

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 настоїки 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 ATХ A 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 дванадцяталої кишki, 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 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 привести 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 привести до отруєння – розвитку судом, галюцинацій та ін.

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

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

Прияві 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 °C.

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

Жекст узгодження  
07.05.2018 р.

