

## ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

реструкта про ін'єкціоне с

**(RESTRUCTA<sup>â</sup> 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 сечокислового 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, лейкемії), аутоіммунними 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.