

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
25.07.2017 № 846
Реєстраційне посвідчення
№ UA/2264/02/01
ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
№ 817 від 27.04.2018

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ПОЛИНУ НАСТОЙКА
(TINCTURA ABSINTHII)

Склад:

діюча речовина: настойка трави полину (*Absinthii herba*) (1 : 5) (екстрагент — етанол 70 %);
1 флакон містить настойки трави полину (*Absinthii herba*) (1 : 5) (екстрагент — етанол 70 %)
— 25 мл.

Лікарська форма. Настойка.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора рідина бурувато-зеленого кольору, з характерним запахом, з гірким смаком. Суміш препарату з водою (2 : 1) дає каламутний розчин. Допускається утворення осаду при зберіганні.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що підвищують апетит. Код ATХ A15.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Полину настойка містить гіркоти. Механізм дії препарату обумовлений подразненням чутливих нервових закінчень — смакових рецепторів слизових оболонок порожнини рота, язика, що рефлекторним шляхом спричиняє посилення секреції шлункового соку, підвищення апетиту, покращення процесу травлення.

Фармакокінетика. Не вивчалась.

Клінічні характеристики.

Показання. Гіпоацидні та анацидні гастрити, анорексія — у складі комплексної терапії.

Протипоказання. Підвищена чутливість до компонентів препарату. Підвищена шлункова секреція, виразкова хвороба шлунка і дванадцятипалої кишki, рефлюкс-езофагіт, жовчнокам'яна хвороба, епілепсія. Наявність в анамнезі кровотеч із органів малого таза; анемія.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не виявлена.

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не слід застосовувати у період вагітності або годування груддю.

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

Оскільки до складу препарату входить етанол, він може впливати на здатність керувати автотранспортними засобами або працювати з потенційно небезпечними механізмами, тому на період лікування препаратом слід утриматися від роботи з потенційно небезпечними механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Полину настойку дорослим та дітям віком від 12 років приймати по 15—20 крапель 3 рази

на добу за 15—30 хвилин до їди. Тривалість курсу лікування визначається лікарем індивідуально та залежить від тяжкості захворювання, характеру супутньої терапії, досягнутого ефекту.

Діти.

Не слід застосовувати дітям віком до 12 років. Дітям віком від 12 років препарат застосовують за призначенням лікаря.

Передозування.

Застосування у підвищених дозах, особливо тривале, може привести до отруєння — розвитку судом, галюцинацій, втрати свідомості.

При тривалому застосуванні можливі атонічні запори.

Лікування. Симптоматичне.

Побічні реакції.

Тривале застосування полину настойки може спричинити так звану полинну епілепсію. Нудота, блювання, можливі реакції підвищеної чутливості (у т. ч. гіперемія, висипання, свербіж). При виникненні будь-яких небажаних реакцій слід припинити застосування препарату та обов'язково звернутися до лікаря.

Термін придатності. 5 років.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці. При зберіганні допускається утворення осаду.

Упаковка.

По 25 мл у флаконах. По 1 флакону у пачці або флакон 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. 27.04.2018 р.