



071284/5001 [KZ]

УТВЕРЖДЕНА

Приказом председателя Комитета
контроля медицинской и
фармацевтической деятельности
Министерства здравоохранения и
социального развития
Республики Казахстан
от «19» 01 2017 г.
№ N006102

Mat.no.: 071284

Version: 5001

Code: 190

Size: 148 x 500 mm

Type size: ≥ 8 Punkt

Colours: ■ Pantone 432

Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау және әлеуметтік
даму министрлігі Медициналық
және фармацевтикалық қызметті
бақылау комитеті Төрағасының
2017 ж. «19» 01
№ N006102 бүйрүгимен
БЕКІТІЛГЕН

Гомеопатиялық дәрілік затты медициналық
қолдану жөніндегі нұсқаулық

НУКС ВОМИКА- ГОМАККОРД

Саудалық атавы

Нукс Вомика-Гомаккорд

Халықаралық патенттеген атавы

Жоқ

Дәрілік түрі

Ішуге арналған 30 мл тамшылар

Құрамы

100 г препарат құрамында
белсененді заттар:

Bryonia D2	0.2 г
Bryonia D6	0.2 г
Bryonia D10	0.2 г
Bryonia D15	0.2 г
Bryonia D30	0.2 г
Bryonia D200	0.2 г
Bryonia D1000	0.2 г
Citrullus colocynthis D10	0.3 г
Citrullus colocynthis D30	0.3 г
Citrullus colocynthis D200	0.3 г
Lycopodium clavatum D10	0.3 г
Lycopodium clavatum D30	0.3 г
Lycopodium clavatum D200	0.3 г
Lycopodium clavatum D1000	0.3 г
Strychnos nux-vomica D10	0.2 г
Strychnos nux-vomica D15	0.2 г
Strychnos nux-vomica D30	0.2 г
Strychnos nux-vomica D200	0.2 г
Strychnos nux-vomica D1000	0.2 г
Citrullus colocynthis D3	0.3 г
Lycopodium clavatum D3	0.3 г
Strychnos nux-vomica D2	0.2 г

қосымша заттар: 96% этанол (к/к) [94% (м/м)],
тазартылған су.

Препарат құрамында 35% (к/к) немесе 29% (м/м)
этанол бар.

Сипаттамасы

Этанол іісі бар мөлдір түссіз ерітінді.

Фармакотерапиялық тобы

Асказан-ішек жолдары аураларын және зат алма-
суын емдеуге арналған басқа да препараттар.

ATX коды A16AX

Фармакологиялық қасиеттері**Фармакокинетикасы**

Гомеопатиялық препараттардың фармакокинети-
калық қасиеттерін зерттеудің мүмкіндігі жоқ.

Фармакодинамикасы

Препараттың организмнің қорғаныс күшін белсенді-
діруге және препарат құрамына кіртін есімдік
және минерал текті заттар есебінен бұзылған
функцияларды қалыпта келтірге негізделген
қабынуга қарсы, уытсыздандыратын, спазмолити-
калық және әйтдайтын әсері бар.

Қолданылуы

- асқазан-ішек жолдары және бауыр тарарапынан
функционалдық бұзылуларда
- метеоризме

Қолдану тәсілі және дозалары

Бір реттік доза: ересектерге – тәулігіне 3 рет 10 там-
шыдан тамақта дейін 15-20 минут бұрын немесе
тамақтан соң бір сағаттан кейін. Тамшыны
10 мл суда ерітеді және ауызда бірнеше секунд
ұстап тұрып ішеді (ерітпеуге де болады, бірден тіл
астына тамызыады). Жедел жағдайларда алғашқы
екі сағат бойына бір реттік дозаны әрбір 15 минут
сағын қабылдайды, бірақ 8-10 реттен артық емес.
Емдеу курсы -2-5 апта.

Жағымсыз әсерлері

- асқын сезімталдық реакциялары болуы мүмкін
Кез келген әдеттен тыс реакциялар пайда болған
жағдайда дәрігермен қенесу қажет.

Қолдануға болмайтын жағдайлар

- препарат компоненттеріне жеке сезімталдықта
- маскунемдікten, эпилепсиядан зардал шегетін
адамдарга
- бауыры ауыратын науқастарға
- 18 жасқа дейінгі балаларға
- жүктілік және лактация кезеңі

Дәрілермен өзара әрекеттесуі

Басқа дәрілік заттармен өзара әрекеттесуі
анықталмаған.

Айрықша нұсқаулар

Нукс Вомика-Гомаккорд тамшыларының құрамында
35 к.% этил спирті бар. Маскунемдікпен, бауыр
аураларымен ауыратын, ми жарақттары, эпилеп-
сиясы бар науқастарға препараттың қабылдауға
болмайды.

Егер симптомдар үзақ сақталса немесе жағдайы
нашарласа, дәрігермен қенесу қажет.

Дәрілік заттың көлік құралын немесе қауіптілігі
зор механизмдерді басқару қабілетіне әсер жоқ, бірақ Нукс
Вомика-Гомаккорд тамшылары құрамында этанол
барын ескеру керек.

Артық дозалануы

Препараттың артық дозалану жағдайлары сипат-
талмаған.

Шығарылу түрі және құттамасы

Бірінші ашылуына бақылауы бар және полимер
қақпак-тамшылатқышымен қоңыр шыны құттыда
30 мл-ден.

1 құттыдан медицинада қолданылуы жөнінде мем-
лекеттік және орыс тілдеріндегі нұсқаулықпен
бірге картон қорапшага салынған.

**Инструкция по медицинскому применению
гомеопатического лекарственного средства**

НУКС ВОМИКА- ГОМАККОРД

Торговое название

Нукс Вомика-Гомаккорд

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма

Капли для приема внутрь 30 мл

Состав

100 г препарата содержат
активные вещества:

Bryonia D2	0.2 г
Bryonia D6	0.2 г
Bryonia D10	0.2 г
Bryonia D15	0.2 г
Bryonia D30	0.2 г
Bryonia D200	0.2 г
Bryonia D1000	0.2 г
Citrullus colocynthis D10	0.3 г
Citrullus colocynthis D30	0.3 г
Citrullus colocynthis D200	0.3 г
Lycopodium clavatum D10	0.3 г
Lycopodium clavatum D30	0.3 г
Lycopodium clavatum D200	0.3 г
Lycopodium clavatum D1000	0.3 г
Strychnos nux-vomica D10	0.2 г
Strychnos nux-vomica D15	0.2 г
Strychnos nux-vomica D30	0.2 г
Strychnos nux-vomica D200	0.2 г
Strychnos nux-vomica D1000	0.2 г
Citrullus colocynthis D3	0.3 г
Lycopodium clavatum D3	0.3 г
Strychnos nux-vomica D2	0.2 г

вспомогательные вещества: этанол 96% (об/об)

[94% (м/м)], вода очищенная.

Содержание этанола в препарате 35% (об/об) или

29% (м/м)

Описание

Бесцветный прозрачный раствор с запахом этанола.

Фармакотерапевтическая группа

Различные прочие препараты для лечения забо-
леваний желудочно-кишечного тракта и обмена
веществ.

Код ATX A16AX

Фармакологические свойства**Фармакокинетика**

Исследовать фармакокинетические свойства го-
меопатических препаратов не представляется
возможным.

Фармакодинамика

Препарат оказывает противовоспалительное, дез-
интоксикационное, спазмолитическое и желчегон-
ное действие, которое основывается на активации
защитных сил организма и нормализации нару-
шенных функций за счет веществ растительного и
минерального происхождения, которые входят в
состав препарата.

Показания к применению

- функциональные нарушения со стороны желу-
доочно-кишечного тракта и печени

- метеоризм

Способ применения и дозы

Разовая доза: взрослым - по 10 капель 3 раза в
сутки за 15-20 минут до еды или через час после
еды. Капли растворить в 10 мл воды и выпить,
задерживая на несколько секунд во рту (можно не
разворять, а сразу капать под язык). В острых
случаях в течение первых двух часов принимать
разовую дозу каждые 15 минут, но не более
8-10 раз. Курс лечения - 2-5 недель.

Побочные действия

- возможны реакции гиперчувствительности

В случаях появления любых необычных реакций
необходимо проконсультироваться с врачом.

Противопоказания

- индивидуальная чувствительность к компонентам
препарата
- лица, страдающие алкоголизмом, эпилепсией
- больные с заболеваниями печени
- детский возраст до 18 лет
- беременность и период лактации

Лекарственные взаимодействия

Взаимодействия с другими лекарственными сред-
ствами не установлены.

Особые указания

Капли Нукс Вомика-Гомаккорд содержат 35 об.%
этилового спирта. Препарат не следует принимать
больным алкоголизмом, с заболеваниями печени,
травмами головного мозга, эпилепсией.

Если симптомы устойчиво держатся или ухуд-
шаются, следует проконсультироваться с врачом.

Особенности влияния лекарственного средства
на способность управлять транспортным сред-
ством или потенциально опасными механизмами
Не влияет на способность управлять транспортным
средством или потенциально опасными механиз-<

Сақтау шарттары

Тұпнұсқалық қаптамасында 30°C-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Сақтау мерзімі

5 жыл

Қаптамасында көрсетілген жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануга болмайды!

Дәріханадан босатылу шарттары

Рецептісіз

Өндіруші

Биологише Хайлъимиттель Хеель ГмбХ

Д-р Рекевег-штрассе 2-4,

76532 Баден-Баден, Германия

Тіркеу күелігінің иесі

Биологише Хайлъимиттель Хеель ГмбХ

Д-р Рекевег-штрассе 2-4,

76532 Баден-Баден, Германия

Қазақстан Республикасы аумагында тұтынушылардан дәрілік заттың саласына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйымның мекенжайы

«AEM Services» ЖШС

050040, ҚР, Алматы, Әл-Фараби даңғ, 75А үй, 102-103 кеңсе

aemservices@mail.ru

+7 707 798 83 83

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 30°C.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

5 лет

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке!

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

Биологише Хайлъимиттель Хеель ГмбХ

Д-р Рекевег-штрассе 2-4,

76532 Баден-Баден, Германия

Владелец регистрационного удостоверения

Биологише Хайлъимиттель Хеель ГмбХ

Д-р Рекевег-штрассе 2-4,

76532 Баден-Баден, Германия

Адрес организации на территории Республики Казахстан: принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей; ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

ТОО «AEM Services»

050040, ҚР, Алматы, пр. Аль-Фараби, дом 75А, оф. 102-103

aemservices@mail.ru

+7 707 798 83 83