

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
11.06.2018 № 908

Реєстраційне посвідчення
№ UA 18896/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
ЦМИНУ ПІЩАНОГО КВІТКИ
(**HELICHRYSI ARENARI FLORES**)

Склад:

діюча речовина: цмину піщаного квітки.

Лікарська форма. Квітки.

Основні фізико-хімічні властивості:

цільна сировина: кошики кулясті, поодинокі або по декілька на коротких шерстисто-повстяних квітконосах;

подрібнена сировина: шматочки кошиків, квітколож, стебел, квітконосів, обгортки кошиків, квіток, приквітків та окремі квітки, кошики.

Колір шматочків: блідо-жовтий, лимонно-жовтий, оранжевий, від світло-коричневого до темно-коричневого. Колір квіток жовтий або оранжево-жовтий, колір шматочків квітконосів та стебел світло-сірий або сіро-зелений.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються при захворюваннях печінки та жовчовивідних шляхів. Код АТХ А05А Х.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарати цмину належать до жовчогінних засобів, збільшують жовчовиділення, зменшують концентрацію жовчних кислот і вміст білірубину в жовчі, змінюють співвідношення холестерин/ жовчні кислоти у бік збільшення холатів, посилюють тонус жовчного міхура, стимулюють секреторну функцію шлунка та підшлункової залози, підвищують діурез.

Клінічні характеристики.

Показання.

Як жовчогінний засіб при захворюваннях печінки і жовчного міхура (хронічних холециститах, холецистоангіохолітах, жовчнокам'яній хворобі, хронічних гепатитах, дискінезії жовчовивідних шляхів).

Протипоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість до препарату. Обтураційна жовтяниця, жовчнокам'яна хвороба з наявністю каменів більше 10 мм в діаметрі. Гострі запальні захворювання печінки, жовчного міхура та підшлункової залози.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Невідома.

При необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікаря.

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Немає протипоказань для застосування препарату у період вагітності або годування груддю (після консультації з лікарем).

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

Спосіб застосування та дози.

2 столові ложки неподрібнених або подрібнених квіток помістити в емальований посуд, залити 200 мл гарячої кип'яченої води, закрити кришкою і тримати на киплячій водянй бані 15 хв. Настоявати при кімнатній температурі 45 хв, процідити, залишок віджати до процідженого настою. Об'єм настою довести кип'яченою водою до 200 мл. Дорослим приймати у теплому вигляді по ½ склянки 2–3 рази на добу за 15–20 хв до їди, дітям віком 3–7 років – по 1 десертній ложці, 7–12 років – по 1 столовій ложці, 12–14 років – по 2 столові ложки, від 14 років – по ¼ склянки 2–3 рази на добу за 15–20 хв до їди. Перед застосуванням настій рекомендується збовтати.

Приготовлену водну витяжку зберігати у холодильнику (при температурі 2–8 °С) не більше 2 дб.

Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально.

Діти. Препарат застосовувати дітям віком від 3 років за призначенням лікаря.

Передозування. Повідомлення відсутні.

Побічні реакції. Можливе виникнення алергічних реакцій (у т. ч. висипання, кропив'янка, свербіж, гіперемія та набряк шкіри). При тривалому застосуванні можливі явища холестазу. Підвищення артеріального тиску (при тривалому застосуванні хворим із артеріальною гіпертензією).

При появі будь-яких побічних реакцій слід припинити прийом препарату та звернутися до лікаря.

Термін придатності. 4 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. При температурі не вище 30 °С.

Упаковка. По 25 г та 50 г у пачках із внутрішнім пакетом.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник/заявник. ПрАТ «Ліктрави».

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

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Место узгоджено
26.12.2018 КФУ