

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
20.11.2018 № 2142
Реєстраційне посвідчення
№ УА/8647/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
ПОЛИНУ НАСТОЙКА

Склад:

діюча речовина: 1 флакон містить настойки трави і листя полину гіркого (1 : 5) (*Absinthii herba et folia*) (екстрагент – етанол 70 %) – 25 мл.

Лікарська форма. Настойка.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина бурувато-зеленого кольору з характерним запахом. В процесі зберігання можливе випадання осаду.

Фармакотерапевтична група. Засіб рослинного походження, що підвищує апетит. Гіркота (amara).

Код АТХ А 15.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Подразнює чутливі нервові закінчення смакових рецепторів слизових оболонок порожнини рота, язика, що рефлекторним шляхом викликає підсилення секреції шлункового соку, підвищення апетиту, покращення процесу травлення.

Фармакокінетика. Не вивчалась.

Клінічні характеристики.

Показання.

Гіпоацидний і анацидний гастрит, анорексія – у складі комплексної терапії.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу. Підвищена шлункова секреція, виразкова хвороба шлунка і дванадцятипалої кишки, жовчнокам'яна хвороба, рефлюкс-езофагіт, епілепсія. Вагітність. Дитячий вік до 12 років. Наявність в анамнезі кровотеч із органів малого таза, анемія.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не виявлена.

Особливості застосування.

Лікарський засіб є звичайним лікарським засобом рослинного походження для застосування відповідно до показань, підтверджених тривалим застосуванням.

Пацієнт повинен проконсультуватися з лікарем, якщо симптоми захворювання не зникли під час застосування даного лікарського засобу, чи спостерігаються будь-які побічні реакції.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не застосовувати жінкам у період вагітності або годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Оскільки до складу лікарського засобу входить етанол, він може впливати на здатність керувати автотранспортом або іншими механізмами.



керувати автотранспортними засобами або працювати з потенційно небезпечними механізмами, тому на період лікування лікарським засобом слід утриматися від роботи з потенційно небезпечними механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Приймають внутрішньо по 15–20 крапель 3 рази на добу за 15–30 хв до прийому їжі. Тривалість прийому визначається лікарем індивідуально та залежить від тяжкості захворювання, характеру супутньої терапії, досягнутого ефекту.

Діти.

Не слід застосовувати дітям віком до 12 років. Дітям віком від 12 років лікарський засіб застосовують за призначенням лікаря.

Передозування.

Прийом у підвищених дозах, особливо тривалий, може призвести до отруєння – розвитку судом, галюцинацій, втрати свідомості.

При тривалому застосуванні можливі атонічні запори.

Лікування: симптоматичне.

Побічні реакції.

Тривале застосування настойки полину може викликати так звану полинну епілепсію, прийом в підвищених дозах, особливо тривалий, може призвести до отруєння – розвитку судом, галюцинацій та ін.

Нудота, блювання, реакції підвищеної чутливості (у т. ч. гіперемія, висипання, свербіж).

Абсинтин, що міститься у полині, при тривалому вживанні може спричинити атонію кишок.

При появі побічних реакцій слід припинити застосування препарату та обов'язково звернутися до лікаря.

Термін придатності. 5 років.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 25 мл у флаконах-крапельницях;

по 25 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в пачці з картону.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник/заявник.

ТОВ «Тернофарм».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності/ місцезнаходження заявника.

ТОВ «Тернофарм»

Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4

Тел./факс: (0352) 521-444, www.ternopharm.com.ua

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Заявник узгодив
07.05.2018 р.

