

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova  
**INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE**  
**ENGYSTOL**  
**comprimate sublinguale**

Numărul certificatului de înregistrare  
în Republica Moldova: Nr. 16496 din 08.04.2011

**Denumirea comercială**  
Engystol

**Compoziția**

1 comprimat sublingual conține:

*substanțe active:* Sulfur D4 37,5 mg, Sulfur D10 37,5 mg, Vincetoxicum hirundinaria D6 75 mg, Vincetoxicum hirundinaria D10 75 mg, Vincetoxicum hirundinaria D30 75 mg;

*excipienți:* stearat de magneziu, lactoză monohidrat.

**Forma farmaceutică**

Comprimate sublinguale.

**Descrierea medicamentului**

Comprimate rotunde, de culoare de la alb până la galben-pal, fără miros.

**Grupa farmacoterapeutică**

Medicament homeopat.

**Proprietăți farmacologice**

Preparatul manifestă acțiune antiinflamatoare, antivirală și dezintoxicantă.

**Indicații terapeutice**

Maladii infecțioase acute și cronice de etiologie virală (hepatită, infecție citomegalovirală, herpes, bronșită, pneumonie, pertussis, gripă, infecții respiratorii virale acute); neurodermită, eczemă, endocardită, miocardită, afecțiuni renale, afecțiuni reumatice.

**Doze și mod de administrare**

Doza la o priză: adulților și copiilor cu vârsta peste 6 ani - câte 1 comprimat; nou-născuților și copiilor cu vârsta sub 1 an - câte 1/4 de comprimat, 1-3 ani - câte 1/2 de comprimat triturat în pulbere și dizolvat într-o linguriță de apă, 3-6 ani - câte 3/4 de comprimat. Comprimatele se administrează de 3 ori pe zi sublingual cu 15-20 min. până la mese sau peste o oră după mese.

În cazuri acute se administrează doza recomandată fiecare 15 min. pe durata primelor 2 ore.

Cura de tratament: în maladii acute - 7-14 zile, în boli cronice - 2-6 săptămâni

Pentru profilaxia gripei și infecțiilor respiratorii virale acute - preparatul se administrează de 1-2 ori pe zi în doze conform vârstei.





### **Reacții adverse**

Sunt posibile reacții alergice la componentele preparatului.

În caz de apariție a oricăror manifestări neobișnuite e necesar de consultat medicul.

### **Contraindicații**

Hipersensibilitate la componentele preparatului.

### **Supradozaj**

Nu sunt relatate cazuri de supradozaj.

### **Atenționări și precauții speciale de utilizare**

Medicul poate modifica durata curei de tratament.

Acest produs medicamentos conține lactoză. Pacienții cu tulburări ereditare rare de tipul intoleranței la galactoză, deficiența de lactază (Lapp) sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză nu trebuie să utilizeze acest medicament.

### **Administrarea în sarcină și perioada de alăptare**

Nu este contraindicat.

### **Influența asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje**

Nu are influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

### **Interacțiuni cu alte medicamente, alte tipuri de interacțiuni**

Este compatibil cu alte remedii medicamentoase.

### **Prezentare, ambalaj**

Comprimate sublinguale. Câte 50 comprimate în flacon de masă plastică. Câte 1 flacon împreună cu instrucțiunea pentru administrare se plasează în cutie de carton.

### **Păstrare**

A se păstra la loc uscat, la temperatura sub 25°C.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor!

### **Termen de valabilitate**

5 ani. A nu se utiliza după data de expirare, indicată pe ambalaj.

### **Statutul legal**

Fără prescripție medicală.

### **Data ultimei revizuiți a textului**

Iulie 2012.

### **Denumirea și adresa producătorului**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr. -Reckeweg-Str. 2-4

76532 Baden-Baden

Germania

***La apariția oricărei reacții adverse informați secția de farmacovigilență a***

***Agenciei Medicamentului (tel. 73-70-02)***

