

Лимфомиозот®

таблетки для рассасывания гомеопатические

Активные компоненты: Ferrum iodatum, Geranium robertianum, Nasturtium officinale, Araneus diadematus, Calcium phosphoricum, Equisetum hiemale, Fumaria officinalis, Gentiana lutea, Juglans regia ssp. regia, Levothyroxinum, Myosotis arvensis, Natrium sulfuricum, Pinus sylvestris, Scrophularia nodosa, Smilax, Teucrium scorodonia, Veronica officinalis.

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

Всегда принимайте препарат в точном соответствии 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 листа-вкладыша.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается в течение 7 дней на фоне терапии, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листа-вкладыша

1. Что представляет собой препарат Лимфомиозот®, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Лимфомиозот®.
3. Прием 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® это многокомпонентный гомеопатический препарат, действие которого обусловлено компонентами, входящими в его состав.

Показания к применению

Улучшение естественного лимфодренажа и уменьшение застоя лимфы, в том числе связанного с хроническим тонзиллитом и лимфаденитом неспецифической этиологии в комплексной терапии.

Препарат применяется у взрослых и детей в возрасте от 12 лет до 18 лет.

Если улучшение не наступило или Вы чувствует ухудшение в течение 7 дней на фоне терапии, следует обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Лимфомиозот®

Противопоказания

Не принимайте препарат Лимфомиозот®:

- если у Вас аллергия на активные компоненты или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листа-вкладыша).

Особые указания и меры предосторожности

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

При приеме гомеопатических лекарственных средств возможно временное обострение имеющихся симптомов (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу.

С осторожностью следует принимать препарат при заболеваниях щитовидной железы, в связи с наличием активного компонента, содержащего йод.

При заболеваниях щитовидной железы применение препарата возможно только после консультации с врачом. Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответствует 0,025 хлебной единицы (ХЕ).

Дети и подростки

Особенности дозирования приведены в разделе 3.

Не давайте препарат Лимфомиозот® детям в возрасте от 0 до 12 лет, поскольку эффективность и безопасность его применения у данной возрастной группы не установлены.

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.

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом. Не рекомендуется применение препарата 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).

Препарат Лимфомиозот® содержит лактозы моногидрат

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

3. Прием препарата Лимфомиозот®

Всегда принимайте 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

Взрослые принимают препарат по 1 таблетке 3 раза в день.

Применение у детей и подростков

Режим дозирования у детей в возрасте от 12 до 18 лет соответствует режиму дозирования у взрослых.

Путь и (или) способ введения

Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания.

Принимают перед приемом пищи.

Продолжительность терапии

Длительность курса лечения составляет 8-12 дней. Увеличение продолжительности и проведение повторного курса лечения возможно по назначению лечащего врача. При ухудшении состояния или отсутствии улучшения в течение 7 дней на фоне терапии следует обратиться к врачу.

Если Вы приняли препарат Лимфомиозот® больше, чем следовало

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

Если Вы забыли принять препарат Лимфомиозот®

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Сообщите врачу, если у Вас возникнут любые признаки возможных нежелательных реакций, частота возникновения которых неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- аллергические реакции.

Сообщение о нежелательных реакциях

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 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

Адрес: 109012, Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Тел.: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

5. Хранение препарата Лимфомиозот®

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

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

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Хранить при температуре не выше 30 °С.

Хранить 1 год после вскрытия пенала.

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

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Лимфомиозот® содержит:

Активными компонентами являются: Ferrum iodatum, Geranium robertianum, Nasturtium officinale, Araneus diadematus, Calcium phosphoricum, Equisetum hiemale, Fumaria officinalis, Gentiana lutea, Juglans regia ssp. regia, Levothyroxinum, Myosotis arvensis, Natrium sulfuricum, Pinus sylvestris, Scrophularia nodosa, Smilax, Teucrium scorodonia, Veronica officinalis.

Каждая таблетка содержит:

Ferrum iodatum (Феррум йодатум) D12	30,0 мг
Geranium robertianum (Гераниум робертианум) D4	30,0 мг
Nasturtium officinale (Настурциум официнале) D4	30,0 мг
Araneus diadematus (Аранеус диадематус) D6	15,0 мг
Calcium phosphoricum (Кальциум фосфорикум) D12	15,0 мг
Equisetum hiemale (Эквизетум хиemale) D4	15,0 мг
Fumaria officinalis (Фумариа официналис) D4	15,0 мг
Gentiana lutea (Гентиана лютеа) D5	15,0 мг
Juglans regia ssp. regia (Югланс regia ссп. regia) D3	15,0 мг
Levothyroxinum (Левотироксинум) D12	15,0 мг
Myosotis arvensis (Миозотис арвенсис) D3	15,0 мг
Natrium sulfuricum (Натриум сульфорикум) D4	15,0 мг
Pinus sylvestris (Пинус сильвестрис) D4	15,0 мг
Scrophularia nodosa (Скрофуляриа нодоза) D3	15,0 мг
Smilax (Смилакс) D6	15,0 мг
Teucrium scorodonia (Теукриум скородониа) D3	15,0 мг
Veronica officinalis (Вероника официналис) D3	15,0 мг

Прочим ингредиентом (вспомогательным веществом) является магния стеарат.

Внешний вид препарата Лимфомиозот® и содержимое упаковки

Таблетки для рассасывания гомеопатические.

Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы с фаской от белого до желто-белого цвета, допускается наличие отдельных пятен от желто-коричневого до коричневого цвета, без запаха или со слабым сладковатым запахом.

По 50 или 100 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ

Др.-Рекеверг-Штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Германия

Тел.: +49 7221 501 00

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_russia@heel.com

Листок-вкладыш пересмотрен

08/2025

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <http://eec.eaeunion.org/>