

МИНЗДРАВ РОССИИ Р N000167/01-100714 СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

Эхинацея-ГаленоФарм®

наименование лекарственного средства

Настойка

лекарственная форма, дозировка

ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга», Россия

наименование фирмы-производителя, страна

Изменение № 3

Дата внесения Изменения «__» 100714 20__ г.

Старая редакция	Новая редакция
	Внимательно прочитайте эту инструкцию перед тем, как начать прием этого лекарства. Это лекарство отпускается без рецепта. Для достижения оптимальных результатов его следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции. Сохраните инструкцию, она может потребоваться вновь. Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу. Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось.

Старая редакция	Новая редакция
ИНСТУКЦИЯ по медицинскому применению препарата Эхинацея-ГаленоФарм Торговое название препарата: Эхинацея-ГаленоФарм Противопоказания: Гиперчувствительность к сложноцветным растениям, аутоиммунные заболевания, туберкулез, лейкоз, детский возраст до 12 лет, беременность, период лактации.	ИНСТРУКЦИЯ по применению лекарственного препарата для медицинского применения Эхинацея-ГаленоФарм® Торговое название: Эхинацея-ГаленоФарм® Противопоказания: Гиперчувствительность к Эхинацее пурпурной и другим растениям семейства сложноцветных (ромашка, арника, маргаритка, бархатцы и др.), аутоиммунные заболевания, туберкулез, лейкоз, системные заболевания соединительной ткани, атеросклероз, рассеянный склероз, синдром приобретённого иммунного дефицита (СПИД), ВИЧ-инфекция, <i>детский возраст до 12 лет</i>, беременность и период грудного вскармливания. С осторожностью: Хронические заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма, заболевания головного мозга. Если у Вас одно из перечисленных заболеваний, перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом.

Старая редакция	Новая редакция
Побочные действия: Аллергические реакции (гиперемия, отек лица, одышка, снижение АД). С осторожностью: Хронические заболевания печени, алкоголизм.	Применение при беременности и в период грудного вскармливания: Препарат противопоказан при беременности и в период грудного вскармливания. Побочное действие: <i>Аллергические реакции:</i> сыпь, крапивница, синдром Стивенса-Джонсона, ангионевротический отек кожи, отек Квинке, бронхоспазм с обструкцией, астма и анафилактический шок. <i>Со стороны сердечно-сосудистой системы:</i> снижение артериального давления. <i>Со стороны нервной системы:</i> головокружение; при применении препарата в высоких дозах возможны бессонница, повышенная возбудимость. <i>Со стороны желудочно-кишечного тракта:</i> при применении препарата в высоких дозах возможны тошнота, рвота, диарея. Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции,

Старая редакция	Новая редакция
Взаимодействие с другими средствами: Возможно уменьшение эффективности препаратов, оказывающих иммунодепрессивное действие. Особые указания: Больным с хроническими заболева-	<i>сообщите об этом врачу.</i> Передозировка: При превышении рекомендуемых доз или длительном применении настойки возможно усиление дозозависимых побочных эффектов. В случае появления симптомов передозировки следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу для принятия немедленных мер симптоматической и поддерживающей терапии (в соответствии с клиническим состоянием больного). Взаимодействие с другими лекарственными средствами: Возможно уменьшение эффективности препаратов, оказывающих иммунодепрессивное действие. Не следует применять препарат в течение трех суток после окончания курса лечения производными цефалоспоринов (цефамандол, цефотетан, цефменоксим, цефоперазон, моксалатам). Особые указания: С целью профилактики не следует ис-

Старая редакция	Новая редакция
ниями печени и пациентам, страдающим алкоголизмом и получающим курс лечения, следует помнить, что препарат содержит 40 об. % алкоголя. Количество принимаемого за один раз алкоголя соответствует приему примерно одной столовой ложки вина. В случае длительного хранения раствор может стать мутным, появляется осадок, состоящий из активных полисахаридов (перед употреблением флакон необходимо несколько раз встряхнуть). Помутнение и хлопьевидные образования раствора не влияют на эффективность.	пользовать препарат более 10 дней. При лечебном применении курс лечения препаратом составляет 2-3 недели. Если на фоне лечения препаратом в течение 10 дней сохраняются симптомы заболевания, следует обратиться к врачу. При применении препарата более 8 недель (без перерыва) возможно развитие лейкопении. У больных атопическим дерматитом существует повышенных риск анафилактических реакций. Пациенты с атопическим дерматитом перед применением препарата должны проконсультироваться с врачом. Больным с хроническими заболеваниями печени и пациентам, страдающим алкоголизмом и получающим курс лечения, следует помнить, что препарат содержит 40 % этиловый спирт. Содержание абсолютного этилового спирта при приеме препарата внутрь составляет в максимальной разовой дозе – 0,38 г, в максимальной суточной дозе – 1,14 г. В случае помутнения или появления осадка флакон необходимо взбалтывать. Возможное помутнение или осадок не

Старая редакция	Новая редакция
Форма выпуска По 25, 50, 100 мл во флаконы темного стекла, по 100 мл в банки темного стекла, помещенные вместе с инструкцией по применению в картонную пачку.	вливают на качество препарата. Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами: При управлении транспортными средствами и занятиями другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций, необходимо соблюдать осторожность, так как препарат содержит этиловый спирт и может вызывать головокружение, а в больших дозах повышенную возбудимость. Если пациент испытывает указанные выше нежелательные ощущения, следует воздержаться от вождения автомашины или управления механизмами.
	Форма выпуска: Настойка. По 25, 50, 100 мл во флаконы темного стекла или во флаконы стеклянные из коричневого стекла для упаковки медицинских препаратов. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Старая редакция	Новая редакция
Условия хранения: В защищенном от света месте при температуре от 12 °С до 15 °С. В недоступном для детей месте.	Условия хранения: В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. В недоступном для детей месте.
Условия отпуска из аптек: Без рецепта.	Условия отпуска: Отпускают без рецепта.
Производитель/Организация, принимающая претензии: ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга» Россия, 193144, Санкт-Петербург, ул. Моисеенко 24-а, тел/факс: (812) 271 4434.	Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение/ Производитель/ Организация, принимающая претензии: ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга» Россия, 191144, Санкт-Петербург, ул. Моисеенко, д. 24-а, тел/факс: (812) 271 4434. www.galenopharm.ru

Генеральный директор
ОАО «Фармацевтическая
фабрика Санкт-Петербурга»



Т.А. Балаев

20 14 г.