

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони

здоров'я України

09.08.2017 № 920

Реєстраційне посвідчення

№ УЕ/67 90/01/01

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ЦИНАБСИН (CINNABSIN®)

Склад:

діючі речовини: Cinnabaris D3, Echinacea D1, Hydrastis D3, Kalium bichromicum D3;
1 таблетка містить Cinnabaris D3 25 мг, Echinacea D1 25 мг, Hydrastis D3 25 мг, Kalium bichromicum D3 25 мг;
допоміжні речовини: лактози моногідрат, магнію стеарат, крохмаль пшеничний.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: білі або майже білі, іноді з окремими темними крапками двоплощинні таблетки зі скошеною кромкою.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Цинабсин являє собою гомеопатичний комбінований препарат. *Cinnabaris* швидко і надійно звільняє від таких характерних симптомів запалення навколоносових пазух як головні болі, слізотеча, а також від невралгій у ділянці обличчя. *Hydrastis* і *Kalium bichromicum* діють головним чином при підгострому і хронічному перебігу захворювання, що часто має місце при тривалому синуситі. Усі три інгредієнти сприяють зняттю набряку слизових оболонок і відновленню носового дихання. *Echinacea* сприяє загальній підтримці імунної системи.

Клінічні характеристики.

Показання. Гостре і хронічне запалення придаткових пазух носа (синусити).

Протипоказання.

Не застосовувати дітям віком до 2 років, у період вагітності або при відомій гіперчутливості до хрому, ехінацеї та інших різновидів родини складноцвітих або до будь-якого з компонентів препарату. Із фундаментальних міркувань Цинабсин не слід застосовувати у випадках: прогресуючі системні захворювання (такі як туберкульоз та саркоїдоз), системні захворювання більх кров'яних тілець (наприклад, лейкемія та лейкоз), аутоімунні захворювання (наприклад, запальні захворювання колагенової тканини (колагенози), розсіяний склероз), імунодефіцити (у тому числі ВІЛ-інфекції), імуносупресія (наприклад, після трансплантації органів або кісткового мозку, або хіміотерапії) або хронічні вірусні захворювання.

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

Особливості застосування.

При застосуванні гомеопатичних лікарських засобів можливе тимчасове первинне погіршення. У цьому випадку слід припинити прийом препарату і проконсультуватися з лікарем.

Існує ризик можливих анафілактичних реакцій у атопічних пацієнтів. Перед застосуванням даного лікарського засобу атопічним пацієнтам слід проконсультуватися з лікарем.

Необхідно проконсультуватися з лікарем:

- якщо спостерігається набряк обличчя, пропасниця або сильний головний біль,
- якщо гострий стан не покращується або погіршується протягом перших двох днів лікування,
- якщо з'являються додаткові скарги.

Препарат містить крохмаль пшеничний, тому пацієнтам з підвищеною чутливістю або непереносимістю глютену не слід приймати цей препарат.

Препарат містить лактозу, тому пацієнтам з рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції не слід застосовувати препарат.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не слід застосовувати препарат у період вагітності через вміст ехінацеї. Якщо пацієнтки годують груддю, слід проконсультуватися з лікарем перед застосуванням даного лікарського засобу.

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

Спосіб застосування та дози.

Дітям віком від 2 до 5 років: при гострих станах – по 1 таблетці 3 рази на добу до поліпшення стану.

При подальшому лікуванні продовжувати приймати по 1 таблетці 3 рази на добу;

дітям віком від 6 до 11 років: при гострих станах – по 1 таблетці кожні 2 години (але не більше 6 таблеток на добу) до поліпшення стану. При подальшому лікуванні приймати по 1 таблетці 3 рази на добу;

дорослим і дітям віком від 12 років: при гострих станах – по 1 таблетці щогодини (але не більше 12 таблеток на добу) до поліпшення стану. При подальшому лікуванні приймати по 1-2 таблетки 3 рази на добу.

При хронічних станах дітям і дорослим – по 1 таблетці 3 рази на добу, рекомендована тривалість лікування – 4-6 тижнів.

Цинабсин не рекомендується приймати понад 4 тижні без консультації з лікарем.

Таблетки приймати за півгодини до їди або через півгодини після їди, даючи їм повільно розчинитися в роті. Дітям віком до 3-х років рекомендується для зручності застосування розчинити таблетку у невеликій кількості води (наприклад, у чайній ложці).

Діти. Препарат призначати дітям віком від 2 років.

Передозування.

У випадках передозування можливе підвищення частоти виникнення побічних реакцій.

Побічні реакції.

У поодиноких випадках можливі реакції гіперчутливості, включаючи висипання на шкірі, шлунково-кишкові розлади, включаючи нудоту, блювання та діарею. У хворих, які застосовували інші препарати, що містять ехінацею, відзначалися алергічні реакції (висипання на шкірі, свербіж, в окремих випадках – набряк обличчя, диспні, запаморочення і зниження артеріального тиску).

Ехінацея може стати причиною виникнення алергічних реакцій у атопічних пацієнтів (наприклад, у пацієнтів з сінною лихоманкою, нейродерматитом, алергічною астмою).

У випадку посилення слизовиділення після прийому препарату Цинабсин рекомендується зменшити дозу або припинити прийом препарату.

При виникненні будь-яких небажаних реакцій слід припинити застосування препарату та звернутися до лікаря.

Термін придатності. 5 років.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати при температурі не вище 25 °C у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Виробник.

Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ/
Deutsche Homoeopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Отоштрассе 24, 76227 Карлсруе, Німеччина/
Ottostrasse 24, 76227 Karlsruhe, Germany.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Текст узгоджено
13.06.18