

## **ЗАТВЕРДЖЕНО**

Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
№ 760 від 04.07.2017  
Ресстраційне посвідчення  
№ UA/7333/01/01

## **ЗМІНИ ВНЕСЕНО**

Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
№ 942 від 16.05.2018  
№ 1040 від 05.05.2020  
№ 485 від 16.03.2021

## **ІНСТРУКЦІЯ**

**для медичного застосування лікарського засобу**

### **АРАЛІЇ НАСТОЙКА (TINCTURA ARALIAE)**

#### **Склад:**

*діюча речовина:* настойка коренів аралії (Radices Araliae) (1:5) (екстрагент – етанол 70 %);  
1 флакон містить настойки коренів аралії (Radices Araliae) (1:5) (екстрагент – етанол 70 %)  
25 мл або 50 мл.

#### **Лікарська форма.** Настойка.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора рідина жовтого кольору із пряним смаком та своєрідним запахом. Допускається утворення осаду при зберіганні.

**Фармакотерапевтична група.** Тонізуючі засоби. Код АТХ А13А.

#### **Фармакологічні властивості.**

##### *Фармакодинаміка.*

Препарати із коренів аралії виявляють стимулюючий вплив на центральну нервову систему, гонадотропний і деякий кардіотонічний ефекти.

#### **Клінічні характеристики.**

**Показання.** Астеноневротичні стани, астенії, фізична та розумова перевтома, імпотенція, гіпотонія – у складі комплексної терапії.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до компонентів препарату. Підвищена збудливість, безсоння, артеріальна гіпертензія, епілепсія.

#### **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Невідома.

#### **Особливості застосування.**

Не рекомендується приймати препарат у другій половині дня.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Оскільки до складу препарату входить етанол, настойку не рекомендується приймати внутрішньо жінкам у періоди вагітності або годування груддю.

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

При прийомі настойки слід утримуватися від керування автотранспортними засобами або роботи з потенційно небезпечними механізмами.

**Спосіб застосування та дози.**

Препарат приймають внутрішньо по 30–40 крапель до прийому їжі 2–3 рази на добу. Тривалість лікування визначає лікар індивідуально, залежно від перебігу захворювання та індивідуальної чутливості до препарату.

**Діти.**

Оскільки досвід застосування препарату дітям відсутній, його не рекомендується призначати цій віковій категорії пацієнтів.

**Передозування.**

При тривалому та безконтрольному застосуванні препарату можливе безсоння, підвищення артеріального тиску. Лікування симптоматичне.

**Побічні реакції.**

Безсоння, підвищення артеріального тиску. В окремих випадках можуть спостерігатися алергічні реакції, включаючи кропив'янку, свербіж.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці. У процесі зберігання можливе випадання осаду.

**Упаковка.**

По 25 мл або по 50 мл у флаконах, укупорених пробками-крапельницями і кришками, або по 50 мл у флаконах, укупорених пробками і кришками. По 1 флакону в пачці або без пачки.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**  
69063, Україна, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

**Заявник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

**Місцезнаходження заявника.**

69063, Україна, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

**Дата останнього перегляду.** 16.03.2021.