

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
18.05.2016 № 453

Реєстраційне посвідчення  
№ УА/5671/01/01

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу  
**ДЕРЕВІЮ ТРАВА**  
**(MILLEFOLII HERBA)**

**Склад:**

діюча речовина: деревію трава (*Millefolii herba*);  
1 пачка містить: деревію трави (*Millefolii herba*) 50 г;  
1 фільтр – пакет містить: деревію трави (*Millefolii herba*) 1,5 г.

**Лікарська форма.** Трава.

**Основні фізико-хімічні властивості:** шматочки листя, стебел, кошиків та їх частини різної форми; сірувато-зеленого кольору з білими, коричневими, фіолетовими та жовтуватими вкрапленнями.

**Фармакотерапевтична група.** Гемостатичні засоби рослинного походження.

Код ATX B02B X.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Біологічно активні речовини трави посилюють згортання крові, чинять протизапальну, бактерицидну, антиалергічну дію, проявляють спазмолітичний ефект щодо гладеньких м'язів кишечнику, сечовивідних і жовчовивідних шляхів.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Легеневі, кишкові, гемороїальні, носові, маткові (при запальних процесах, фіброміомах) кровотечі, гіпоаcidний гастрит, виразкова хвороба шлунка і дванадцяталої кишки, виразкові спастичні коліти, метеоризм, захворювання печінки та жовчовивідних шляхів (гепатити, холецистити, ангіохоліти), захворювання нирок та сечового міхура (цистити, уретрити, гломелуронефрити, піелонефрити) – у складі комплексної терапії.

**Протипоказання.**

Підвищene згортання крові, схильність до тромбоутворення. Гіперчутливість до біологічно активних речовин препарату або до інших рослин родини Айстрових (Складноцвіті).

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

Невідома. У разі необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід проконсультуватися з лікарем.

**Особливості застосування.**

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Протипоказане (підвищує тонус матки).

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

Не встановлена.

**Спосіб застосування та дози.**

1,5 столові ложки трави помістити в емальований посуд, залити 200 мл гарячої кип'яченої води, закрити кришкою і настояти на киплячій водяній бані 15 хв. Охолодити при кімнатній температурі 45 хв, процідити, залишок віджати до процідженого настоя. Об'єм настоя довести кип'яченою водою до 200 мл.

Приймати у теплому вигляді 2-3 рази на добу за 30 хв до їди: дорослим та дітям віком від 14 років – по  $\frac{1}{3}$  -  $\frac{1}{2}$  склянки, дітям віком 12-14 років – по  $\frac{1}{4}$  склянки.

2 фільтр-пакети помістити у скляний або емальований посуд, залити 100 мл окропу, закрити і настояти 15-20 хв. Приймати у теплому вигляді 2-3 рази на добу за 30 хв до їди: дорослим та дітям віком від 14 років – по 100 мл, дітям віком 12-14 років – по 50 мл. Перед застосуванням настоя збовтати.

Приготовлений настоя зберігати при температурі 8-15 °C не більше 2 діб.  
Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально.

**Діти.**

Препарат застосовувати дітям віком від 12 років за призначенням лікаря.

**Передозування.**

Можливі алергічні реакції (гіперемія, висипання), запаморочення, нудота.

**Побічні реакції.**

Алергічні реакції (у т.ч. гіперемія, висипання, свербіж та набряк шкіри). Прияві побічних реакцій слід припинити прийом препарату та звернутися до лікаря.

**Термін придатності.** 3 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом.

**Категорія відпуску.** Без рецепті.

**Виробник/заявник.** ПрАТ «Ліктрави», Україна.

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності/місце знаходження заявника та/або представника заявника.**

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

**Дата останнього перегляду.**

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє та достовірно відомими даними щодо застосування лікарського засобу

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє та достовірно відомими даними щодо застосування лікарського засобу