

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

реструкта про ін'єкціоне с

(RESTRUCTA[®] PRO INJECTIONE S)

Склад:

діючі речовини: 2,0 мл розчину містять: Acidum silicicum D8 – 83 мг, Berberis vulgaris D4 – 143 мг, Bryonia D4 – 143 мг, Calcium hypophosphorosum D3 – 83 мг, Cinchona pubescens D4 – 83 мг, Coffeinum monohydricum D4 – 83 мг, Colchicum autumnale D4 – 143 мг, Convallaria majalis D4 – 83 мг, Echinacea D4 – 83 мг, Ferrum phosphoricum D10 – 83 мг, Formica rufa D10 – 83 мг, Formica rufa D4 – 83 мг, Formica rufa D6 – 83 мг, Lithium chloratum D3 – 83 мг, Rhus toxicodendron D4 – 146 мг, Salix alba D4 – 143 мг, Smilax D4 – 143 мг, Solidago virgaurea D3 – 83 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 метаболічної, протизапальної, знеболювальної, протиревматичної, діуретичної, антисептичної дії. Дія лікарського засобу базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, що входять до його складу.

Клінічні характеристики.

Показання. У складі комплексного лікування сечокислого діатезу, подагри, сечокам'яного діатезу, порушень пуринового обміну, артритів.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Ревматизм, новоутворення.

Період вагітності та годування груддю.

Дитячий вік до 12 років.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Про випадки взаємодії не повідомлялося, і вони не передбачаються завдяки гомеопатичним розведенням, що містяться у препараті.

Унаслідок імуностимулюючої дії ехінацея може зменшувати ефективність препаратів, які чинять імунодепресивну дію. Необхідно повідомити лікаря про всі препарати, що застосовувалися останнім часом, навіть якщо вони відпускаються без рецепта.

Особливості застосування.

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

Не рекомендується застосовувати хворим з туберкульозом, саркоїдозом, захворюваннями системи крові (лейкози, лейкомії), аутоімунними захворюваннями, імунодефіцитом.

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

На початку лікування лікарським засобом можливе короткочасне загострення наявних симптомів захворювання (первинна реакція). Така реакція зазвичай є тимчасовою. Якщо симптоми не зникають, застосування препарату слід припинити та звернутися за консультацією до лікаря

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не застосовувати у період вагітності або годування груддю.

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

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 1 ампула по 2,0 мл. Застосовувати разову дозу у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних ін'єкцій – 1-3 рази на тиждень.

Курс лікування – 4-6 тижнів.

Інструкція для відкриття скляного флакона (ампули)

Відкривати обережно. Дотримуйтесь цієї інструкції.



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

Невикористаний залишок розчину вилити.

Діти. Лікарський засіб рекомендований для дітей віком від 12 років.

Передозування. Можливе посилення побічних реакцій; при застосуванні високих доз препарату можливе виникнення нудоти, блювання, діареї, безсоння, підвищеного збудження.

Побічні реакції. У поодиноких випадках можуть виникати тимчасові алергічні реакції, зміни у місці введення, нудота, блювання, діарея, біль у животі. При застосуванні препаратів, що містять ехінацею, спостерігалися висипання на шкірі, свербіж, кропив'янка, збудження, порушення сну.

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 у недоступному для дітей місці!

Несумісність. Невідома. Лікарський засіб не слід змішувати з іншими препаратами в одній ємності, окрім препаратів виробника «Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ» (Biologische Heilmittel Heel GmbH).

Упаковка. 5 (5×1), 10 (5×2) або 50 (5×10) ампул по 2,0 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.