

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
03.06.2016 № 520

Реєстраційне посвідчення  
№ UA/5756/01/01

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу  
**ЕВКАЛІПТА ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЯ**  
(EUCALYPTI VIMINALIS FOLIA)

**Склад:**

*діюча речовина:* евкаліпта прутovidного листя (*Eucalypti viminalis folia*);  
1 пачка містить евкаліпта прутovidного листя (*Eucalypti viminalis folia*) 75 г;  
1 фільтр-пакет містить евкаліпта прутovidного листя (*Eucalypti viminalis folia*) 2.5 г.

**Лікарська форма.** Листя.

*Основні фізико-хімічні властивості:* шматочки листя різної форми з домішками бутонів, плодів, шматочків гілочок, від світло-зеленого до сірувато-зеленого, іноді з фіолетовим відтінком і слабким сизуватим нальотом з ароматним запахом.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби для застосування у стоматології. Код АТХ А01А D11.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакокінетика.*

Біологічно активні речовини препарату чинять антисептичну, протизапальну, болезаспокійливу, в'язучу, репаративну і відхаркувальну дію: проявляють бактерицидну та бактеріостатичну активність щодо стрептококів, стафілококів, до дизентерійної та кишкової палички, до гнійних та анаеробних мікроорганізмів; сприяють швидкому загоєнню ран.

**Клінічні характеристики.**

*Показання.*

Захворювання ротової порожнини і верхніх дихальних шляхів (стоматити, гінгівіти, ларингіти, фарингіти, трахеїти), свіжі та інфіковані рани, запальні захворювання жіночих статевих органів.

*Протипоказання.*

Гіперчутливість до біологічно активних речовин препарату. Бронхіальна астма, бронхоспазм, коклюш, несправжній круп.

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

Невідома.

**Особливості застосування.**

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

За призначенням лікаря у тому випадку, коли користь для матері переважає потенційний ризик для плода/дитини.

*Р. Гунт*

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

Не впливає.

**Спосіб застосування та дози.**

2 столові ложки листя 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. Перед застосуванням настій збовтати.

Зовнішньо застосовувати для інгаляцій та полоскання 3-4 рази на добу: дорослим та дітям віком від 12 років – 1 столову ложку настою розвести у 200 мл кип'яченої води; дітям віком 7-12 років – 1 десертну ложку настою розвести у 200 мл кип'яченої води; 3-7 років – 1 чайну ложку настою розвести у 200 мл кип'яченої води.

2 фільтр-пакети помістити у скляний або емальований посуд, залити 200 мл окропу, закрити і настоювати 15 хв. Зовнішньо застосовувати для інгаляцій та полоскання 3-4 рази на добу дорослим та дітям віком від 12 років – 2 столові ложки отриманого настою розвести у 200 мл кип'яченої води; дітям віком 7-12 років – 1 столову ложку отриманого настою розвести у 200 мл кип'яченої води; 3-7 років – 1 десертну ложку отриманого настою розвести у 200 мл кип'яченої води.

У гінекологічній та хірургічній практиці застосовувати у вигляді примочок, промивань і спринцювань.

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

Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально.

**Діти.**

Препарат застосовувати дітям віком від 3 років.

**Передозування.**

При тривалому та частому інгаляційному застосуванні можлива сухість слизових оболонок органів дихання.

**Побічні реакції.**

Алергічні реакції (у т.ч. гіперемія, висипання, свербіж, набряк шкіри, кропив'янка, контактний дерматит). При появі побічних реакцій слід припинити прийом препарату.

**Термін придатності.** 2 роки. Не застосовувати препарат 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 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 2.5 г у фільтр-пакеті № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПрАТ «Ліктрави».

**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 доось та достовірно відомими даними щодо застосування лікарського засобу

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

Лікс погоджено 28.03.16