

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ЕНГІСТОЛ**  
**(ENGYSTOL®)**

**Склад:**

*діючі речовини:*

1,1 мл розчину містять: Sulfur D4 – 3,3 мкл, Sulfur D10 – 3,3 мкл, Vincetoxicum hirundinaria D6 – 6,6 мкл, Vincetoxicum hirundinaria D10 – 6,6 мкл, Vincetoxicum hirundinaria D30 – 6,6 мкл;

*допоміжні речовини:* натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Розчин для ін'єкцій.

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозорий безбарвний розчин без запаху.

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Лікарський засіб чинить імунокоригуючу (непряму противірусну), протизапальну, дезінтоксикаційну дію, регенерує SH-групи ферментів при інтоксикаціях, за рахунок активації захисних сил організму та нормалізації його функцій.

**Фармакокінетика.**

Для гомеопатичних препаратів не визначається.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Гострі та хронічні інфекційні захворювання вірусного походження (гепатит, цитомегаловірусна інфекція, герпес, бронхіт, пневмонія, коклюш, грип, ГРВІ).

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Невідома.

**Особливості застосування.**

Якщо симптоми не зникають або стан погіршується, необхідно проконсультуватися з лікарем.

На початку лікування препаратом можливе короткосвітне загострення наявних симптомів захворювання (первинна реакція). Така реакція зазвичай є тимчасовою. Якщо симптоми не зникають, застосування препарату слід припинити та звернутися за консультацією до лікаря.

Цей лікарський засіб містить менше 1 ммоль (23 мг)/дозу натрію, тобто практично вільний від натрію.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Випадки негативного впливу невідомі. Можливість застосування визначає лікар у випадку, якщо користь від застосування лікарського засобу переважає потенційний ризик для плода/дитини.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.* Невідома.

**Спосіб застосування та дози.**

Разова доза: дорослим і дітям віком від 6 років – 1 ампула по 1,1 мл. Застосовувати 1–3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій.

У гострих випадках – 1 ампула щоденно протягом 3–5 днів.

Курс лікування: 2–5 тижнів.

Тривалість лікування залежить від ступеня тяжкості та перебігу захворювання та визначається лікарем індивідуально.

**Діти.** Препарат рекомендований для застосування дітям віком від 6 років.

**Передозування.** Не відзначалося.

**Побічні реакції.** У поодиноких випадках можуть виникати висипи на шкірі, свербіж, крапив'янка, еритема, сухість шкіри. У такому випадку необхідно припинити застосування препарату та звернутися до лікаря. Також можливі алергічні реакції, ангіоневротичний набряк, зміни в місці введення, у тому числі почервоніння, набряки.

**Термін придатності.** 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не

вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці!

**Несумісність.** Невідома.

**Упаковка.** 5 (5 × 1), 10 (5 × 2) або 100 (5 × 20) ампул по 1,1 мл у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.**

Біологіше Хайліміттель Хеель ГмбХ/

Biologische Heilmittel Heel GmbH.

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина/

Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.