

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 краплями.

Фармакотерапевтична група. Гемостатичні засоби рослинного походження.

Код АТХ В02В Х.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

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

Клінічні характеристики.

Показання.

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

Протипоказання.

Підвищене 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 настою. Об'єм настою довести кип'яченою водою до 200 мл.

Приймати у теплом 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 теплом 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 настій збовтати.

Приготовлений настій зберігати при температурі 8-15 °С 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). При появі 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 °С 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 рецепта.

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 Київське, будинок 21.

Дата останнього перегляду.

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

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

Молот погруді