

Листок-вкладыш – информация для пациента
Лимфомиозот®, раствор для внутримышечного введения гомеопатический

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения

Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 10 дней, Вам следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Лимфомиозот®, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Лимфомиозот®.
3. Применение препарата Лимфомиозот®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Лимфомиозот®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЛИМФОМИОЗОТ®, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Лекарственный препарат Лимфомиозот® является гомеопатическим средством.

Показания к применению

Лекарственный препарат Лимфомиозот® применяется в комплексной терапии при обострении хронического тонзиллита, лимфаденита неспецифической этиологии.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ЛИМФОМИОЗОТ®

Противопоказания

Не применяйте препарат Лимфомиозот®:

- если у Вас аллергия на активные компоненты, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если Вы беременны или вскармливаете грудью, в связи с недостаточностью клинических данных;
- если Вам нет 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Лимфомиозот® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

С осторожностью

Заболевания щитовидной железы, в связи с наличием активного компонента, содержащего йод.

При заболеваниях щитовидной железы применение препарата возможно только после консультации с врачом. При приеме гомеопатических лекарственных средств возможно временное обострение имеющихся симптомов (первичное ухудшение), в этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

Дети и подростки

Препарат Лимфомиозот® не предназначен для применения у детей и подростков до 18 лет.

Другие препараты и препарат Лимфомиозот®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Лекарственный препарат Лимфомиозот® противопоказан при беременности и в период грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Лекарственный препарат Лимфомиозот® не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛИМФОМИОЗОТ®

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

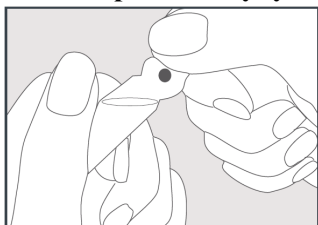
По 1,1 мл (содержимое 1 ампулы) 1-3 раза в неделю в течение 4 недель.

Увеличение продолжительности и проведение повторного курса лечения возможно по назначению врача.

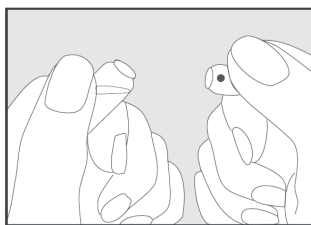
Путь и (или) способ введения

Внутримышечно.

Как вскрыть ампулу?



**ЦВЕТНАЯ ТОЧКА
ДОЛЖНА НАХОДИТЬСЯ
ВВЕРХУ!**



**ЦВЕТНАЯ ТОЧКА
ДОЛЖНА
НАХОДИТЬСЯ
ВВЕРХУ!**

Обращайтесь с осторожностью. Внимательно следуйте инструкции по открыванию.

Надрезать ампулу не требуется.

Держите головку ампулы под углом вверх и встряхните раствор, содержащийся в ней, путем постукивания. Затем отломите головку ампулы, надавив на цветную точку.

Любое оставшееся содержимое следует выбросить.

Продолжительность терапии

Курс лечения 4 недели. Увеличение продолжительности и проведение повторного курса лечения возможно по назначению врача.

Если Вы применили препарата Лимфомиозот® больше, чем следовало

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано. Если Вы или Ваш ребенок применили препарат Лимфомиозот® больше, чем следовало, сообщите об этом лечащему врачу.

Если Вы забыли применить препарат Лимфомиозот®

При пропуске приема препарата не удваивайте дозу для компенсации пропущенной.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Лимфомиозот® может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

очень редко – могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000

Аллергические реакции.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Адрес: 109074, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, строение 1

Телефон: +7 (495) 698-45-38, +7 (499) 578-02-30

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.ru

Интернет-сайт: www.roszdravnadzor.ru

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛИМФОМИОЗОТ®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке «Годен до:...».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Не храните при температуре выше 30 °С. Хранить ампулы во внешней упаковке.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Лимфомиозот® содержит

Каждая ампула 1,1 мл (= 1,1 г) содержит:

Myosotis arvensis D3 0,55 мкл, Veronica officinalis D3 0,55 мкл, Teucrium scorodonia D3 0,55 мкл, Pinus sylvestris D4 0,55 мкл, Gentiana lutea D5 0,55 мкл, Equisetum hyemale D4 0,55 мкл, Sarsaparilla D6 0,55 мкл, Scrophularia nodosa D3 0,55 мкл, Juglans regia D3 0,55 мкл, Calcium phosphoricum D12 0,55 мкл, Natrium sulfuricum D4 0,55 мкл, Fumaria officinalis D4 0,55 мкл, Levothyroxinum D12 0,55 мкл, Araneus diadematus D6 0,55 мкл, Geranium robertianum D4 1,1 мкл, Nasturtium officinale D4 1,1 мкл, Ferrum jodatum D12 1,1 мкл.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются вода для инъекций и натрия хлорид.

Внешний вид Лимфомиозот® и содержимое упаковки

Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

Бесцветная прозрачная жидкость без запаха.

По 1,1 мл в ампулы бесцветного стекла гидrolитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ

Д-р-Рекевег-Штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Германия

Тел.: +49 7221 501 00

Факс: +49 7221 501 210

Электронная почта: info@heel.com

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Российская Федерация

ООО «Хеель Рус»

125040, Москва, Ленинградский проспект, 15, стр. 12

Тел.: +7 (495) 937-78-25

Электронная почта: info@heel-russia.ru

Листок-вкладыш пересмотрен