



Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау және
әлеуметтік даму министрлігі
Медициналық және
фармацевтикалық қызметті
бақылау комитеті Төрағасының
2016 жылғы "28" 12
№ N005830 бұйрығымен
БЕКІТІЛГЕН

**Дәрілік затты медициналық
қолдану жөніндегі
нұсқаулық**

ЛИМФОМИОЗОТ Н

Саудалық атауы
Лимфомиозот Н

Халықаралық патенттелмеген атауы
Жоқ

Дәрілік түрі
Инъекцияға арналған ерітінді

Құрамы

1 ампуланың (1.1 мл) ішінде
белсенді заттар:

Araneus diadematus D6	0.55 мг
Calcium phosphoricum D12	0.55 мг
Equisetum hiemale D4	0.55 мг
Ferrum iodatum D12	1.10 мг
Fumaria officinalis D4	0.55 мг
Gentiana lutea D5	0.55 мг
Geranium robertianum D4	1.10 мг
Levothyroxinum D12	0.55 мг
Myosotis arvensis D3	0.55 мг
Nasturtium officinale D4	1.10 мг
Natrium sulfuricum D4	0.55 мг
Pinus silvestris D4	0.55 мг
Scrophularia nodosa D3	0.55 мг
Smilax D6	0.55 мг
Teucrium scorodonia D3	0.55 мг
Veronica officinalis D3	0.55 мг

қосымша заттар: натрий хлориді 10.4 мг, инъекцияға арналған су 1089.6 мг

Сипаттамасы

Мөлдір түссіз ерітінді, иіссіз.

Фармакотерапиялық тобы

Басқа терапиялық өнімдер. Басқа да дәрілік өнімдер.
АТХ коды V03AX

Фармакологиялық қасиеттері

Фармакокинетикасы

Гомеопатиялық препараттардың фармакокинетикалық қасиеттерін зерттеу мүмкіндігі жоқ.

Фармакодинамикасы

Лимфомиозот Н кешенді гомеопатиялық препарат болып табылады. Лимфомиозот Н организмнің спецификалық емес қорғанысына және лимфодренаждағы ісінуге бейімділігіне байланысты жайкүйлерде немесе бадамша бездер немесе басқа лимфа түйіндер гипертрофиясымен лимфа диатезінде демеуші әсер етеді. Препарат әсері организмнің қорғаныс күшінің белсенуіне және препарат құрамына кіретін заттар есебінен бұзылған функцияны қалыпқа келтіруге негізделген.

Қолданылуы

Лимфа дренажын, организмнің спецификалық емес иммундық қорғанысын жақсарту үшін, сондай-ақ лимфа түйіндерінің қатерлі емес гипертрофиясы, созылмалы тонзиллит, бадамша без гипертрофия және лимфа түйіндерінің ісінуі сияқты жай-күйлерін жақсарту үшін.

Қолдану тәсілі және дозалары

Стандартты дозасы:

Ересектерге (және 12 жастан үлкен балалар): 1 ампуладан аптасына 1-ден 3 ретке дейін.
Педиатрияда:

2-5 жас: ½ ампуладан аптасына 1-ден 3 ретке дейін.

6-11 жас: ⅓ ампуладан аптасына 1-ден 3 ретке дейін.

Жедел жай-күйдегі бастапқы дозасы:

Ересектерге (және 12 жастан үлкен балалар): 1 ампуладан күн сайын, содан кейін стандартты дозада жалғастыру керек.

Педиатрияда:

2-5 жас: ½ ампуладан күн сайын, содан кейін стандартты дозада жалғастыру керек.

6-11 жас: ⅓ ампуладан күн сайын, содан кейін стандартты дозада жалғастыру керек.

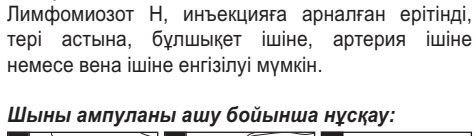
Емдеу ұзақтығы

Емдеу курсы - 2-5 апта.

Енгізу тәсілі:

Лимфомиозот Н, инъекцияға арналған ерітінді, тері астына, булшықет ішіне, артерия ішіне немесе вена ішіне енгізілуі мүмкін.

Шыны ампуланы ашу бойынша нұсқау:



Ампуланы ашу үшін оны кесудің керекі жоқ.
Ампуланы нүкте түріндегі таңбасын жоғары қаратып, көлбей қисайтып ұстаңыз, сілкіңіз немесе оны сұйықтық төменгі бөлігіне түскенше шертіңіз. Ампуланың ұшын таңбасына қарама-қарсы жаққа басу жолымен сындырыңыз.

Жағымсыз әсерлері

Препараттың бір немесе одан көп ингредиенттеріне аллергия жағдайлары белгілі (аса жоғары сезімталдық).

Қолдануға болмайтын жағдайлар

Препараттың бір немесе одан көп ингредиенттеріне аллергия жағдайлары белгілі (аса жоғары сезімталдық).

Дәрілермен өзара әрекеттесуі

Басқа дәрілік препараттармен өзара әрекеттесудің бір де бір жағдайы тіркелмеген және гомеопатиялық сұйылтумен байланысы күтілмейді.

Айрықша нұсқаулар

Егер симптомдары сақталса немесе нашарласа, сіз дәрігермен немесе маман медициналық қызметкермен кеңесуіңіз керек.

Жүктілік және лактация кезеңі

Жүктілікте және бала емізгенде препарат құрамына кіретін гомеопатиялық сұйылтылған заттардың ұйытылығы зерттелмеген. Жүктілікте және бала емізу кезеңінде қолданар алдында дәрігермен кеңесу керек.

Дәрілік заттың көлік құралын немесе қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне әсер ету ерекшеліктері

Әсер етпейді

Артық дозалануы

Артық дозалануының бірде бір жағдайы тіркелмеген және гомеопатиялық сұйылтумен байланысы күтілмейді.

Шығарылу түрі және қаптамасы

1.1 мл түссіз шыны ампулаларда.
ПВХ-дан жасалған тұғырда 5 ампуладан және медициналық қолдану жөнінде мемлекеттік және орыс тілдеріндегі нұсқаулықпен бірге картон қорапшаға салынады.

Сақтау шарттары

Түпнұсқалық қаптамасында, 30 °С-ден аспайтын температурада сақтау керек.
Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Сақтау мерзімі

5 жыл
Қаптамасында көрсетілген жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды.

Дәріханалардан босатылу шарттары

Рецепт арқылы



083477/5000 KZ

УТВЕРЖДЕНА

Приказом председателя Комитета
контроля медицинской и
фармацевтической деятельности
Министерства здравоохранения и
социального развития
Республики Казахстан
от «28» 12 2016 г.
№ N005830

**Инструкция по медицинскому применению
лекарственного средства**

ЛИМФОМИОЗОТ Н

Торговое название
Лимфомиозот Н

Международное непатентованное название
Нет

Лекарственная форма
Раствор для инъекций

Состав

1 ампула (1.1 мл) содержит
активные вещества:

Araneus diadematus D6	0.55 мг
Calcium phosphoricum D12	0.55 мг
Equisetum hiemale D4	0.55 мг
Ferrum iodatum D12	1.10 мг
Fumaria officinalis D4	0.55 мг
Gentiana lutea D5	0.55 мг
Geranium robertianum D4	1.10 мг
Levothyroxinum D12	0.55 мг
Myosotis arvensis D3	0.55 мг
Nasturtium officinale D4	1.10 мг
Natrium sulfuricum D4	0.55 мг
Pinus silvestris D4	0.55 мг
Scrophularia nodosa D3	0.55 мг
Smilax D6	0.55 мг
Teucrium scorodonia D3	0.55 мг
Veronica officinalis D3	0.55 мг

вспомогательные вещества: натрия хлорид 10.4 мг, вода для инъекций 1089.6 мг

Описание

Прозрачный бесцветный раствор, без запаха.

Фармакотерапевтическая группа

Другие терапевтические продукты. Другие лекарственные продукты.
Код АТХ V03AX

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

Исследовать фармакокинетические свойства гомеопатических препаратов не представляется возможным.

Фармакодинамика

Лимфомиозот Н является комплексным гомеопатическим препаратом. Лимфомиозот Н оказывает поддерживающее действие неспецифической защиты организма и лимфодренажа при состояниях, связанных с предрасположенностью к отекам, или при лимфатическом диатезе с гипертрофией миндалин или других лимфатических узлов. Действие препарата основано на активации защитных сил организма и нормализации нарушенных функций за счет веществ, входящих в состав препарата.

Показания к применению

Улучшение лимфатического дренажа, неспецифической иммунной защиты организма, а также улучшение таких состояний как доброкачественная гипертрофия лимфатических узлов, хронический тонзиллит, гипертрофия миндалин и отек лимфатических узлов.

Способ применения и дозы

Стандартная дозировка:

Взрослым (и дети старше 12 лет): 1 ампула от 1 до 3-х раз в неделю.
В педиатрии:

2-5 лет: ½ ампулы от 1 до 3-х раз в неделю.

6-11 лет: ⅓ ампулы от 1 до 3-х раз в неделю.

Первоначальная дозировка при остром состоянии:

Взрослым (и дети старше 12 лет): 1 ампула ежедневно, затем продолжить в стандартной дозировке.

В педиатрии:

2-5 лет: ½ ампулы ежедневно, затем продолжить в стандартной дозе.

6-11 лет: ⅓ ампулы ежедневно, затем продолжить в стандартной дозе.

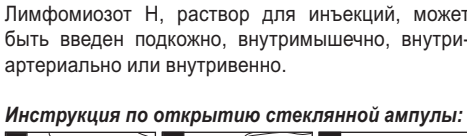
Продолжительность лечения

Курс лечения - 2-5 недель.

Способ введения:

Лимфомиозот Н, раствор для инъекций, может быть введен подкожно, внутримышечно, внутриартериально или внутривенно.

Инструкция по открытию стеклянной ампулы:



Чтобы открыть ампулу не нужно ее надирать.
Держите ампулу под углом, маркировкой в виде точки вверх, стряхните или постучите по ней, пока жидкость не окажется в нижней части. Обломайте головку ампулы путем нажима в сторону, противоположную маркировке.

Побочные действия

Известны случаи аллергии (гиперчувствительности) к одному или более ингредиентам препарата.

Противопоказания

Известны случаи аллергии (гиперчувствительности) к одному или более ингредиентам препарата.

Лекарственные взаимодействия

Ни одного случая взаимодействия с другими лекарственными препаратами не зарегистрировано и не ожидается в связи с гомеопатическим разведением.

Особые указания

Если симптомы сохраняются или ухудшаются, вы должны проконсультироваться с врачом или профессиональным медицинским работником.

Беременность и период лактации

Не изучена токсичность гомеопатически разведенных веществ входящих в состав препарата при беременности и грудном вскармливании. Необходимо проконсультироваться с врачом перед применением во время беременности и грудного вскармливания.

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Не влияет

Передозировка

Ни одного случая передозировки не зарегистрировано и не ожидается в связи с гомеопатическим разведением.

Форма выпуска и упаковка

По 1.1 мл в ампулы бесцветного стекла.
По 5 ампул помещают в поддон из ПВХ и вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках вкладывают в пачку из картона.

Хранение

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 30 °С.
Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

5 лет
Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

По рецепту

Mat.no.: 083477

Version: 5000

Code: 146

Size: 148 x 600 mm

Type size: ≥ 8 Punkt

Colours: ■ Pantone 432

1. Proof __06.03.2017__AB

2. Proof __10.03.2017__AB

3. Proof __14.03.2017__AB

4. Proof __21.03.2017__AB

5. Proof __22.03.2017__AB

Correction necessary

Approved for printing

Valid until **28.12.2021**

Valid until further note

Date/Signature

24.03.2017

Akimzhanova Aliya

-Heel



-Heel

Өндіруші/Қаптаушы

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ
Д-р Рекевег-штрассе 2-4,
76532 Баден-Баден, Германия

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ
Д-р Рекевег-штрассе 2-4,
76532 Баден-Баден, Германия

Қазақстан Республикасы аумағындағы: тұтынушылардан дәрілік заттың сапасына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын; дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйымның мекенжайы

«АЕМ Services» ЖШС

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

aemservices@mail.ru

+7 707 798 83 83

Производитель/Упаковщик

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ
Д-р Рекевег-штрассе 2-4,
76532 Баден-Баден, Германия

Держатель регистрационного удостоверения

Биологише Хайльмиттель 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 «АЕМ Services»

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

aemservices@mail.ru

+7 707 798 83 83