

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ІОВ-МАЛЮК УФК
(IOV-MALIUK UFK)

Склад:

діючі речовини: спиртові гомеопатичні розведення: *Jodum D6, Thuja occidentalis D12, Berberis, fructus D4, Eupatorium perfoliatum D6*;

100 г препарату містять спиртових гомеопатичних розведень: *Jodum D6* – 0,1 мг, *Thuja occidentalis D12* – 3×10^{-7} мг, *Berberis, fructus D4* – 20 мг, *Eupatorium perfoliatum D6* – 0,3 мг;

1 г препарату містить від 41 до 55 гранул;

допоміжна речовина: крупка цукрова.

Лікарська форма. Гранули гомеопатичні.

Основні фізико-хімічні властивості: гранули однорідні, правильної кулястої форми, білого з сірим або кремовим відтінком кольору, без запаху, солодкі на смак.

Фармакотерапевтична група.

Комплексний гомеопатичний лікарський засіб.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Дія препарату зумовлена його активними компонентами. При прийомі гомеопатичної композиції припиняються супутні запальні явища з боку носо- та ротоглотки.

Препарат швидко та майже повністю всмоктується, в основному в порожнині рота і далі в шлунково-кишковому тракті, розподіляється по тканинах і рідинах організму.

Не утворює токсичних метаболітів. Не депонується у тканинах організму.

Клінічні характеристики.

Показання.

У складі комплексної терапії при аденоїдах, хронічному тонзиліті, респіраторних захворюваннях, частих застудах у дітей.

Протипоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів препарату. Захворювання щитовидної залози.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Значних явищ несумісності з лікарськими препаратами інших груп не виявлено.

Особливості застосування.

Випадкові короткі перерви і пропуски прийомів не дуже позначаються на загальному процесі лікування.

Інформація для хворих на цукровий діабет: 1 гранула цукрова містить приблизно 0,002 хлібної одиниці.

Якщо у Вас встановлена непереносимість деяких цукрів, проконсультуйтеся з лікарем, перш ніж приймати цей лікарський засіб.

Під час приймання гомеопатичного засобу можливе тимчасове посилення наявних симптомів та симптомів, що спостерігалися раніше. При цьому треба зробити перерву на 5–7 днів та проконсультуватися з лікарем. У період лікування небажані щеплення.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Застосування препарату можливе, якщо очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода і дитини, після консультації лікаря.

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

Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

Дітям віком від 3 до 7 років слід приймати по 8–10 гранул 1 раз на день за півгодини до їди або через півгодини після їди. Препарат розсмоктують і не запивають. Приймають 5 днів, потім 2 дні перерви.

Курс лікування не менше 2 місяців. Можливі повторні курси після консультації з лікарем.

Діти.

Лікарський засіб застосовують дітям від 3 до 7 років.

Передозування.

Відомостей щодо випадків передозування немає.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції.

Термін придатності.

3 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °С в оригінальній упаковці у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 20 г у флаконах. 1 флакон у пачці з картону.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ПрАТ «Біолік».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 24321, Вінницька обл., м. Ладижин, вул. Незалежності, 131, Ш.

Заявник.

ТОВ «Українська фармацевтична компанія».

Місцезнаходження заявника.

Україна, 02660, м. Київ, вул. Старосільська, 1 У.