

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
29.11.2017 № 1495
Реєстраційне посвідчення
№ 47/2243/01/19

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
ГЛОДУ НАСТОЙКА

Склад:

діюча речовина: настойка плодів глоду (*Crataegi fructus*) (1:10) (екстрагент – етанол 70 %);
1 флакон містить настойки плодів глоду (*Crataegi fructus*) (1:10) (екстрагент – етанол 70 %)
25 мл або 100 мл;
допоміжні речовини, крім екстрагенту, відсутні.

Лікарська форма. Настойка.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина червонувато-коричневого кольору. У процесі зберігання можливе випадання осаду.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються у кардіології.

Код АТХ С01Е В04.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Біологічно активні речовини, що містяться у плодах глоду (флавоноїди, холін, ацетилхолін, дубильні речовини, фітостерини, тритерпенові кислоти) посилюють кровообіг у коронарних судинах та судинах головного мозку, підвищують чутливість міокарда до серцевих глікозидів і зменшують його збудливість, що призводить до певного посилення скорочень серцевого м'яза.

Фармакокінетика. Препарат добре всмоктується при застосуванні внутрішньо. Ефект настає через 30 хв – 1 годину.

Клінічні характеристики.

Показання.

Функціональні розлади діяльності серцево-судинної системи (нейроциркуляторні дистонії), а також як допоміжний лікарський засіб при легких формах порушень серцевого ритму (миготлива аритмія, пароксизмальна тахікардія).

Протипоказання.

Індивідуальна непереносимість компонентів препарату. Виражена артеріальна гіпотензія і брадикардія.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Препарат може посилювати дію серцевих глікозидів, снодійних, седативних, гіпотензивних засобів. Прийом із солями алкалоїдів не рекомендується у зв'язку з можливістю утворення негативних комплексів. Не слід застосовувати препарат разом із цизапридом.

Особливості застосування.

Препарат не рекомендується застосовувати під час їди, щоб уникнути взаємодії з компонентами їжі.



Застосування у період вагітності або годування груддю.

Оскільки до складу препарату входить етанол, настойку не рекомендується застосовувати жінкам у період вагітності або годування груддю.

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

Слід утримуватись від керування автотранспортом або роботи з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Приймати внутрішньо до їди.

Дорослим рекомендується приймати по 20 крапель настойки, дітям віком від 12 років – із розрахунку 1 крапля на 1 рік життя 3 рази на день до досягнення стабільного лікувального ефекту (нормалізація артеріального тиску, зменшення серцебиття).

Діти.

Оскільки до складу препарату входить етанол, настойку не рекомендується застосовувати дітям віком до 12 років.

Передозування.

При значному перевищенні дози можливе виникнення сонливості, брадикардія, зниження артеріального тиску, які вимагають припинення прийому препарату і проведення симптоматичної терапії.

Побічні реакції.

Рідко спостерігаються сонливість, значне уповільнення серцевого тиску, алергічні реакції (у т. ч. гіперемія, висипання, свербіж, набряк шкіри).

Термін придатності. 4 роки.

Умови зберігання.

Зберігати у захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 25 мл у флаконах-крапельницях без пачки або у пачках, по 100 мл у флаконах скляних без пачки або у пачках.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник/заявник.

ТОВ «Тернофарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

ТОВ «Тернофарм»

Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4.

Дата останнього перегляду

Степанчук

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Ів

Текст узгоджено

17.08.2014 р.

