

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

АТМА[®]

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: 100 мл містить: Sambucus nigra D1 10 мл, Natrium sulfuricum D6 10 мл, Dulcamara D6 10 мл, Arsenicum album D12 10 мл, Tartarus emeticus D12 10 мл;
допоміжні речовини: етанол 43 % (м/м), вода очищена.
1 мл розчину містить 25 крапель.

Лікарська форма. Краплі оральні.

Прозорий, від ледь жовтуватого до зеленувато-жовтого кольору розчин без специфічного запаху.

Назва і місцезнаходження виробника.

Ріхард Біттнер АГ,
Оссіахерштрассе 7, А-9560 Фельдкірхен, Австрія.

Фармакотерапевтична група.

Комплексний гомеопатичний засіб.

Препарат має системну лікувальну дію, зумовлену поєднанням та взаємним підсиленням активних компонентів. Чинить бронхолітичну, муколітичну, протизапальну, імуномодулюючу та протиалергічну дію.

Препарат усуває спазм та зменшує реактивність бронхів, зменшує задишку, дозволяє скоротити частоту та інтенсивність нападів задишки. Покращує кількісні (об'єм продукування) та якісні (фізико-хімічні) характеристики мокротиння, сприяє розрідженню та ефективнішому відходженню густого слизу. Відновлює роботу миготливого епітелію бронхів.

Протизапальна дія препарату запобігає ураженню бронхів та легень вільними радикалами та протеазами, захищає легеневий кровообіг від дії медіаторів запалення. Зменшує запальну інфільтрацію та набряк слизової оболонки, запобігає склеротичним змінам у бронхах та легенях. Покращує системний імунітет, нормалізує функціональний стан клітинної ланки та показники гуморального імунітету (рівень ІgЕ та ЦПК), а також зменшує антигенну стимуляцію. Сприяє стабілізації мембран опасистих клітин, зменшує еозинофілію.

Препарат підвищує ефективність комплексного лікування бронхіальної астми. Підсилює бронхолітичну дію інгаляційних кортикостероїдів та β_2 -агоністів, дозволяє скоротити прийом або дози препаратів базової терапії. При лікуванні бронхіту, у тому числі обструктивного, препарат зменшує бронхообструктивний синдром, покращує динаміку клінічних (у тому числі аускультативних симптомів, показників функції зовнішнього дихання, дані пікфлоуметрії) та суб'єктивних проявів. При лікуванні хронічного бронхіту, у тому числі кашлю курця, препарат полегшує відкашлювання, покращує дихання, загальний стан та якість життя, запобігає розвитку незворотних змін у бронхах та легенях. Забезпечує усунення астеничного симптомокомплексу гіпоксичного та інфекційного генезу. Стимулює індивідуальні компенсаторні можливості організму, підвищує неспецифічну реактивність організму до інфекцій. Покращує психометричні параметри якості життя хворих.

Показання для застосування. Кашель інфекційного, алергічного або змішаного походження. Гострий та хронічний бронхіт, у тому числі з обструктивним синдромом. У комплексній терапії бронхіальної астми. Кашель курця.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

На початку лікування можливе короткочасне незначне посилення симптомів захворювання, що свідчить про дію препарату, ефективне дренування бронхів та очищення їх від слизу, що накопичився. Це є сприятливою ознакою та не потребує відміни або корекції дози препарату.

Оскільки АТМА[®] містить рослинні та інші природні компоненти, при зберіганні може спостерігатися незначна зміна смаку, прозорості або кольору розчину, що не призводить до зниження ефективності препарату.

Оскільки АТМА[®] містить приблизно 0,40 г/мл спирту, його не слід застосовувати пацієнтам з алкогольною залежністю.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Інформація щодо будь-якого ризику від застосування препарату у період вагітності або годування груддю до цього часу не зареєстрована. Препарат можна застосовувати у період вагітності або годування груддю лише у випадках, якщо, на думку лікаря, очікувана користь для матері переважає потенційний ризик для плода/дитини.

Здатність впливати на швидкість реакцій при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Препарат не впливає на здатність керувати транспортними та механічними засобами.

Діти. Препарат призначають дітям від народження.

Спосіб застосування та дози.

Дорослі та діти віком від 12 років: по 10 крапель препарату у чистому вигляді або розведених в 1 столовій ложці води;

діти віком до 12 років: по 2-7 крапель препарату, розведених в 1 столовій ложці води;

діти віком до 1 року: 1 крапля препарату, розведена в 1 чайній ложці води або молока.

Приймати 3 рази на добу.

На початку лікування та при загостренні захворювання з метою прискорення одужання рекомендується приймати препарат кожні півгодини-годину до 8 разів на добу до покращання стану, але не більше 3-х діб, після чого застосовувати 3 рази на добу.

Для досягнення максимального ефекту АТМА[®] рекомендується застосовувати у проміжках між прийомами їжі (за 30 хвилин до або через 1 годину після їди), потримавши препарат деякий час у роті перед проковтуванням.

Курс лікування.

Гострий бронхіт – 2-4 тижні.

Хронічний необструктивний бронхіт – 4 тижні, профілактичний курс – 2-3 тижні 2 рази на рік.

Хронічний обструктивний бронхіт, бронхіальна астма, кашель курця – 2-3 місяці, профілактичний курс – 1,5-2 місяці 2-3 рази на рік.

Передозування. Випадки передозування невідомі.

Побічні ефекти. У виняткових випадках в осіб із гіперчутливістю на будь-який компонент препарату можливе виникнення алергічних реакцій.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Клінічно значущої взаємодії з іншими фармакологічними засобами не встановлено. Препарат можна комбінувати з будь-якими лікарськими засобами та методами лікування.

Термін придатності. 5 років.

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

Умови зберігання.

Лікарський засіб зберігати у щільно закритому флаконі в оригінальній картонній упаковці при температурі не вище 30 °С у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 20 або 50, або 100 мл у флаконах-крапельницях із темного скла, у картонній упаковці.

Категорія відпуску. Без рецепта.