



083477/5000 [KZ]

Казакстан Республикасы
Денсаулық сақтау және
өлеуметтік даму министрлігі
Медициналық және
фармацевтикалық қызметті
бақылау комитеті Терагасының
2016 жылғы "28" 12
№ N005830 бүйрұмымен
БЕКІТІЛГЕН

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

Mat.no.: 083477
Version: 5000
Code: 146
Size: 148 x 600 mm
Type size: ≥ 8 Punkt
Colours: Pantone 432

Дәрілік затты медициналық
қолдану жөніндегі
нұсқаулық

ЛИМФОМИОЗОТ Н

Саудалық атаяу

Лимфомиозот Н

Халықаралық патенттеген атаяу

Жоқ

Дәрілік түрі

Инъекцияға арналған ерітінді

Құрамы

1 ампуланың (1.1 мл) ішінде

белсенеңді 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 хлорид 10.4 мг, инъекцияға арналған су 1089.6 мг	

Сипаттамасы

Мелдір түссіз ерітінді, иіссіз.

Фармакотерапиялық тобы

Басқа терапиялық өнімдер. Басқа да дәрілік өнімдер.

ATX 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 корынсының және лимфодренаждағы ісінуге бейімділігіне байланысты жай-күйлерде немесе бадамша бездер немесе басқа лимфа түйіндер гипертрофиясынан лимфа диатезінде демеуші әсер етеді. Препарат асері организмнің корынсың күшінің белсенеңінде және препарат құрамына кіретін заттар есебінен бұзылған функцияны қалыптау келтіруге негізделген.

Қолданылуы

Лимфа дренажын, организмнің спецификалық емес иммундық корынсының жақсарту үшін, сондай-ақ лимфа түйіндерінің қатерлі емес гипертрофиясы, созылмалы тонзиллит, бадамша без гипертрофия және лимфа түйіндерінің ісінүі 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: ¼ 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: ¼ ампуладан күн сайын, содан кейін стандартты дозада жалғастыру керек.

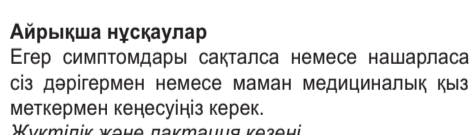
Емдеу үзактығы

Емдеу курсы - 2-5 апта.

Енгізу тәсілі:

Лимфомиозот Н, инъекцияға арналған ерітінді, тери астынан, бұлшықтап ішіне, артерия ішіне немесе вена ішіне енгізіліп мүмкін.

Шыны ампуланы ашу бойынша нұсқау:



Ампуланы ашу үшін оны кесудің көргө жоқ.

Ампуланы нұкте түрінде таңбасын жоғары қарата, көлбей қысайтып ұстапсыз, сілкініз немесе оны сұйықтық төменгі бөлігіне түскенше шерпіңіз. Ампуланың үшін 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.

Артық дозалану

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

Шыгарылу 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 қорапшага салынады.

Сақтау шарттары

Тұнпуктық қаптамасында, 30 °C-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Сақтау мерзімі

5 жыл

Қаптамасында көрсетілген жарамдылық мерзімінен кейін қолдануға болмайды.

Дәріханалардан босатылу шарттары

Рецепт арқылы

УТВЕРЖДЕНА

Приказом председателя Комитета

контроля медицинской и

фармацевтической деятельности

Министерства здравоохранения и

социального развития

Республики Казахстан

от «28» 12 2016 года.

№ 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 ATX 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

Өндіруші/Қаптауышы

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

Tіркеу күөлігінің ұстаушысы

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

Қазақстан Республикасы аумағындағы: тұтынуның шылардан дәрілік заттың саласына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын; дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздік қадағалауға жаулапты ұйымының мекенжайы

«AEM 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 постстрегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

ТОО «AEM Services»

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

оф.102-103

aemservices@mail.ru

+7 707 798 83 83