

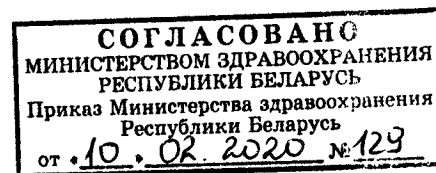
ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

по медицинскому применению препарата 6780 - 2020

КЛИМАКСАН ГОМЕОПАТИЧЕСКИЙ

Торговое название препарата
КЛИМАКСАН ГОМЕОПАТИЧЕСКИЙ

Лекарственная форма
Гранулы гомеопатические.



Состав на 1 г препарата

Активные вещества (в соотношении 1:1:1) – 0,01 г*:

Cimicifuga racemosa (Клопогон кистеносный) C200; *Lachesis mutus* (Бушмейстер) C50; *Apis mellifica* (Пчела медоносная) C200.

Вспомогательные вещества: пилюли для гомеопатических препаратов (гранулы) – сахароза 1 г.

* наносятся на гранулы в виде водно-спиртовой смеси гомеопатических разведений

Описание

Однородные гранулы шаровидной формы, от белого до почти белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Гомеопатическое лекарственное средство.

Фармакологические свойства

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

Чувствительность современных физико-химических методов анализа (газожидкостная хроматография, высокоэффективная жидкостная хроматография, хромато-масс-спектрометрия) не позволяют оценивать содержание гомеопатических лекарственных средств в биологических жидкостях, органах и тканях, что делает технически невозможным изучение фармакокинетики препарата Климаксан гомеопатический.

Область применения

Гомеопатическое лекарственное средство без утвержденных терапевтических показаний. Применяется в качестве симптоматического средства в терапии климактерического синдрома (раздражительность, эмоциональная лабильность, нарушения сна, головная боль, головокружение, сердцебиение, потливость, «приливы»).

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата; беременность и период грудного вскармливания; дефицит сахаразы/изомальтазы, непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. Детский возраст до 18 лет.

Способ применения и дозы

6780 - 2020

На один прием – 5 гранул (держать во рту до полного растворения – не во время приема пищи), принимать 2 раза в день, утром и вечером.

В зависимости от тяжести симптомов возможно увеличение приема препарата до 3-4 раз в день.

Рекомендуемая длительность применения препарата составляет 6 месяцев. Возможно проведение повторных курсов лечения по рекомендации врача.

Побочное действие

Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата. При появлении побочных эффектов следует прекратить прием препарата и сообщить об этом лечащему врачу.

Передозировка

Нежелательные реакции в случае передозировки препарата маловероятны, так как активные компоненты содержатся в препарате в гомеопатических дозах, а вспомогательным веществом является сахароза (сахар). Пациентам с сахарным диабетом в случае передозировки препарата следует знать, что содержание сахарозы в одной упаковке препарата (10 г гранул) составляет 2 чайные ложки, что соответствует 1,08 хлебным единицам (ХЕ).

При передозировке возможны диспепсические явления, обусловленные входящими в состав препарата вспомогательными веществами. Лечение симптоматическое.

Меры предосторожности

Данные по применению препарата у пациентов с сопутствующими заболеваниями, такими как миома матки, фиброзно-кистозная мастопатия ограничены, поэтому использование препарата у данного контингента требует осторожности.

Отсутствует опыт применения у пациентов, получающих препараты заместительной гормональной терапии, получающих в настоящее время или получавших ранее лечение в связи с эстрогензависимыми опухолями, при прогрессирующей (злокачественной) артериальной гипертензии, сахарном диабете, хронической сердечной недостаточности 1-4 функционального класса.

Опыт применения у пациентов с нарушением функции печени и почек отсутствует.

Беременность и лактация

Противопоказано применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания (в связи с отсутствием данных об эффективности и безопасности применения препарата у данной категории пациентов).

Влияние на способность управлять автотранспортом и работать с механизмами

Отсутствуют данные о влиянии препарата на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаи несовместимости с другими лекарственными средствами до настоящего времени не зарегистрированы. Применение гомеопатических препаратов не исключает лечения другими лекарственными средствами.

Особые указания

В период проведения курса лечения препаратом рекомендуется не реже 1 раза в 2 месяца консультироваться с лечащим врачом в целях возможной коррекции терапии.

Информация для пациентов с сахарным диабетом: разовая доза препарата (5 гранул) содержит приблизительно 0,3 г сахарозы, что соответствует 0,03 хлебным единицам (ХЕ); максимальная суточная доза препарата (20 гранул) содержит приблизительно 1,2 г сахарозы, что соответствует 0,12 хлебным единицам (ХЕ).

При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и обратиться к лечащему врачу.

Форма выпуска

Гранулы гомеопатические. По 10 г гранул в пакеты из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги. Каждый пакет вместе с инструкцией по медицинскому применению (и/или листком-вкладышем) помещают в пачку из картона.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.
Хранить в недоступном для детей месте.

СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь
--

Срок годности

3 года.
Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель/Организация, принимающая претензии от потребителей

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;
Россия, 127473, г. Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9.
Тел./факс: +7 (495) 684-43-33.

Адрес места производства лекарственного препарата

Россия, 454139, г. Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54.

Адрес организации, принимающей на территории Республики Беларусь претензии от потребителей по качеству продукции

Представительство ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ» в
Республике Беларусь: 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, д. 65Б,
помещение 74А.

Тел./факс: +375 (17) 323-58-68.

E-mail: bel@dep.materiamedica.ru

НДРБ

6780 - 2020

Директор Департамента регистрации
ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»



Е. Ганкина

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь