



083520/5000 KZ

Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау және
әлеуметтік даму министрлігі
Медициналық және
фармацевтикалық қызметті
бақылау комитеті Төрағасының
2016 жылғы «28» 12
№ N005831 бұйрығымен
БЕКІТІЛГЕН

УТВЕРЖЕНА
Приказом председателя Комитета
контроля медицинской и
фармацевтической деятельности
Министерства здравоохранения и
социального развития
Республики Казахстан
от «28» 12 2016 г.
№ N005831

Дәрілік затты медициналық
қолдану жөніндегі нұсқаулық

ЛИМФОМИОЗОТ Н

Саудалық атауы
Лимфомиозот Н

Халықаралық патенттелмеген атауы
Жоқ

Дәрілік түрі
Ішуге арналған тамшылар, 30 мл

Құрамы
100 г препараттың құрамында

белсенді заттар:

Araneus diadematus D6	5.0 г
Calcium phosphoricum D12	5.0 г
Equisetum hiemale D4	5.0 г
Ferrum iodatum D12	10.0 г
Fumaria officinalis D4	5.0 г
Gentiana lutea D5	5.0 г
Geranium robertianum D4	10.0 г
Levothyroxinum D12	5.0 г
Myosotis arvensis D3	5.0 г
Nasturtium officinale D4	10.0 г
Natrium sulfuricum D4	5.0 г
Pinus silvestris D4	5.0 г
Scrophularia nodosa D3	5.0 г
Smilax D6	5.0 г
Teucrium scorodonia D3	5.0 г
Veronica officinalis D3	5.0 г

қосымша заттар:

тазартылған су, этанол 96% (35 % (к/к) немесе 29.0 % (м/м)).

Сипаттамасы

Сөл ашық сарыдан ашық сарыға дейінгі түсті мөлдір, этанол иісі бар ерітінді.

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 жай-күйлерде 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 түйіндерінің ұлғаюына байланысты инфекцияларда лимфа жүйесін демеуде; аяқ-қол ісінуімен бірге жүретін организмдегі сұйықтың іркілуінің жеңіл түрінде демеуші ем ретінде.

Қолдану тәсілі және дозалары

Стандартты дозасы:

Ересектер (және 12 жастан үлкен балалар): 10 тамшы күніне 3 рет.

Педиатрияда:

Жаңа туған нәрестелер (емшектегі балалар) балалар және 2 жасқа дейінгі балалар: 3 тамшыдан күніне 3 рет.

2-5 жас: 5 тамшыдан күніне 3 рет.

6-11 жас: 7 тамшыдан күніне 3 рет.

Жедел жай-күйдегі бастапқы дозасы:

Ересектер (және 12 жастан үлкен балалар): 10 тамшыдан әрбір 30 мин. – 1 сағ, күніне 12 реттен асырмай, содан кейін стандартты дозада жалғастыру керек.

Педиатрияда:

Жаңа туған нәрестелер (емшектегі балалар) балалар және 2 жасқа дейінгі балалар: 3 тамшыдан әрбір 30 мин. – 1 сағ, күніне 12 реттен асырмай, содан кейін стандартты дозада жалғастыру керек.

2-5 жас: 5 тамшыдан әрбір 30 мин. – 1 сағ, күніне 12 реттен асырмай, содан кейін стандартты дозада жалғастыру керек.

6-11 жас: 7 тамшыдан әрбір 30 мин. – 1 сағ, күніне 12 реттен асырмай, содан кейін стандартты дозада жалғастыру керек.

Емдеу курсы - 2-5 апта.

Препаратты тамақ ішу аралығында қабылдау керек.

Жағымсыз әсерлері

Аллергия (аса жоғары сезімталдық) аса сирек жағдайларда болуы мүмкін.

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

Лимфомиозот Н құрамында 35 к. % этил спирті бар. 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 уыттылығы зерттелмеген. Жүктілікте және бала емізу кезеңінде қолданар алдында дәрігермен кеңесу керек.

Инструкция по медицинскому применению
лекарственного средства

ЛИМФОМИОЗОТ Н

Торговое название
Лимфомиозот Н

Международное непатентованное название
Нет

Лекарственная форма
Капли для приема внутрь, 30 мл

Состав:
100 г препарата содержит:

активные вещества:

Araneus diadematus D6	5.0 г
Calcium phosphoricum D12	5.0 г
Equisetum hiemale D4	5.0 г
Ferrum iodatum D12	10.0 г
Fumaria officinalis D4	5.0 г
Gentiana lutea D5	5.0 г
Geranium robertianum D4	10.0 г
Levothyroxinum D12	5.0 г
Myosotis arvensis D3	5.0 г
Nasturtium officinale D4	10.0 г
Natrium sulfuricum D4	5.0 г
Pinus silvestris D4	5.0 г
Scrophularia nodosa D3	5.0 г
Smilax D6	5.0 г
Teucrium scorodonia D3	5.0 г
Veronica officinalis D3	5.0 г

вспомогательные вещества:

вода очищенная, этанол 96% (35 % (об/об) или 29.0 % (м/м)).

Описание

Прозрачный раствор от слегка светло-желтого до светло-желтого цвета, с запахом этанола.

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 диатезам, 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

Поддержание лимфатической системы при инфекциях, связанных с увеличением лимфатических узлов; и в качестве поддерживающей терапии при легкой форме удержания жидкости в организме, сопровождаемой отеком конечностей.

Способ применения и дозы

Стандартная дозировка:

Взрослые (и дети старше 12 лет):

10 капель 3 раза в день.

В педиатрии:

Новорожденные (грудные) дети и дети до 2-х лет: по 3 капли 3 раза в день.

2-5 лет: по 5 капель 3 раза в день.

6-11 лет: по 7 капель 3 раза в день.

Первоначальная дозировка при остром состоянии:

Взрослым (и дети старше 12 лет): по 10 капель каждые 30 мин. – 1 час, не более 12 раз в день, затем продолжить в стандартной дозировке.

В педиатрии: Новорожденные (грудные) дети и дети до 2-х лет: по 3 капли каждые 30 мин. – 1 час, не более 12 раз в день, затем продолжить в стандартной дозировке.

2-5 лет: по 5 капель каждые 30 мин. – 1 час, не более 12 раз в день, затем продолжить в стандартной дозировке.

6-11 лет: по 7 капель каждые 30 мин. – 1 час, не более 12 раз в день, затем продолжить в стандартной дозировке.

Курс лечения - 2-5 недель.

Препарат следует принимать в промежутках между приемами пищи.

Побочные действия

Аллергия (гиперчувствительность) возможна в крайне редких случаях.

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

Лимфомиозот Н содержит 35 об. % этилового спирта. 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.

Mat.no.: 083520

Version: 5000

Code: 189

Size: 148 x 500 mm

Type size: ≥ 8 Punkt

Colours: ■ Pantone 432

1. Proof __22.02.2017__DN

2. Proof __01.03.2017__DN

3. Proof __02.03.2017__EII

4. Proof __06.03.2017__EII

Correction necessary

Approved for printing

Valid until 27.12.2021

Valid until further note

Date/Signature

Nyssonbayeva A.T.
09.03.2017

-Heel

-Heel

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

Көлік құралын немесе қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне әсер етпейді, бірақ Лимфомиозот Н құрамында этанол барын ескеру керек.

Артық дозалануы

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

Шығарылу түрі және қаптамасы

Полиэтилен тамшылатқыш-ендірмесі және полипропилен қақпағы бар қоңыр шыны құтыларда 30 мл-ден.

1 құтыдан 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

Рецептісіз

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

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

Не влияет на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами, но следует учесть, что Лимфомиозот Н содержит в составе этанол.

Передозировка

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

Форма выпуска и упаковка

По 30 мл во флаконы коричневого стекла с полиэтиленовой капельницей-вставкой и полипропиленовой крышкой. По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках вкладывают в пачку из картона.

Условия хранения

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

Без рецепта

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