарвний розчин із запахом етанолу.

Фармакотерапевтична група.

Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

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

Клінічні характеристики.

Показання. Функціональні порушення та запалення з боку шлунково-кишкового тракту, жовчного міхура та печінки, спастичний запор, виразковий коліт, дивертикуліт, гастрит і дуоденіт (гострий та хронічний), виразка шлунка, дисбіоз кишечника, метеоризм.

Протипоказання. Індивідуальна чутливість до будь-яких компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

У разі необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід проконсультуватися з лікарем.

Особливості застосування.

На початку лікування лікарським засобом можливе короткочасне загострення симптомів захворювання (первинна реакція). Така реакція зазвичай є тимчасовою. Якщо симптоми не зникають, застосування препарату слід припинити та звернутися до лікаря.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є



У поодиноких випадках гомеопатичне початкове загострення може призвести до тимчасового запаморочення та головного болю, що швидко проходить і не потребує відміни препарату.

Цей лікарський засіб містить 35-об. % етанолу (алкоголю), тобто 138 мг/дозу, що еквівалентно 4 мл пива, 2 мл вина у дозі.

Шкідливий для пацієнтів, хворих на алкоголізм. Слід бути обережним при застосуванні вагітним та жінкам, які годують груддю; дітям та пацієнтам із захворюваннями печінки та хворим на епілепсію.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Даний лікарський засіб необхідно застосовувати з обережністю під час вагітності та годування груддю. Питання про доцільність застосування препарату вагітним та жінкам, які годують груддю, вирішує лікар індивідуально. Дані щодо фертильності відсутні.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Невідома.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза:

діти від 2 до 6 років – по 5 крапель 3 рази на добу;

діти від 6 до 12 років по 7 крапель 3 рази на добу;

дорослі та діти від 12 років по 10 крапель 3 рази на добу до їди або через 1 годину після їди.

Краплі розчинити в 10 мл води та випити, затримуючи на кілька секунд у роті.

У гострих випадках:

діти від 2 до 6 років – по 5 крапель кожні півгодини, але не більш 8 разів на добу;

діти від 6 до 12 років – по 7 крапель кожні півгодини, але не більш 8 разів на добу;

дорослі та діти від 12 років – по 10 крапель кожні півгодини, але не більш 8 разів на добу.

Краплі розчинити у 10 мл води та випити, затримуючи на кілька секунд у роті.

Якщо симптоми зберігаються більш ніж 7 днів або спостерігається погіршення стану необхідно припинити лікування та звернутися за консультацією до лікаря.

Тривалість застосування лікарського засобу залежить від ступеня тяжкості та перебігу захворювання визначається лікарем індивідуально.

Діти.

Препарат рекомендований для застосування дітям від 2 років.

Передозування.

Не відзначалося.

Побічні реакції.

В осіб з підвищеною індивідуальною чутливістю до компонентів препарату можливі такі алергічні реакції, як кропив'янка, свербіж.

У разі виникнення будь-яких небажаних реакцій слід припинити застосування препарату та звернутися до лікаря.

Термін придатності. 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

Умови зберігання.

Спеціальних умов зберігання не потребує.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

Картонна коробка містить скляний флакон-крапельницю по 30 мл.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє



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

Дата останнього перегляду.



Ollert

lu

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є