

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению препарата
Эхинацин® Ликвидум

Регистрационный номер: П N011715/01 от 13.08.2007

Торговое название препарата: Эхинацин® Ликвидум

Лекарственная форма: раствор для приема внутрь

Состав:

на 100 г раствора:

Активное вещество: эхинацеи пурпурной травы сок (1,7-2,5:1) – 80 г.

Вспомогательные вещества: этанол 96% - 18,1 г, вода – 1,9 г.

Описание:

Прозрачная или от легкой до умеренной мутности жидкость светло-коричневого цвета, с характерным запахом. При хранении допускается образование незначительного хлопьевидного осадка.

Фармакотерапевтическая группа:

Иммуностимулирующее средство растительного происхождения

Код АТХ: L03AX

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Препарат оказывает иммуностимулирующее и противовоспалительное действие. Повышает фагоцитарную активность нейтрофилов и макрофагов; стимулирует продукцию интерлейкина-1; индуцирует трансформацию В-лимфоцитов в плазматические клетки; усиливает функцию Т-хелперов; стимулирует костномозговое кроветворение, в результате чего увеличивается количество лейкоцитов и клеток ретикуло-эндотелиальной системы.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Профилактика острых респираторных вирусных заболеваний. Комплексная терапия острых и хронических рецидивирующих инфекционных заболеваний верхних дыхательных путей и мочевыводящих путей; вторичных иммунодефицитных состояний различной этиологии (инфекции, радиация, химиотерапия).

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Гиперчувствительность к компонентам препарата (в т.ч. к растениям семейства сложноцветных), системные и аутоиммунные заболевания (туберкулез, лейкоз, рассеянный склероз, СПИД и ВИЧ-инфекция, системная красная волчанка, онкологические заболевания), детский возраст до 4 лет, беременность, период лактации.

С ОСТОРОЖНОСТЬЮ

С осторожностью назначают при заболеваниях печени и/или почек, заболеваниях головного мозга, черепно-мозговой травме, компенсированном сахарном диабете (т.к.

лекарственная форма содержит сахарозу), а также в I триместре беременности и в период кормления грудью. Во II и III триместрах беременности лечение препаратом проводят под врачебным контролем.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Применять внутрь, разбавляя или запивая достаточным количеством жидкости.

Дети от 4 до 6 лет - по 1,25 мл 3 раза в день.

Дети от 6 до 12 лет - по 2,0 мл 3 раза в день.

Взрослые и дети старше 12 лет – по 2,5 мл 3 раза в день.

Курс лечения не должен превышать 2-х недель.

Для определения целесообразности последующих курсов лечения необходима консультация врача.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

В очень редких случаях могут развиваться аллергические реакции (гипертермия, отек лица, одышка), головокружение, понижение артериального давления.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Симптомы (при приеме больших доз раствора для приема внутрь): тошнота, рвота, диарея, бессонница, повышенная возбудимость нервной системы. Лечение: симптоматическое.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ

Возможно применение одновременно с антибиотиками и другими противомикробными лекарственными средствами.

Спирт, входящий в состав, может влиять на эффективность других лекарственных препаратов (в частности, снижать активность иммунодепрессантов, изменять эффект производных цефалоспоринов и этанолсодержащих напитков).

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

Препарат содержит около 22% алкоголя. Группу риска составляют больные с эпилепсией, алкоголизмом, с нарушением функций печени, заболеваниями, повреждениями головного мозга, с черепно-мозговой травмой.

При приеме препарата с производными цефалоспоринов или этанолсодержащими напитками возможно возникновение тошноты, потливости, головной боли, ощущения учащенного сердцебиения.

Следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами или занятии другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Перед употреблением флакон необходимо встряхнуть.

ФОРМА ВЫПУСКА

Раствор для приема внутрь по 50 и 100 мл во флакон-капельницу из темного стекла (гидролитический класс 3), капельница из полиэтилена, с завинчивающейся крышкой из полипропилена.

Каждую флакон – капельницу в комплекте с мерным стаканчиком из полистирола (с делениями 1,25, 2,0 и 2,5 мл) и инструкцией по применению помещают в картонную коробку.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

Срок хранения после вскрытия 12 недель.

Хранить в недоступном для детей месте.

СРОК ГОДНОСТИ

5 лет.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения:

МЕДА Фарма Гмбх и Ко.КГ,

Германия

Производитель:

МАДАУС ГмбХ

51101 Кёльн, Германия

Претензии потребителей по качеству препарата принимает:

ООО «Майлан Фарма»,

109028, г. Москва, Серебряническая наб., д. 29, этаж 9

Тел.: +7 (495) 660-53-03,

Факс: +7 (495) 660-53-06