

## ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

### 1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Лимфомиозот, капли для приема внутрь гомеопатические

### 2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Активные компоненты: *Myosotis arvensis*, *Veronica officinalis* (*Veronica*), *Teucrium scorodonia*, *Pinus sylvestris* (*Pinus silvestris*), *Gentiana lutea*, *Equisetum hyemale* (*Equisetum hiemale*), *Sarsaparilla* (*Smilax*), *Scrophularia nodosa*, *Juglans regia* (*Juglans*), *Calcium phosphoricum*, *Natrium sulfuricum*, *Fumaria officinalis*, *Levothyroxinum*, *Araneus diadematus* (*Aranea diadema*), *Geranium robertianum*, *Nasturtium officinale* (*Nasturtium aquaticum*), *Ferrum jodatum* (*Ferrum iodatum*).

100 г препарата содержат: 5 г D3 *Myosotis arvensis* (миозотис арвенсис), 5 г D3 *Veronica officinalis* (*Veronica*) (вероника официналис (вероника)), 5 г D3 *Teucrium scorodonia* (теукриум скородония), 5 г D4 *Pinus sylvestris* (*Pinus silvestris*) (пинус сильвестрис (пинус сильвестрис)), 5 г D5 *Gentiana lutea* (гентиана лутеа), 5 г D4 *Equisetum hyemale* (*Equisetum hiemale*) (эквизетум хиемале), 5 г D6 *Sarsaparilla* (*Smilax*) (сарсапарилла (смилакс)), 5 г D3 *Scrophularia nodosa* (скрофулярия нодоза), 5 г D3 *Juglans regia* (*Juglans*) (югланс regia (югланс)), 5 г D12 *Calcium phosphoricum* (кальциум фосфорикум), 5 г D4 *Natrium sulfuricum* (натриум сульфурикум), 5 г D4 *Fumaria officinalis* (фумария официналис), 5 г D12 *Levothyroxinum* (левотироксинум), 5 г D6 *Araneus diadematus* (*Aranea diadema*) (аранеус диадематус (аранеа диадема)), 10 г D4 *Geranium robertianum* (гераниум робертианум), 10 г D4 *Nasturtium officinale* (*Nasturtium aquaticum*) (настурциум официнале (настурциум акватикум)), 10 г D12 *Ferrum jodatum* (*Ferrum iodatum*) (феррум йодатум (феррум иодатум)).

Вспомогательные вещества, наличие которых необходимо учитывать в составе лекарственного препарата: этанол (спирт этиловый) около 35,0 % (объемных) (см. раздел 4.4).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Капли для приема внутрь гомеопатические.

Прозрачная, от слабо светло-желтого до светло-желтого цвета жидкость, с запахом этанола.

## 4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

### 4.1. Показания к применению

Улучшение естественного лимфодренажа и уменьшение застоя лимфы, в том числе связанного с хроническим тонзиллитом и лимфаденитом неспецифической этиологии в комплексной терапии.

Препарат показан к применению у взрослых и детей старше 12 лет.

### 4.2. Режим дозирования и способ применения

#### Режим дозирования

Рекомендуемая доза препарата у взрослых - по 15-20 капель 3 раза в день.

Длительность курса лечения составляет 8-12 дней. Увеличение продолжительности и проведение повторного курса лечения возможно по назначению лечащего врача. При недостаточной эффективности препарата необходимо обратиться к врачу. При ухудшении состояния или отсутствии улучшения в течение 7 дней на фоне терапии следует обратиться к врачу.

#### Дети

Режим дозирования у детей в возрасте от 12 до 18 лет соответствует режиму дозирования у взрослых.

Препарат противопоказан к применению у детей в возрасте до 12 лет (в связи с недостаточностью клинических данных).

Длительность курса лечения составляет 8-12 дней. Увеличение продолжительности и проведение повторного курса лечения возможно по назначению лечащего врача. При недостаточной эффективности препарата необходимо обратиться к врачу. При ухудшении состояния или отсутствии улучшения в течение 7 дней на фоне терапии следует обратиться к врачу.

#### Способ применения

Капли принимают внутрь перед едой, предварительно растворив в 100 мл воды

### 4.3. Противопоказания

- Гиперчувствительность к активным компонентам, перечисленным в части 2, и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1.
- Возраст до 12 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.
- Беременность и период грудного вскармливания в связи с недостаточностью клинических данных.

### 4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

С осторожностью: заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма и заболевания

головного мозга, детский возраст с 12 лет, в связи с содержанием спирта этилового (этанола); заболевания щитовидной железы, в связи с наличием активного компонента, содержащего йод.

При заболеваниях щитовидной железы применение препарата возможно только после консультации с врачом.

При приеме гомеопатических лекарственных средств возможно временное обострение имеющихся симптомов (первичное ухудшение), в этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу. Максимальная суточная доза препарата (60 капель) содержит около 0,828 г абсолютного этилового спирта (этанола). Максимальная разовая доза препарата (20 капель) содержит около 0,276 г абсолютного этилового спирта (этанола).

#### **4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия**

Применение препарата не исключает лечение другими лекарственными средствами, применяемыми при данном заболевании.

#### **4.6. Фертильность, беременность и лактация**

В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом

#### **4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

#### **4.8. Нежелательные реакции**

##### Резюме нежелательных реакций

Возможны аллергические реакции.

##### Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств – членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация

Адрес: 109074, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Телефоны: +7 (495) 698-45-38, +7 (499) 578-02-30

Факс: +7 (495) 698-15-73

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

www.roszdravnadzor.gov.ru

#### **4.9. Передозировка**

Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

#### **5.1. Фармакодинамические свойства**

Фармакотерапевтическая группа: гомеопатическое средство.

#### Механизм действия и фармакодинамические свойства

Многокомпонентный гомеопатический лекарственных препарат, действие которого обусловлено компонентами, входящими в его состав.

#### **5.2. Фармакокинетические свойства**

Не применимо.

#### **5.3. Данные доклинической безопасности**

В доклинических данных, полученных по результатам стандартных исследований фармакологической безопасности, токсичности при многократном введении, генотоксичности, канцерогенного потенциала и репродуктивной и онтогенетической токсичности, особый вред для человека не выявлен.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

#### **6.1. Перечень вспомогательных веществ**

Этанол (спирт этиловый) около 35,0 % (объемных)

#### **6.2. Несовместимость**

Не применимо.

#### **6.3. Срок годности (срок хранения)**

Не применять по истечении срока годности.

#### **6.4. Особые меры предосторожности при хранении**

В защищенном от света месте при температуре не выше 30 °С.

#### **6.5. Характер и содержание первичной упаковки**

По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом**

Нет особых требований к утилизации.

## **7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

Германия

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ

Др.-Рекевег-Штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден

тел: +49 7221 501 00

факс: +49 7221 501 210

адрес электронной почты: [info@heel.com](mailto:info@heel.com)

### **7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения**

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

ООО «Хеель Рус»,

125040, г. Москва, Ленинградский проспект, 15, стр. 12

тел: +7 (495) 937-78-25

адрес электронной почты: [info@heel-russia.ru](mailto:info@heel-russia.ru)

## **8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

ЛП-№(000518)-(РГ-RU)

## **9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ, ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)**

Дата первой регистрации: 21.01.2022

## **10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА**

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ  
от 09.09.2022 № 21201  
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0003)

Общая характеристика лекарственного препарата Лимфомиозот, капли для приема внутрь гомеопатические доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» <https://eec.eaeunion.org>