



ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони здоров'я України  
06.09.2013 р. № 783  
Реєстраційне посвідчення  
№UA/6079/02/01

Зміни внесено  
Наказ Міністерства охорони здоров'я України  
12.03.2015 р. № 138

## ІНСТРУКЦІЯ для медичного застосування препарату ЕХІНАЦЕЇ ПУРПУРНОЇ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ

### Склад лікарського засобу:

*діюча речовина*: 1 флакон містить екстракт спиртовий сухого кореневища з коренями ехінацеї пурпурної (*Echinacea purpurea radix*) (1:2,7) (екстрагент – етанол 40 % (об/об)) – 30 мл або 50 мл.

### Лікарська форма. Екстракт.

Рідина прозора від жовто-бурого до темно-коричневого кольору, з специфічним запахом. При зберіганні допускається утворення осаду.

### Назва і місцезнаходження виробника. ПАТ «Лубнифарм».

вул. Петровського, 16, м. Лубни, Полтавська обл., Україна, 37500.

### Фармакотерапевтична група. Цитокіни та імунomodulatory. Код АТС L03A X.

Комплекс діючих речовин підвищує фагоцитарну активність нейтрофілів і макрофагів, стимулює синтез інтерлейкіну-1, стимулює трансформацію В-лімфоцитів у плазматичні клітини, покращує функції Т-хелперів. Полісахариди інулін, левулоза та бетаїн покращують процеси обміну, особливо в печінці та нирках. Має противірусні, антибактеріальні, протимікотичні властивості.

**Показання для застосування.** У складі комплексного лікування імунodefіцитних станів при хронічних рецидивуючих запальних захворюваннях різної локалізації. Стан після антибіотикотерапії, цитостатичної, імунodeпресивної, променевої терапії. Початкові прояви ГРВІ, при тривалому застосуванні антибіотиків.

Місцево: лікування ран, що тривалий час не загоюються.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до рослин родини складноцвітних або до компонентів препарату, прогресуючі системні захворювання, такі як туберкульоз, захворювання лейкоцитарної системи крові (наприклад лейкоз, агранулоцитоз), онкологічні захворювання, ревматизм, захворювання сполучної тканини (колагенози), розсіяний склероз та інші аутоімунні захворювання, СНІД, ВІЛ-інфекції, системний червоний вовчак.

**Належні заходи безпеки при застосуванні.** Тривалість курсу лікування екстрактом ехінацеї не повинна перевищувати 8 тижнів. При зберіганні екстракту можливе його помутніння та випадіння осаду, який складається з активних полісахаридів, тому перед прийомом препарату флакон необхідно збовтати.

### Особливі застереження.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Препарат не застосовується у період вагітності та годування груддю через вміст етанолу.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Препарат містить етанол, що слід враховувати особам, які керують автотранспортом або працюють зі складними механізмами.

**Діти.** Препарат не слід застосовувати дітям віком до 12 років через вміст етанолу.

**Спосіб застосування та дози.** Для досягнення швидкого ефекту при гострих станах на початку лікування дорослі приймають 40 крапель екстракту, а потім протягом 2 годин ще 20 крапель. Далі препарат приймають по 20 крапель 3 рази на добу. Курс лікування – не більше 8 тижнів.

Дітям віком від 12 років екстракт призначати у розведенні 1:2 або 1:3 по 5-10 крапель 2-3 рази на добу за 30 хвилин до їди.

При лікуванні ран екстракт застосовувати місцево на уражені ділянки. Зовнішньо застосовувати для компресів, тампонів. 20-60 крапель екстракту розвести у 100 мл 0,9 % розчину натрію хлориду, змочити цим розчином марлю, накласти її на рану і накрити компресним папером. Пов'язку змінювати 2 рази на добу. Рекомендована тривалість лікування препаратом – від 1 до 8 тижнів.

### Передозування.

**Симптоми:** нудота, блювання, порушення з боку травного тракту, порушення сну, підвищена збудливість, розлади сну.

**Лікування:** терапія симптоматична.

**Побічні ефекти.** Ехінацея може спричинити алергічні реакції у схильних до цього пацієнтів. Частота їх виникнення невідома. Рідко можуть спостерігатися реакції гіперчутливості у вигляді почервоніння шкіри, свербіж, набряку обличчя. Іноді можливі висипання, кропив'янка, синдром Стівенса-Джонсона, ангіоневротичний набряк шкіри, набряк Квінке, утруднення дихання, бронхоспазм з обструкцією, бронхіальна астма, анафілактичний шок. Нечасто можливі запаморочення, артеріальна гіпотензія, нудота, блювання, діарея.

Були окремі повідомлення про зв'язок з аутоімунними захворюваннями.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Препарат містить етанол, що може посилювати абсорбцію і фармакологічну дію деяких седативних препаратів та опосередковано, змінюючи активність системи цитохрому Р450, впливати на елімінацію лікарських засобів, які метаболізуються за участю ферментів цієї системи.

Етанол може спричинити дисульфірамоподібну реакцію при одночасному застосуванні, наприклад, з деякими антибактеріальними засобами.

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 30 мл, 50 мл у флаконах № 1.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Дата останнього перегляду.**