

Состав

действующее вещество: 1 флакон содержит настойки эхинацеи пурпурной корневищ с корнями свежих (*Echinacea purpureae rhizomatis cum radicibus recentium*) (1: 5) (экстрагент - этанол 48%) - 40 мл;

вспомогательные вещества: кроме экстрагента отсутствуют.

Лекарственная форма

Настойка.

Основные физико-химические свойства: прозрачная жидкость желто-коричневого цвета с ароматным запахом, пряным вкусом. При хранении допускается образование осадка.

Фармакотерапевтическая группа

Цитокины и иммуномодуляторы.

Код АТХ L03A X.

Фармакодинамика

Комплекс действующих веществ лекарственного средства повышает фагоцитарную активность нейтрофилов и макрофагов, стимулирует синтез интерлейкина-1, стимулирует трансформацию В-лимфоцитов в плазматические клетки, улучшает функции Т-хелперов. Инулин, лавулоза и бетаин улучшают процессы обмена, особенно в печени и почках. Лекарственное средство имеет противовирусные, антибактериальные, противомикотические свойства.

Фармакокинетика

Не определялась.

Показания

В составе комплексного лечения иммунодефицитных состояний при хронических рецидивирующих воспалительных заболеваниях различной локализации. После антибиотикотерапии, цитостатической, иммунодепрессивной, лучевой терапии. Начальные проявления острой респираторной вирусной инфекции (ОРВИ), при длительном применении антибиотиков. Местно: лечение ран, долго не

заживают.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к препаратам эхинацеи, аллергия к растениям семейства сложноцветных, туберкулез, лейкоз, агранулоцитоз, онкологические заболевания, ревматизм, заболевания соединительной ткани (коллагенозы), рассеянный склероз и другие аутоиммунные заболевания, СПИД, ВИЧ-инфекции, системная красная волчанка, сахарный диабет, первичная иммуносупрессия, первичный иммунодефицит различной этиологии и другие хронические вирусные заболевания.

Период беременности и кормления грудью. Возраст до 12 лет.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Лекарственное средство содержит этанол, который может повышать абсорбцию и фармакологическое действие некоторых седативных препаратов и опосредованно, изменяя активность системы цитохрома P450, влиять на элиминацию лекарственных средств, метаболизирующихся с участием ферментов этой системы.

Этанол может вызвать дисульфирамоподобную реакцию при одновременном применении, например, с некоторыми антибактериальными средствами.

Вследствие иммуностимулирующего действия эхинацеи препарат может снижать эффективность препаратов, оказывающих иммунодепрессивное действие.

Препарат не рекомендуется применять одновременно с препаратами из гепатотоксическим действием, такими как амиодарон, метотрексат, кетоконазол, стероидные препараты.

Особенности применения

Продолжительность курса лечения настойкой эхинацеи не должна превышать 8 недель.

При хранении настойки возможно ее помутнение и выпадение осадка, который состоит из активных полисахаридов, поэтому перед применением лекарственного средства флакон необходимо взбалтывать.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Лекарственное средство содержит этанол, следует учитывать лицам, управляющим транспортными работают со сложными механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Препарат не применяется в период беременности и кормления грудью из-за содержания этанола.

Фертильность - нет данных.

Способ применения и дозы

Для достижения быстрого эффекта при острых состояниях в начале лечения взрослым принимать 40 капель настойки, а потом течение 2 часов - еще 20 капель. В дальнейшем принимать по 20 капель 3 раза в сутки. Курс лечения - не более 8 недель.

Детям от 12 лет настойку назначать в разведении 1:2 или 1:3 по 5-10 капель 2-3 раза в день за 30 минут до еды.

При лечении ран настойку применять местно на пораженные участки. Внешне применять для компрессов, тампонов. 20-60 капель настойки разводить в 100 мл 0,9% раствора натрия хлорида, смочить этим раствором марлю, наложить ее на рану и накрыть компрессной бумагой. Повязку менять 2 раза в сутки. Рекомендованная продолжительность лечения - от 1 до 8 недель.

Дети

Препарат не применять детям до 12 лет из-за содержания этанола.

Передозировка

Симптомы: тошнота, рвота, нарушения со стороны пищеварительной системы, нарушения сна, повышенная возбудимость, нарушение сна.

Лечение. Терапия симптоматическая.

Побочные реакции

Аллергические реакции: покраснение кожи, зуд, сыпь, крапивница, синдром Стивенса - Джонсона, ангионевротический отек, отек лица, отек Квинке,

анафилактический шок.

Со стороны органов дыхания: затруднение дыхания, бронхоспазм с обструкцией, астма.

Со стороны нервной системы: головокружение.

Со стороны сердечно-сосудистой системы: артериальная гипотензия.

Со стороны пищеварительного тракта: тошнота, рвота, диарея.

Были отдельные сообщения о связи с аутоиммунными заболеваниями (диссеминированный энцефаломиелит, узелковая эритема, имунотромбоцитопения, синдром Эванса, синдром Шегрена - Ларссен с нарушением канальцевой функции почек).

При длительном применении (более 8 недель) может лейкопения.

Срок годности

3 года.

Условия хранения

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

Упаковка

По 40 мл во флаконах.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

ООО «ГКП «Фармацевтическая фабрика».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 12430, Житомирская обл., Житомирский р-н, с. Станишевка, ул. Королева, д. 4.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).