

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

СОЛЬВЕНЦІЙ

(SOLVENCIMUM)

Склад:

діючі речовини: спиртові гомеопатичні розведення: кальцію фториду D12, сірки D12, плауна булавоподібного D12, барбарису звичайного D6, туї західної D6;

100 г препарату містять спиртових гомеопатичних розведень: кальцію фториду D12 - 1×10^{-6} мг, сірки D12 - 1×10^{-6} мг, плауна булавоподібного D12 - 1×10^{-6} мг, барбарису звичайного D6 - 0,2 мг, туї західної D6 - 0,3 мг;

допоміжна речовина: етанол 18 % (об/об).

Лікарська форма. Розчин оральний.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора рідина від безбарвного до світло-жовтого кольору зі слабким спиртовим запахом.

Фармакотерапевтична група.

Комплексний гомеопатичний засіб.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Звичайний остеохондроз (відкладення солей) – це обмінне захворювання, при якому продукти порушеного обміну речовин (так звані солі або шлаки) відкладаються на поверхні кісток, найчастіше у ділянці суглобів. Препарат цілеспрямовано впливає на обмін речовин, регулюючи та зміцнюючи його. При цьому відкладення солей розсмоктуються. Одночасно препарат усуває супутні симптоми та ускладнення (поліартрит, невралгія, вегетативні порушення).

Клінічні характеристики.

Показання.

У складі комплексної терапії для лікування остеохондрозу.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Можливе приймання гомеопатичних препаратів з іншими лікарськими засобами.

Особливості застосування.

При прийманні гомеопатичних засобів можливе тимчасове загострення симптомів. При прояві такого загострення слід звернутися до лікаря та зробити перерву у прийомі препарату на 7-10 днів.

Слід звернути увагу, що максимальна добова доза препарату містить близько 0,16 г етанолу.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не рекомендується у зв'язку з наявністю етанолу.

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

Препарат не впливає на здатність керувати транспортними засобами і обслуговувати інші механізми.

Спосіб застосування та дози.

Препарат застосовувати по 8-10 крапель 1 раз на день; 4 дні приймати, потім перерва на 3 дні, ця схема лікування надалі повторюється; як правило, курс лікування триває не менше 1,5-2 місяців. Препарат розчиняти у воді (приблизно чверть склянки) і пити маленькими ковтками, якнайдовше затримуючи у роті. Їжа послаблює дію препарату, тому його слід приймати щонайменше за півгодини до прийому їжі або щонайменше через півгодини після їди. У тяжких випадках лікування триває 1-2 роки. Первинна дія помітна набагато раніше, зазвичай на 2-3-му тижні прийому препарату. При прийомі іноді можливе так зване первинне погіршення чи реакція - тимчасове посилення наявних симптомів захворювання. Така реакція - сприятливе явище, що свідчить про активний перебіг лікувальних процесів. При першій її появі необхідно зробити перерву у прийомі препарату на 7-10 днів.

Діти.

Препарат дітям не застосовувати.

Передозування.

Інформації щодо випадків передозування немає.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції.

Термін придатності.

3 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °С в оригінальній упаковці у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 25 мл у флаконах. 1 флакон у пачці з картону.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ПрАТ «Біолік».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 24321, Вінницька обл., м. Ладижин, вул. Незалежності, 131, Ш.

Заявник.

ТОВ «Українська фармацевтична компанія».

Місцезнаходження заявника.

Україна, 02660, м. Київ, вул. Старосільська, 1 У.