

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

21.09.2016 № 989

Реєстраційне посвідчення
№ UA/6040/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ГЛОДУ ЛИСТЯ І КВІТКИ
(CRATAEGI FOLIA ET FLORES)

Склад:

діюча речовина: глоду листя і квітки (*Crataegi folia et flores*);

1 пачка містить: глоду листя і квіток (*Crataegi folia et flores*) 50 г або 60 г;

1 фільтр-пакет містить: глоду листя і квіток (*Crataegi folia et flores*) 1,5 г або 2,5 г.

Лікарська форма. Листя і квітки.

Основні фізико-хімічні властивості: подрібнена сировина: суміш неподрібнених квіток, бутонів, окремих пелюсток, тичинок та їх шматочків, шматочків квітконіжок, листя, черешків з домішками шматочків гілочок різної форми зеленуватого, червоно-коричневого, коричнювато-червоного або буровато-червоного, коричневого або сіро-коричневого, від яскраво-зеленого до темно-зеленого, сіро-зеленого, буровато-білого або жовтувато-білого кольору;

порошок крупний: суміш шматочків листя, квіток, бутонів, пелюсток, квітконіжок, тичинок, черешків, гілочок різної форми зеленуватого, червоно-коричневого, коричнювато-червоного або бурувато-червоного, коричневого або сіро-коричневого, від яскраво-зеленого до темно-зеленого, сіро-зеленого, буровато-білого або жовтувато-білого кольору.

Фармакотерапевтична група. Кардіологічні препарати. Код АТХ С01Е В04.

Фармакологічні властивості.

Фармакокінетика.

Біологічно активні речовини препарату чинять кардіотонічну, спазмолітичну, гіпотензивну і заспокійливу дію; покращують роботу серцевого м'яза, усувають порушення ритму серцевих скорочень, посилюють кровообіг у коронарних судинах серця та судинах головного мозку, нормалізують артеріальний тиск, знижують проникність стінок кровоносних судин і капілярів, сприяють зниженню рівня холестерину в крові.

Клінічні характеристики.

Показання.

Функціональні розлади серцевої діяльності, ангіоневрози, легкі форми аритмій, початкові стадії артеріальної гіпертензії – у складі комплексної терапії.

Протипоказання.

Виражені артеріальна гіпотензія і брадикардія; гіперчутливість до біологічно активних речовин препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Посилює дію снодійних, седативних та антиаритмічних засобів, серцевих глікозидів.

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Протипоказано.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. На період лікування препаратом слід утримуватися від керування автотранспортом або роботи з іншими механізмами, оскільки можливе виникнення сонливості.

Спосіб застосування та дози.

У пачках: 1 столову ложку листя і квіток помістити в емальований посуд, залити 200 мл гарячої кип'яченої води, закрити кришкою і настоювати на киплячій водяній бані 15 хв. Охолодити при кімнатній температурі протягом 45 хв, процідити, залишок віджати до процідженого настою. Об'єм настою довести кип'яченою водою до 200 мл. Застосовувати у теплому вигляді дорослим по $\frac{1}{2}$ склянки 3 рази на добу за 15-20 хв до їди, дітям віком від 14 років – по $\frac{1}{4}$ склянки 2-3 рази на добу за 15-20 хв до їди. Перед застосуванням настій збовтати.

По 2,5 г у фільтр-пакетах: 2 фільтр-пакети помістити у скляний або емальований посуд, залити 200 мл окропу, закрити і настоювати 15 хв. Застосовувати у теплому вигляді дорослим по $\frac{1}{2}$ склянки 3 рази на добу за 15-20 хв до їди, дітям віком від 14 років – по $\frac{1}{4}$ склянки 2-3 рази на добу за 15-20 хв до їди.

По 1,5 г у фільтр-пакетах: 2 фільтр-пакети помістити у скляний або емальований посуд, залити 200 мл окропу, закрити і настоювати 15 хв. Застосовувати у теплому вигляді дорослим по $\frac{1}{2}$ склянки 3 рази на добу за 15-20 хв до їди, дітям віком від 14 років – по $\frac{1}{2}$ склянки 3 рази на добу за 15-20 хв до їди.

Приготовлений настій зберігати при температурі 8-15 °С не більше 2 діб.

Тривалість лікування визначає лікар індивідуально.

Діти. Препарат застосовувати дітям віком від 14 років.

Передозування. При передозуванні виникають сонливість, зменшення частоти серцевих скорочень, зниження артеріального тиску. При виникненні даних симптомів слід припинити прийом препарату, терапія симптоматична.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції (у т.ч. гіперемія, висипання, свербіж, набряк шкіри). При тривалому застосуванні може з'явитися сонливість, зменшення частоти серцевих скорочень.

Термін придатності. 3 роки. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 30 °С у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 50 г або по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г або по 2,5 г у фільтр-пакеті, по 20 фільтр-пакетів у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник/заявник. ПрАТ «Ліктрави», Україна.

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

Україна, 10001, Житомирська обл., м. Житомир, шосе Київське, будинок 21.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Текст
узгоджено
12.07.2016