

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
25.07 2017 № 846  
Реєстраційне посвідчення  
№ UA/6010/01/0

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**ЕУФОРБІУМ КОМПОЗИТУМ НАЗЕНТРОПФЕН С**  
(EUPHORBIUM COMPOSITUM® NASENTROPFEN S)

**Склад:** діючі речовини: 100 г препарату містять: Argentum nitricum D10 – 1 г, Euphorbium D4 – 1 г, Hepar sulfuris D10 – 1 г, Hydrargyrum biiodatum D8 – 1 г, Luffa operculata D2 – 1 г, Mucosa nasalis suis D8 – 1 г, Pulsatilla pratensis D2 – 1 г, Sinusitis Nosode D13 – 1 г;  
допоміжні речовини: бензалконію хлориду розчин, натрію гідрофосфат дигідрат, натрію хлорид, натрію дигідрофосфат дигідрат, вода очищена.

**Лікарська форма.** Спрей назальний.

**Основні фізико-хімічні властивості:** від прозорого до злегка опалесцентного, від безбарвного до злегка світло-жовтого кольору розчин, запах нейтральний.

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Препарат чинить протинабрякову, протизапальну, протівірусну, імунокоригуючу та протиалергічну дію, що базуються на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, що входять до складу препарату.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Риніти різного походження (вірусні, бактеріальні, алергічні) та видів (вазомоторні, сухі, гіперпластичні та атрофічні). Гострий та хронічний синусит. Озена (як додатковий засіб).

**Протипоказання.**

Гіперчутливість до бензалконію хлориду та до інших компонентів препарату.

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

Препарат сумісний з іншими лікарськими засобами.

**Особливості застосування.**

У перші кілька днів застосування препарату інколи можливе короткочасне збільшення секреції з носа, що є доброю ознакою і не потребує припинення лікування.

При утримуванні симптомів або погіршенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Через недостатність належного задокументованого досвіду питання щодо доцільності застосування препарату у період вагітності або годування груддю вирішує лікар індивідуально з урахуванням співвідношення користь-ризик.



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

**Спосіб застосування та дози.**

Разова доза: дорослим і дітям віком від 6 років – 1-2 вприскування у кожен ніздрю 3-5 разів на добу; дітям віком від 2 років до 6 років – 1 вприскування 3-4 рази на добу.

Курс лікування: 2-6 тижнів.

**Діти.** Препарат рекомендований для застосування дітям віком від 2 років (за призначенням лікаря).

**Передозування.** Не відзначалося.

**Побічні реакції.** Можливий розвиток алергічних реакцій у випадку підвищеної чутливості до компонентів препарату.

У дуже рідкісних випадках після застосування препарату може спостерігатися подразнення слизової оболонки носа з відчуттям печіння та гіперсекрецією. У таких випадках застосування лікарського засобу слід припинити.

У дуже рідкісних випадках у пацієнтів зі схильністю до бронхіальної астми прийом препарату може спричинити бронхоспазм через наявність у складі препарату бензалконію хлориду.

**Термін придатності.** 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці!

**Упаковка.** Розпилювач на 20 мл у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ/  
Biologische Heilmittel Heel GmbH.

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина/  
Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

**Дата останнього перегляду.**

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Текст погоджено  
Снівак В.В. СЛВ 28.04.2017

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє