

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони

здоров'я України

16.12.2020 № 2931

Реєстраційне посвідчення

№ **UA/4268/01/01**

ЗМІНИ ВНЕСЕНО

Наказ Міністерства охорони

здоров'я України

_____ № _____

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ГРИП-ХЕЕЛЬ ІН'ЄКЦІЇ

(GRIPP-HEEL® INJECTIONS)

Склад:

діючі речовини: 1,1 мл розчину містять: Aconitum napellus D3 – 4,4 мг, Bryonia D3 – 2,2 мг, Eupatorium perfoliatum D2 – 1,1 мг, Lachesis D11 – 2,2 мг, Phosphorus D4 – 1,1 мг;

допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий безбарвний розчин без запаху.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Препарат дезінтоксикаційної, протизапальної, імунокоригуючої дії. Дія препарату базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, що входять до складу препарату.

Клінічні характеристики.

Показання.

У комплексному лікуванні грипу, парагрипу та гострих респіраторних вірусних інфекцій.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

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

Особливості застосування.

Якщо симптоми не зникають або стан пацієнта погіршується, необхідно проконсультуватися з лікарем.

На початку лікування препаратом можливе короточасне загострення наявних симптомів захворювання (первинна реакція). Така реакція є тимчасовою. Якщо симптоми не зникають і спостерігається погіршення стану, застосування лікарського засобу слід припинити та звернутися до лікаря за консультацією.

Цей лікарський засіб містить менше 1 ммоль (23 мг)/дозу натрію, тобто практично вільний від натрію.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності або годування груддю необхідно проконсультуватися з лікарем щодо доцільності застосування препарату.

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

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 6 років – 1 ампула по 1,1 мл. Застосовувати у вигляді

внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних і внутрішньовенних ін'єкцій, а також ін'єкцій в акупунктурні точки 1-3 рази на тиждень. При гострих захворюваннях – щоденно, протягом 3-5 діб.

Курс лікування – 5-10 діб.

Інструкція для відкриття скляного флакону (ампули):

Відкривати обережно. Дотримуйтесь інструкції щодо відкриття.

Розрізати скляну ампулу не обов'язково. Тримайте ампулу верхньою частиною до гори під нахилом; рідину, яка знаходиться у верхній частині ампули, струсіть вниз. Відламайте верхню частину ампули де знаходиться кольорова позначка. Рештки розчину вилити.

Діти. Препарат рекомендований для застосовування дітям віком від 6 років.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції.

У поодиноких випадках можуть виникати алергічні реакції, включаючи з боку шкіри, зміни в місці введення.

Термін придатності. 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня вказаного місяця.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Несумісність. Препарат не слід змішувати з іншими лікарськими засобами в одній ємності, окрім препаратів виробника «Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ» (Biologische Heilmittel Heel GmbH).

Упаковка. 5 (5×1), 10 (5×2) або 100 (5×20) ампул по 1,1 мл у картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник.

Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ /

Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина /

Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.