

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
 здоров'я України
04.07.2007 № 761
Реєстраційне посвідчення
№ СУ 6662 / 01/07

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ВІБУРКОЛ
(VIBURCOL®)

Склад:

діючі речовини: 1 супозиторій 1,1 г містить: Atropa bella-donna D2 – 1,1 мг, Calcium carbonicum Hahnemanni D8 – 4,4 мг, Matricaria recutita D1 – 1,1 мг, Plantago major D3 – 1,1 мг, Pulsatilla pratensis D2 – 2,2 мг, Solanum dulcamara D4 – 1,1 мг;
допоміжна речовина: твердий жир.

Лікарська форма. Супозиторії.

Основні фізико-хімічні властивості: супозиторії торпедоподібної форми, з гладкою поверхнею, від білого до жовто-білого кольору (колір слонової кістки), зі слабким характерним (не згірклім) запахом. Під час зберігання допускається утворення білого жирового нальоту на поверхні супозиторія.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Препарат протизапальної, знеболювальної, седативної, дезінтоксикаційної, спазмолітичної дії, яка базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного і мінерального походження, що входять до складу препарату.

Клінічні характеристики.

Показання.

Запальні процеси різної локалізації: ЛОР-органів, статевих органів у жінок; інфекційні захворювання (ГРВІ, гострі захворювання верхніх дихальних шляхів, інфекційно-запальні процеси внутрішніх органів), нервове збудження, стан судомної готовності.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату, до ромашки лікарської або до інших рослин родини складноцвітих.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Препарат сумісний з іншими лікарськими засобами.

Особливості застосування.

При утримуванні симптомів або погіршенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Питання щодо доцільності застосування препарату вагітним та жінкам, які годують груддю, вирішує лікар індивідуально з урахуванням користі/ризику.

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

Спосіб застосування та дози.

Препарат застосовувати ректально.

Рекомендована доза для дорослих та дітей віком від 6 місяців при гострих станах – по 1 супозиторію 3-5 разів на добу; при поліпшенні стану – 2-3 рази на добу.

Для новонароджених дітей (з першого дня життя) до 6 місяців – 1 супозиторій, двічі на добу. Тривалість лікування та частоту застосування визначає лікар залежно від характеру та перебігу захворювання. Зазвичай курс лікування становить 3-14 днів.

Діти. Препарат рекомендований для застосування дітям від народження.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції. У дуже поодиноких випадках можливі алергічні реакції, включаючи шкірні висипання, свербіж.

Термін придатності. 3 роки.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

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

Упаковка. По 12 (6 x 2) супозиторіїв у блістері з полівінілхлоридної/поліетиленової плівки, у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

Біологіше Хайліміттель Хеель ГмбХ/
Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

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

Дата останнього перегляду.

*також посушено
співає В.В. СВІТЛЯНЕНКО
22.05.2017*

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє