

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
12.05.2016 № 436
Ресстраційне посвідчення
№ UA/4245/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

РЕСТРУКТА ПРО ІН'ЄКЦІОНЕ С
(RESTRUCTA® PRO INJECTIONE S)

Склад:

діючі речовини: 2,0 мл розчину містять: Acidum silicicum D8 – 83 мг, Berberis vulgaris D4 – 143 мг, Bryonia D4 – 143 мг, Calcium hypophosphorosum D3 – 83 мг, Cinchona pubescens D4 – 83 мг, Coffeinum monohydricum D4 – 83 мг, Colchicum autumnale D4 – 143 мг, Convallaria majalis D4 – 83 мг, Echinacea D4 – 83 мг, Ferrum phosphoricum D10 – 83 мг, Formica rufa D10 – 83 мг, Formica rufa D4 – 83 мг, Formica rufa D6 – 83 мг, Lithium chloratum D3 – 83 мг, Rhus toxicodendron D4 – 146 мг, Salix alba D4 – 143 мг, Smilax D4 – 143 мг, Solidago virgaurea D3 – 83 мг;

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

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий безбарвний розчин без запаху.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Препарат метаболічної, протизапальної, знеболювальної, протиревматичної, діуретичної, антисептичної дії. 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. У складі комплексного лікування сечокислового діатезу, подагри, сечокам'яного діатезу, порушень пуринового обміну, артритів.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.
Ревматизм, новоутворення.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Про випадки взаємодії не повідомлялося, і вони не передбачаються завдяки гомеопатичним розведенням, що містяться у препараті.

Унаслідок імуностимулюючої дії ехінацея може зменшувати ефективність препаратів, які чинять імунодепресивну дію. Необхідно повідомити лікаря про всі препарати, що застосовувалися останнім часом, навіть якщо вони відпускаються без рецепта.

Особливості застосування.

Якщо симптоми не зникають або стан погіршується, необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не застосовувати у період вагітності або годування груддю.

свт

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

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 1 ампула по 2 мл. Застосовувати у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних ін'єкцій, дітям віком від 12 років – 1-3 рази на тиждень.
Курс лікування – 4-6 тижнів.

Діти. Препарат рекомендований для лікування дітей віком від 12 років.

Передозування. Можливе посилення побічних реакцій; при застосуванні високих доз препарату можливе виникнення нудоти, блювання, діареї, безсоння, підвищеного збудження.

Побічні реакції. У поодиноких випадках можуть виникати тимчасові алергічні реакції, зміни у місці введення, нудота, блювання, діарея, біль у животі. При застосуванні препаратів, що містять Echinacea, спостерігалися висипання на шкірі, свербіж, кропив'янка, збудження, порушення сну.

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 у недоступному для дітей місці!

Несумісність. Невідома. Препарат не слід змішувати з іншими лікарськими засобами в одній ємкості, окрім препаратів виробника Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ (Biologische Heilmittel Heel GmbH).

Упаковка. 5 (5x1), 10 (5x2) або 50 (5x10) ампул по 2,0 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
Снівах В.В. СА 26.02.2016*

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доось та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доось та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу

