

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА

Люффель®
(Luffeel®)

Регистрационный номер

Торговое наименование

Люффель®

Лекарственная форма

Спрей назальный гомеопатический.

Состав (на 100 г):

Активные компоненты: Luffa operculata (Люффа оперкулята) D4 10г, Luffa operculata (Люффа оперкулята) D12 10г, Luffa operculata (Люффа оперкулята) D30 10г, Thryallis glauca (Триаллис гляука) D4 10г, Thryallis glauca (Триаллис гляука) D12 10г, Thryallis glauca (Триаллис гляука) D30 10г, Histamine (Гистамин) D12 5 г, Histamine (Гистамин) D30 5 г, Histamine (Гистамин) D200 5 г, Sulfur (Сульфур) D12 5 г, Sulfur (Сульфур) D30 5 г, Sulfur (Сульфур) D200 5 г;

Вспомогательные вещества: бензалкония хлорида раствор 0,0200 г; натрия дигидрофосфата дигидрат 0,0628 г, натрия гидрофосфата дигидрат 0,0200 г, вода очищенная 9,1772 г, натрия хлорид 0,7200 г. Содержание бензалкония хлорида в препарате около 0,01 %.

Описание

Бесцветная или светло-желтая прозрачная или слабо-опалесцирующая жидкость без запаха.

Фармакотерапевтическая группа

Гомеопатическое средство

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

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

Фармакокинетика

Не применимо

Показания к применению

Аллергический ринит.

Противопоказания

Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе Состав, в том числе к бензалкония хлориду.

Детский возраст до 6 лет.

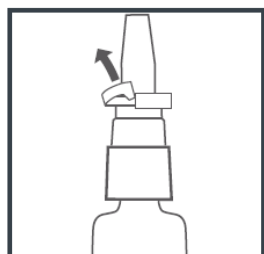
Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата в период беременности и кормления грудью возможно только после консультации с врачом.

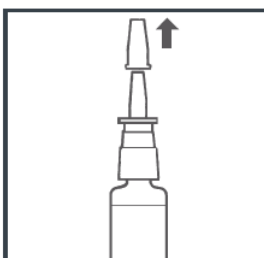
Способ применения и дозы

Препарат впрыскивают по 1-2 дозы в каждый носовой ход 3 раза в день. Курс лечения при острых состояниях - не дольше одной недели. Увеличение курса лечения возможно только по рекомендации врача.

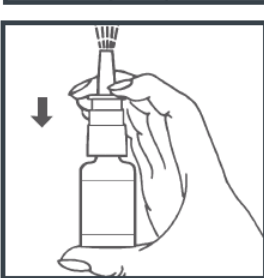
Применение препарата у детей от 6-ти лет возможно по назначению и под контролем врача.



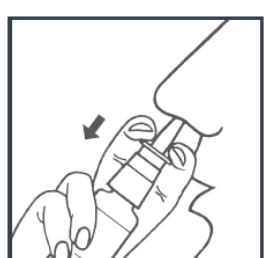
1. Удалить защитное кольцо.



2. Снять защитный колпачок.



3. До того, как пользоваться препаратом в первый раз, сдавить емкость несколько раз, как при пользовании насосом, до появления легкого облачка.



4. Ввести отверстие для впрыскивания в ноздрю и впрыснуть.

В целях соблюдения личной гигиены не рекомендуется использование одного и того же флакона разными людьми.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции, в редких случаях может наблюдаться раздражение слизистой оболочки носа, сопровождающееся жжением, может быть усиlena секреция из носа, а также наблюдаться носовое кровотечение. Бензалкония хлорид, входящий в состав препарата, может вызвать раздражение и отек слизистой оболочки полости носа. В этих случаях следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

Передозировка

Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не описано.

Особые указания

**СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 16.03.2023 № 5055
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 001)**

Каждое впрыскивание (одна доза) лекарственного препарата содержит 0,012 мг бензалкония хлорида, что эквивалентно 1 мг/10 г.

Бензалкония хлорид, входящий в состав препарата, может вызвать раздражение и отек слизистой оболочки полости носа.

Не рекомендуется применять препарат в непрерывном режиме более 7 дней. Избегать попадания препарата в глаза.

Рекомендуется одновременный прием таблеток Люффель® Н и назального спрея Люффель®, поскольку назальный спрей оказывает локальный эффект, а таблетки – системное действие.

Если аллергеном является пыльца, рекомендуется приблизительно за 4 недели до появления пыльцы принимать таблетки Люффель® Н, а с появлением пыльцы – дополнительно применять назальный спрей Люффель®.

Продолжительность курса лечения устанавливается лечащим врачом.

При применении гомеопатических лекарственных средств может отмечаться временное обострение симптомов (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

При сохранении симптомов, ухудшении состояния, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции, следует обратиться к врачу.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера).

Форма выпуска

Спрей назальный гомеопатический. По 20 мл во флаконы коричневого стекла гидролитического класса III с дозатором-распылителем из полипропилена и защитным колпачком из полиэтилена с контролем первого вскрытия. Каждый флакон вместе с инструкцией вкладывают в картонную пачку.

Срок годности

5 лет.

Не применять препарат по истечении срока годности.

Условия хранения

При температуре не выше 30 °C.

Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ
Др.-Рекевег-Штрассе 2-4, 76532
Баден-Баден, Германия

Владелец регистрационного удостоверения

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ
Др.-Рекевег-Штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Германия

Организация, принимающая претензии потребителей

**СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 16.03.2023 № 5055
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)**

ООО «Хеель Рус», 125040, г. Москва,
Ленинградский проспект, 15 стр. 12
Телефон: +7 (495) 937-78-25
E-mail: info@heel-russia.ru