

1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Лимонника семян настойка, настойка.

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Активное вещество: Лимонника китайского семена.

Для получения 1000 мл настойки используют: 200 г лимонника китайского семян.

Вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: этанол (спирт этиловый) 95 % (см. раздел 4.4).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Настойка.

Прозрачная жидкость от светло-желтого до коричневатого-желтого цвета с характерным запахом. При хранении допускается появление маслянистых капель.

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

4.1. Показания к применению

Препарат Лимонника семян настойка показан к применению у взрослых и детей в возрасте от 12 до 18 лет для лечения следующих состояний: астенический синдром, переутомление, в комплексной терапии при ослаблении половой функции на почве неврастении, психическое и физическое перенапряжение, реконвалесценция после соматических и инфекционных заболеваний, вегетативно-сосудистая дистония по гипотоническому типу; для повышения работоспособности организма при повышенных физических и умственных нагрузках.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Режим дозирования

Рекомендуемая доза препарата у взрослых по 20-30 капель на прием, разведенных в небольшом количестве воды, 2-3 раза в день за 30-40 минут до еды или через 4 часа после приема пищи. Курс лечения 30-40 дней, при необходимости возможно проведение повторных курсов по рекомендации врача.

Дети

Эффективность и безопасность у детей в возрасте от 0 до 12 лет на настоящий момент не установлены. Данные отсутствуют. Режим дозирования у детей в возрасте от 12 до 18 лет соответствует режиму дозирования у взрослых.

Способ применения

Внутрь.

4.3. Противопоказания

Гиперчувствительность к лимонника китайского семенам или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1; артериальная гипертензия (повышенное артериальное давление), нарушение сердечной деятельности, повышенная возбудимость, эпилепсия, нарушение сна, острые инфекционные и вирусные заболевания, заболевания печени.

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

С осторожностью следует применять препарат при алкоголизме, черепно-мозговой травме, заболеваниях головного мозга, детском возрасте старше 12 лет.

Особые указания

При выпадении маслянистых капель содержимое флакона перед применением необходимо взбалтывать.

Препарат не следует применять во второй половине дня во избежание нарушений сна.

Вспомогательные вещества

Препарат содержит не менее 85 % этанола (спирта этилового).

Максимальная разовая доза препарата содержит 0,93 г абсолютного этилового спирта, максимальная суточная доза препарата содержит 2,78 г абсолютного этилового спирта.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Возможно усиление действия психостимуляторов и аналептиков (кофеин, камфора, фенамин и др.), повышает концентрацию дигоксина в крови. Является физиологическим антагонистом лекарственных средств, угнетающих центральную нервную систему (в том числе барбитуратов, транквилизаторов, противосудорожных, седативных препаратов, нейролептиков и др.).

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Беременность

Применение при беременности противопоказано.

Лактация

Применение в период грудного вскармливания противопоказано.

Фертильность

Нет данных о влиянии препарата на фертильность.

4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

В период применения препарата следует воздержаться от выполнения потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

4.8. Нежелательные реакции

Резюме нежелательных реакций

Возможны аллергические реакции, тахикардия, нарушение сна, головная боль, повышение артериального давления.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств - членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения.

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д.4, стр.1.

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

4.9. Передозировка

Симптомы

При применении препарата в дозах, превышающих рекомендуемые, возможно усиление дозозависимых побочных эффектов; также может наблюдаться повышенная раздражительность, беспокойство, снижение аппетита, нервозность, агрессия, эйфория, бессонница.

Лечение

Симптоматическое

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: Общетонизирующие средства

Код АТХ: A13A

Механизм действия и фармакодинамические свойства

Оказывает стимулирующее действие на центральную нервную систему, сердечно-сосудистую и дыхательную систему, повышает артериальное давление, умственную и физическую работоспособность.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Этанол (спирт этиловый) 95 %.

6.2. Несовместимость

Не применимо.

6.3. Срок годности (срок хранения)

4 года.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 12.03.2026 № 4921
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002)

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

Хранить при температуре от +8 °С до +25 °С в оригинальной упаковке (флакон) для защиты от света.

6.5. Характер и содержание упаковки

По 25 мл во флаконы-капельницы оранжевого стекла, с пробкой-капельницей и навинчиваемой крышкой.

По 25 мл во флаконы оранжевого стекла с винтовой горловиной, укупоренные пробками и навинчиваемыми крышками.

На каждый флакон наклеивают этикетку.

Каждый флакон или флакон-капельницу вместе с листком-вкладышем по применению помещают в картонную пачку.

6.6. Особые меры предосторожности при утилизации использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом

Нет особых требований к утилизации.

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Российская Федерация

ООО «Камелия НПП»

Адрес: 141865, Московская обл., г.о. Дмитровский, рп. Некрасовский, ул. Лесная, д. 32, стр. 3

Телефон: +7(495) 221-92-02

Адрес электронной почты: kamelia@kamelia.ru

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

ООО «Камелия НПП»

Адрес: 141865, Московская обл., г.о. Дмитровский, рп. Некрасовский, ул. Лесная, д. 32, стр. 3

Телефон: +7(495) 221-92-02

Адрес электронной почты: kamelia@kamelia.ru

8. НОМЕР (НОМЕРА) РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

9. КАТЕГОРИЯ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

Общая характеристика лекарственного препарата Лимонника семян настойка доступна в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации) (https://lk.regmed.ru/Register/EAEU_SmPC).