

2022/2023

# Каталог Биорегуляционных препаратов Heel



**-Heel**

Healthcare designed by nature

МАТЕРИАЛ ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ ПРОФЕССИОНАЛОВ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ



# Содержание

О компании «Хеель» .....	2
Введение .....	4
Терапевтический указатель биорегуляционных препаратов «Хеель»....	8
Информация о биорегуляционных препаратах «Хеель» .....	10

# О компании «Хеель»

С первых дней существования компании «Хеель» было обусловлено тягой к знаниям и новаторским решениям.

Компания была основана в Берлине в 1936 году. Основатель, доктор Ханс-Хайнрих Реккевег, был творческим и любознательным мыслителем. Он не только разработал новые лекарства на основе природных компонентов, но и заложил основу для создания биорегуляционной медицины.

Для лучшего понимания механизмов действия препаратов компания активно проводит научные исследования в области натуральной медицины, и этот подход стал неотъемлемой частью того, что представляет собой «Хеель». В 1954 году компания переезжает в Баден-Баден, на юг Германии, а в 1977 году входит в состав стратегической корпорации Делтон АГ. С тех пор компания поддерживает курс на развитие и глобальное продвижение. Головной офис в Германии активно сотрудничает с дочерними компаниями и дистрибьюторами по всему миру. Наш основатель был убежден, что натуральная медицина играет жизненно важную роль в заботе о здоровье пациентов. «Хеель» продолжает оставаться на лидирующих позициях в этом направлении. Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ (Heel GmbH) является фармацевтической компанией, специализирующейся на разработке и производстве биорегуляционных препаратов на основе природных компонентов. Центральный офис компании располагается в г. Баден-Баден, Германия. В настоящее время продукты «Хеель» доступны более чем в 50 странах мира благодаря работе дочерних подразделений и партнеров-дистрибьюторов.

В 2017 году был открыт российский офис компании – ООО «Хеель Рус». Производственные площадки компании «Хеель» сертифицированы



ведущими авторитетными регуляторными органами.

В Германии надзорные органы проводят проверки каждый год. Кроме того, проверку и сертификацию производственных площадок компании «Хеель» осуществляют регуляторные органы из других государств, например, Управление США по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных средств (FDA), Национальное агентство наблюдения за здоровьем Бразилии (ANVISA). В 2018 году завод также получил российский сертификат соответствия требованиям GMP.

Пациенты по всему миру доверяют «немецкому качеству», с которым связывают препараты, производимые компанией «Хеель». Для сохранения уверенности пациентов нельзя допускать ни малейшего нарушения качества продукции, производство и контроль качества всех серий

препаратов осуществляются в соответствии с юридическими и регистрационными требованиями.

Компания имеет длительную историю совершенствования производственных процессов для поддержания высокого качества продукции, и это еще одна причина, по которой врачи и пациенты по всему миру доверяют препаратам компании «Хеель».

Мы убеждены в том, что будущее принадлежит интегративному подходу, ориентированному на пациента. Являясь экспертом в области биорегуляционной натуральной медицины, мы постоянно работаем над тем, чтобы она стала неотъемлемой частью заботы о здоровье, полностью воплотив в жизнь девиз компании Heel – Healthcare designed by nature



# Введение

Живой организм представляет собой сложнейшую многоэлементную систему и в то же время является совокупностью иерархически связанных систем. Функцией биологических систем, в том числе и организма, называют их деятельность, направленную на сохранение целостности и свойств системы. Изменение параметров функций при поддержании их в границах гомеостаза происходит за счет ауторегуляции, т.е. внутренних механизмов управления жизнедеятельностью<sup>1</sup>.

Понятие целостности организма, отражающее один из основных постулатов медицины, не только не утратило своей актуальности для современной биологии и медицины, а, наоборот, приобретает с каждым днем все более и более важное значение. Биологические сети сдерживают неблагоприятные воздействия и повреждения на местном уровне, тем самым поддерживая ауторегуляцию и минимизируя влияние заболевания на систему в целом<sup>2</sup>.

Многие заболевания связаны друг с другом единой патофизиологией. Основываясь на гипотезе о том, что заболевания человека следует рассматривать как нарушения в прочно связанных между собой клеточных сетях, исследователи предполагают, что «болезни не могут быть независимы друг от друга, а должны быть тесно взаимосвязаны». Например, признано, что воспаление сопровождается многие распространенные болезни и считается одним из ключевых механизмов при многих хронических и возрастных заболеваниях<sup>3</sup>. Яркой иллюстрацией является хронический воспалительный процесс при ожирении, инициированный провоспалительными медиаторами, выделяемыми клетками жировой ткани. Это, в свою очередь, приводит к запуску патогенетических механизмов формирования инсулинорезистентности, артериальной гипертензии, сахарного диабета, атеросклероза и др.<sup>3</sup>

С другой стороны, воспаление — важная физиологическая составляющая ответной реакции тканей на стресс и травму, это одно из проявлений способности организма к ауторегуляции, которое способствует поддержанию и/или восстановлению нормального функционального состояния тканей.

Регуляция воспалительных реакций осуществляется целым комплексом

молекул: провоспалительные механизмы активируются одновременно с противовоспалительными и направлены на разрешение воспаления для достижения идеального исхода острой воспалительной реакции<sup>2</sup>.











## — Введение

**Разрешение воспаления** — это активный процесс, который запускается на уровне тканей; при этом эндогенные противовоспалительные и способствующие разрешению воспаления медиаторы активно сдерживают избыточную воспалительную реакцию, содействуя выздоровлению<sup>2</sup>. Известно, что разрешению воспаления способствует ряд недавно выявленных специализированных липидных медиаторов (выделяют несколько классов данных молекул: резолвины, липоксины, протектины и марезины). Синтез данных молекул создает «контрольные точки регуляции»<sup>2</sup>, направляющие ход воспалительного процесса.

Современный подход в терапии, основанный на понимании биологических процессов и комплексного характера заболеваний, учитывающий наличие взаимодействий между саморегуляторными системами организма и нарушением регуляции, называется **Биорегуляционной системной медициной (БрСМ)**. Терапевтический подход в БрСМ – воздействие на системы саморегуляции за счет применения активных компонентов биологического происхождения в невысоких физиологических дозах. Для этого используются многокомпонентные препараты, обладающие многоцелевым действием<sup>2</sup>.

Действие биорегуляционных препаратов определяется химическими свойствами и синергическим действием комбинации компонентов. Для модели БрСМ основополагающим является понимание того, что около 250 тысяч видов растений, существующих в настоящее время, содержат гораздо больше биоактивных соединений, чем какая-либо химическая библиотека, созданная людьми, ведь «эволюция отбирает и совершенствует разнообразные биологически активные молекулы гораздо дольше, чем любая фармацевтическая компания». Компания «Хеель» производит биорегуляционные продукты с 1936 года, высокое качество продуктов обеспечивается современными технологиями и соответствием мировым стандартам производства GMP и FDA, а также тщательным отбором сырья и активных ингредиентов.

Необходимо отметить, что эффективность и безопасность многокомпонентных биорегуляционных препаратов компании «Хеель» доказаны в многочисленных международных многоцентровых рандомизированных клинических исследованиях, при различных патологиях, обеспечивая научное обоснование для их применения в терапевтической практике и включение в стандарты лечения.

1. Брин В.Б. и др. Основы физиологии человека: учебник для высших учебных заведений, в 2-х томах / под редакцией акад. РАМН Б.И. Ткаченко. –СПб., 1994. – Т. 1 – 567 с., Т. 2 – 413 с.

2. Goldman A.W., Burmeister Y., Cesnulevicius K., Herbert M., Kane M., Lescheid D., McCaffrey T., Schultz M., Seilheimer B., Smit A., St. Laurent G. III and Berman B. Bio regulatory systems medicine: an innovative approach to integrating the science of molecular networks, inflammation, and systems biology with the patient's autoregulatory capacity, 2015.

3. Andrew A. Bremer, Ishwarlal Jialal. Adipose Tissue Dysfunction in Nascent Metabolic Syndrome // Journal of Obesity. – Volume 2013, Article ID393192.

# Терапевтический указатель биорегуляционных препаратов «Хеель»

Респираторные заболевания	Неврология	Оториноларингология	Аллергология/Иммунология	Гастро-энтерология	Дерматология	Гинекология
Ангин-Хель СД стр. 11	Валерианхель* стр. 15	Ангин-Хель СД стр. 11	Галиум-Хель стр. 27	Гастрикумель стр. 29	Кутис комpositум стр. 53	Гинекохель* стр. 33
Бронхалис-Хель стр. 13	Вертигохель* стр. 17, 21	Лимфомиозот* стр. 55, 57	Коэнзим комpositум стр. 49	Гепар комpositум* стр. 31	Псоринохель* Н стр. 79	Гормель СН стр. 37
Галиум-Хель стр. 27	Дискус комpositум стр. 39	Тонзилла комpositум стр. 99	Лимфомиозот* стр. 55, 57	Дуоденхель* стр. 43	Траумель* С стр. 103, 107, 109, 111	Климакт-Хель стр. 47
Гирель стр. 35	Коэнзим комpositум стр. 49	Траумель* С стр. 103, 107, 109, 111	Люффель* стр. 59	Коэнзим комpositум стр. 49	Убихион комpositум стр. 115	Коэнзим комpositум стр. 49
Лимфомиозот* стр. 55, 57	Нервохель* стр. 69	Эуфорбиум комpositум* Назентропфен С стр. 135	Люффель* Н стр. 61	Момордика комpositум стр. 63		Пульсатилла комpositум стр. 81
Мукоза комpositум* стр. 65	Плацента комpositум стр. 75		Энгистол* стр. 129	Мукоза комpositум* стр. 65		Спаскупрель* стр. 89
Тартефедрель Н стр. 95	Спаскупрель* стр. 89		Эуфорбиум комpositум* Назентропфен С стр. 135	Нукс вомика- Гомаккорд стр. 71		Траумель* С стр. 103, 107, 109, 111
Тонзилла комpositум стр. 99	Спигелон* стр. 91		Эхинацея комpositум СН стр. 137	Спаскупрель* стр. 89		Убихион комpositум стр. 115
Убихион комpositум стр. 115	Траумель* С стр. 103, 107, 109, 111			Убихион комpositум стр. 115		
Энгистол* стр. 129	Убихион комpositум стр. 115			Хелидонииум- Гомаккорд Н стр. 117		
Эуфорбиум комpositум* Назентропфен С стр. 135	Цель* Т стр. 121, 123, 125			Хепель* стр. 119		
Эхинацея комpositум СН стр. 137	Церебрум комpositум* Н стр. 127					

Ревматология	Хирургия/ Травматология	Педиатрия	Урология/ Андрология	Кардиология	Эндокринология	Метаболические препараты
Дискус композитум стр. 39	Дискус композитум стр. 39	Валерианахель* стр. 15	Коэнзим композитум стр. 49	Коэнзим композитум стр. 49	Гормель СН стр. 37	Коэнзим композитум стр. 49
Спаскупрель* стр. 89	Калькохель стр. 45	Вибуркол* стр. 23	Мукоза композитум* стр. 65	Кралонин* стр. 51	Климакт-Хель стр. 47	Убихинон композитум стр. 115
Траумель* С стр. 103, 107, 109, 111	Коэнзим композитум стр. 49	Люффель* стр. 59	Популюс композитум СР стр. 77	Убихинон композитум стр. 115	Пульсатилла композитум стр. 81	
Убихинон композитум стр. 115	Остеохель С стр. 73	Люффель* Н стр. 61	Ренель* стр. 83	Эскулюс композитум стр. 133	Струмель*Т стр. 93	
Цель* Т стр. 121, 123, 125	Траумель* С стр. 103, 107, 109, 111	Нервохель* стр. 65	Сабаль-Гомаккорд стр. 85		Тестис композитум стр. 97	
	Убихинон композитум стр. 115	Траумель* С стр. 103, 107, 109, 111	Солидаго композитум С стр. 87		Эскулюс композитум стр. 133	
	Цель* Т стр. 121, 123, 125	Энгистол* стр. 129	Тестис композитум стр. 97			
		Эуфорбиум композитум* Назентропфен С стр. 135	Траумель* С стр. 103, 107, 109, 111			

Обращаем Ваше внимание, что сведения в данной редакции внесены в инструкции по применению лекарственных препаратов Heel в июле 2021 г. В обращении могут находиться ранее выпущенные упаковки препаратов с инструкцией по применению в предыдущей редакции.

# Информация о биорегуляционных препаратах «Хеель»



# Ангин-Хель СД



## **Регистрационный номер:**

ЛП-№(000217)-(РГ-RU).

## **Торговое наименование:**

Ангин-Хель СД

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Hydrargyrum bicyanatum (Гидраргирум бицианатум) D8 30 мг, Phytolacca americana (Фитолякка американа) D4 30 мг, Apis mellifica (Апис меллифика) D4 30 мг, Arnica montana (Арника монтана) D4 30 мг, Hepar sulfuris (Гепар сульфурис) D6 60 мг, Atropa bella-donna (Атропа белла-донна) D4 60 мг;

вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактоза до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с отдельными желтоватыми или сероватыми вкраплениями, без запаха.

## **Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:** Тонзиллит.

**Разрешенный возраст к применению:** От 3 лет по

назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, а также к растениям семейства астровых (сложноцветных), детский возраст (до 3 лет), непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Применение при беременности и лактации:** В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

## **Способ применения и дозы:**

Взрослые и дети старше 12 лет принимают препарат по 1 таблетке 3 раза в день за 30 минут до еды или спустя 1 час после приема пищи. Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. При обострениях принимают по 1 таблетке каждые полчаса или час (но не более 12 таблеток в день). Длительность применения препарата, в зависимости от выраженности симптомов заболевания, составляет от 7-10 дней до 3-4 недель. Проведение повторных курсов лечения возможно по согласованию с

врачом. Применение препарата у детей от 3 до 12 лет возможно по назначению и под контролем врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. После применения препарата Ангин-Хель СД может наблюдаться увеличение слюноотделения; прием препарата в этом случае следует прекратить.

**Передозировка:** При приеме больших количеств данного лекарственного средства могут наблюдаться диспептические явления, обусловленные наличием в его составе лактозы.

**Взаимодействие с другими препаратами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При рецидивирующих воспалительных заболеваниях миндалин и устойчивой (в течение более 3 дней) повышенной температуре тела или при ее повышении выше 39 °С, а также при всех неясных или устойчивых симптомах следует обратиться к врачу. При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить

об этом врачу.

В состав препарата входит лактоза, в связи с чем его не рекомендуется принимать пациентам с врожденной галактоземией, синдромом мальабсорбции глюкозы или галактозы, либо при врожденной лактозной недостаточности. Указание для больных, страдающих сахарным диабетом:

1 таблетка содержит 0,025 ХЕ.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат не оказывает влияния на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстрых реакций (управление автомобилем и другими транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.).

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять препарат по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Бронхалис-Хель



**Регистрационный номер и дата:**

П N013500/01 от 26.12.2007.

**Торговое наименование:**

Бронхалис-Хель

**Лекарственная форма:** Таблетки подъязычные гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Atropa bella-donna D4 30 мг, Lobaria pulmonaria D4 30 мг, Kalium stibyltartaricum D4 30 мг, Kreosotum D5 30 мг, Psychotria ipecacuanha D4 30 мг, Lobelia inflata D4 30 мг, Bryonia D4 60 мг, Huoscyamus niger D4 60 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с желтоватыми или сероватыми вкраплениями, со слабым запахом креозота, исчезающим при хранении.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:** Отхаркивающее средство при обструк-

тивных и воспалительных заболеваниях дыхательных путей (бронхит курильщика, хронический бронхит, трахеит).

**Разрешенный возраст к применению:** От 3 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата; детский возраст (до 3 лет).

**Применение при беременности и лактации:** В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:** По 1 таблетке 3 раза в день рассасывать под языком за полчаса до еды или спустя 1 час после приема пищи. При обострениях принимают по 1 таблетке каждые 15 минут на протяжении не более двух часов. Курс лечения – 2-3 недели. При необходимости курс лечения можно повторить после консультации с врачом. Применение препарата у детей старше 3 лет возможно по назначению и под контролем врача.

**Побочное действие:** В редких случаях возможны аллергические реакции.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу. В состав препарата входит лактоза, в связи с чем его не рекомендуется назначать пациентам с врожденной галактоземией, синдромом мальабсорбции глюкозы или галактозы, либо при врожденной лактозной недостаточности. Указание для больных, страдающих сахарным диабетом: 1 таблетка содержит 0,025 ХЕ.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки подъязычные гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Валерианахель®



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000453)-(РГ-RU).

**Торговое наименование:**

Валерианахель®

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Valeriana officinalis (Валериана официналис) Ø 65 г, Humulus lupulus (Хумулюс люпулюс) Ø 5 г, Crataegus (Кратегус) Ø 5 г, Hypericum perforatum (Гиперикум перфоратум) D1 5 г, Melissa officinalis (Мелисса официналис) Ø 3 г, Chamomilla recutita (Камомилла рекутита) Ø 2 г, Avena sativa (Авена сатива) Ø 2 г, Acidum picricum (Ацидум пикриникум) D5 10 г, Kalium bromatum (Калиум броматум) D1 1 г, Ammonium bromatum (Аммоний броматум) D1 1 г, Natrium bromatum (Натрий броматум) D1 1 г; вспомогательное вещество: этанол (спирт этиловый) около 60,0 % (объемных).

**Описание:** Прозрачная темно-красно-коричневая жидкость с характерным запахом (иногда при хранении могут наблюдаться едва заметные хлопья).

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:**

В качестве седативного средства при неврозах, неврастении, нарушениях сна, состояниях повышенной нервной возбудимости.

**Разрешенный возраст к применению:**

От 6 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 6 лет (в связи с недостаточностью клинических данных). Беременность, период грудного вскармливания (из-за недостаточности клинических данных).

**Способ применения и дозы:** Препарат назначают внутрь: взрослым и подросткам по 15 капель, предварительно разведенных в 100 мл воды, 3 раза в день (вечером можно применять по 20

капель), за 30 минут до еды или через 1 час после приема пищи; детям от 6 до 12 лет – 10 капель 3 раза в день. Курс лечения – 3-4 недели. Проведение повторного курса лечения возможно по назначению врача. Применение препарата у детей и подростков от 6 до 18 лет возможно по назначению и под контролем врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При обнаружении побочных эффектов, в том числе не описанных в инструкции, следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу.

Максимальная разовая доза лекарственного препарата Валерианакхель® для детей от 6 до 12 лет (10 капель) содержит около 0,237 г этанола (абсолютного этилового спирта). Максимальная суточная доза содержит

около 0,711 г этанола.

Максимальная разовая доза лекарственного препарата Валерианакхель® для подростков от 12 лет и взрослых (20 капель) содержит около 0,473 г этанола. Максимальная суточная доза содержит 1,184 г этанола.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания:**

Препарат не следует применять при беременности и в период грудного вскармливания (см. раздел «Противопоказания»).

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышечкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Срок годности:** 3 года. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Вертигохель®



## Регистрационный номер:

П N012400/01.

## Торговое наименование:

Вертигохель®

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата):

Активные компоненты: Anamirta cocculus (Cocculus) (Анамирта коккулюс (Коккулюс)) D4 70 г, Petroleum rectificatum (Петролеум ректификадум) D8 10 г, Ambra grisea (Ambra) (Амбра гризеа (Амбра)) D6 10 г, Conium maculatum (Conium) (Кониум макулядум (Кониум)) D3 10 г. Содержание этанола (спирта этилового) в препарате около 35 % (по объему).

**Описание:** Прозрачная бесцветная или слабо светло-желтая жидкость с характерным запахом.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Фармакологическое действие:**

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

## Показания к применению:

Головокружения различного происхождения, в т.ч. головокружения, связанные с укачиванием в транспорте.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата.

Беременность и период грудного вскармливания (в связи с недостаточностью клинических данных).  
Возраст до 18 лет (в связи с недостаточностью клинических данных).

**С осторожностью:** Заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма и заболевания головного мозга.

**Способ применения и дозы:**

По 10 капель, растворив в 100 мл воды, 3 раза в день. При острых внезапных приступах головокружений и тошноты принимать сначала по 10 капель каждые 15 минут (не более 2 часов). Курс терапии – 2-3 недели. При недостаточной эффективности препарата необходимо обратиться к врачу. Для профилактики и лечения головокружений

при пользовании транспортом принимать по 10 капель каждые 15 минут за 1 час до поездки и во время поездки.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При отсутствии терапевтического эффекта в течение 2-3 недель следует обратиться к врачу. Разовая доза взрослого (10 капель) содержит около 0,14 г абсолютного спирта этилового (этанола). Максимальная суточная доза (90 капель) содержит около 1,24 г абсолютного спирта

этилового (этанола).

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, 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).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет.

Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:**

Без рецепта.







Seidenader MS-40

11

# Головокружение?

Комплексный биорегуляционный препарат на основе природных компонентов при головокружении и укачивании

## Вертигохель®



Сопоставим по эффективности с традиционными средствами и хорошо переносится пациентами<sup>1,2,3</sup>.



1. Weiser M., Strosser W., Klein P. Arch Otolaryngol Head Neck Surg. – 1998; 124 (8): 879-885.
2. Wolschner U., Strosser W., Weiser M., Klein P. // Biol Med. – 2001; 30: 184-190.
3. Weiser M., Strosser W. Behandlung des Schwindels // Der Allgemeinarzt. – 2000; 22 (13): 692-694.

# Вертигохель®



**Регистрационный номер:**

П N012400/02.

**Торговое наименование:**

Вертигохель®

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Anamirta cocculus (Анамирта коккуллюс) D4 210 мг, Conium maculatum (Кониум макуляту) D3 30 мг, Ambra grisea (Амбра гризeya) D6 30 мг, Petroleum rectificatum (Петролеум ректифика-тум) D8 30 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желто-белого цвета. Запах практически отсутствует.

**Фармакотерапевтическая**

**группа:** Гомеопатическое средство.

**Фармакологическое действие:**

Многокомпонентный гомеопатический препарат, действие которо-

го обусловлено компонентами, входящими в его состав.

**Показания к применению:**

Головокружения различного происхождения, в т.ч. головокружения, связанные с укачиванием в транспорте.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата.

Беременность и период грудного вскармливания (в связи с недостаточностью клинических данных).

Дети до 18 лет (в связи с недостаточностью клинических данных).

Недостаточность лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Способ применения и дозы:**

По 1 таблетке 3 раза в день. Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. При острых внезапных приступах головокружений и тошноте сначала по 1 таблетке каждые 15 минут (не более 2 часов). Курс терапии – 2-3 недели. Для профилактики и лечения головокружений при

пользовании транспортом по 1 таблетке каждые 15 минут за 1 час до поездки и по мере необходимости в течение 1 часа во время поездки. Затем принимать по 1 таблетке 3 раза в день. При необходимости, после консультации с врачом, препарат может быть назначен в дозировке по 3 таблетки 3 раза в день. При недостаточной эффективности препарата необходимо обратиться к врачу.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

При отсутствии терапевтического эффекта в течение 2-3 недель следует обратиться к врачу. Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответствует 0,025 хлебной единицы.

Пенал закрывать сразу после применения препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:** Не влияет.

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять препарат по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Вибуркол®



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000192)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Вибуркол®

**Лекарственная форма:** Суппозитории ректальные гомеопатические.

**Состав** (на 1 суппозиторий): Активные компоненты: Chamomilla recutita (Хамомилла рекутита) D1 1,1 мг, Atropa bella-donna (Атропа белла-донна) D2 1,1 мг, Solanum dulcamara (Соляnum дулькамара) D4 1,1 мг, Plantago major (Плантаго майор) D3 1,1 мг, Pulsatilla pratensis (Пульсатилла пратенсис) D2 2,2 мг, Calcium carbonicum Hahnemanni (Кальциум карбоникум Ганеманни) D8 4,4 мг; вспомогательное вещество: жир твердый\* 1089,0 мг. Масса суппозитория – 1,1 г.

\* Смесь триглицеридов, диглицеридов и моноглицеридов растительного происхождения.

**Описание:** Суппозитории от белого до желтовато-белого цвета торпедообразной формы со слабым характерным запахом (без прогорклого запаха); на продольном срезе допускается наличие воздушного стержня или воронкообразного углубления.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:**

В составе комплексной терапии (как жаропонижающее и противовоспалительное средство) при лечении респираторных заболеваний у детей, а также для снятия клинических проявлений при прорезывании молочных зубов.

**Разрешенный возраст к применению:**

С рождения по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».

**Способ применения и дозы:**

Ректально. При острых респираторных вирусных инфекциях и болезненных симптомах проре-

звания молочных зубов детям до 6 месяцев по 1 суппозиторию 2 раза в сутки; детям от 6 месяцев при температуре тела выше 37,5° С по 1 суппозиторию 4 раза в сутки; при температуре тела выше 38° С по 1 суппозиторию до 6 раз в сутки. При нормализации температуры тела по 1 суппозиторию 1-2 раза в сутки еще 3-4 дня.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В очень редких случаях (менее 1 случая на 10 000 применений) возможно развитие умеренной диареи. При возникновении побочных эффектов следует обратиться к врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме

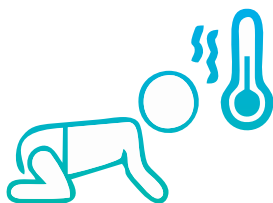
гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы. В этом случае следует прекратить применение препарата и обратиться к лечащему врачу. Беречь от перегрева и прямого солнечного света.

**Форма выпуска:** Суппозитории ректальные для детей гомеопатические. По 6 суппозитория в контурную ячейковую упаковку из поливинилхлоридной/полиэтиленовой пленки. 12 суппозитория (2 контурные ячейковые упаковки) вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 3 года. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.





# Вибуркол®

**Универсальное  
жаропонижающее  
и противовоспалительное  
средство**



- При болезненном прорезывании зубов
- При температуре на фоне простудных заболеваний<sup>1</sup>
- Может применяться с рождения<sup>2</sup>

**Список литературы:** 1. Derasse M. et al. The effects of a complex homeopathic medicine compared with acetaminophen in the symptomatic treatment of acute febrile infections in children: an observational study//Explore 2005;1(1):33-39 2. Инструкция по медицинскому применению препарата Вибуркол®, Per. № ЛП-№(000192)-(PF-RU) RU-Mark.Con.Vibu.02.19022019.



M1

-0.05

24.3

0.0

Microsoft  
Edge

# Галиум-Хель



**Регистрационный номер и дата:**

П N013311/01 от 09.02.2009.

**Торговое наименование:**

Галиум-Хель

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Galium aparine (Галиум апарине) D3 4 г, Galium mollugo (Галиум моллуго) D3 4 г, Sedum acre (Седум акре) D3 5 г, Sempervivum tectorum (Семпервивум текторум) D4 5 г, Clematis recta (Клематис ректа) D4 5 г, Thuja occidentalis (Туя окциденталис) D3 5 г, Caltha palustris (Кальта палюстрис) D3 5 г, Ononis spinosa (Ононис спиноза) D4 5 г, Juniperus communis (Юниперус коммунис) D4 5 г, Hedera helix (Хедера хеликс) D4 5 г, Betula alba (Бетуля альба) D2 5 г, Saponaria officinalis (Сапонария официналис) D4 5 г, Echinacea (Эхинацея) D5 5 г, Calcium fluoratum (Кальциум флюоратум) D8 5 г, Phosphorus (Фосфорус) D8 5 г, Aurum metallicum (Аурум металликум) D10 5 г, Argentum metallicum (Аргентум металликум)

D8 5 г, Apis mellifica (Апис меллифика) D12 5 г, Acidum nitricum (Ацидум нитрикум) D6 5 г, Pyrogenium-Nosode (Пирогениум-Нозод) D6 5 г, Urtica urens (Уртика уренс) D3 2 г; вспомогательное вещество: этанол (спирт этиловый) около 35 % (объемных).

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Описание:** Прозрачная бесцветная или светло-желтая жидкость с характерным запахом.

**Показания к применению:** Препарат применяется в комплексной терапии хронического бронхита, хронического синусита, бронхиальной астмы, а также нейродермита, экземы.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Применение при беременности и лактации:** В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:** Препарат принимают: у взрослых –

по 10 капель, предварительно разведенных в 100 мл воды, 3 раза в день за 30 минут до еды или через 1 час после еды. Курс лечения – 3-4 недели. Проведение повторного курса лечения возможно по согласованию с врачом. Применение препарата у детей возможно по назначению и под контролем врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств в отдельных случаях могут временно ухудшиться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, о которых не сообщено в инструкции, следует сообщить об этом врачу. Содержание этилового спирта в разовой дозе препарата для взрослых (10 капель) составляет 0,138 г. Максимальная суточная доза (3 x 10 капель) содержит 0,414 г этилового спирта.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Гастрikumель



**Регистрационный номер и дата:**

П N013496/01 от 17.03.2008.

**Торговое наименование:**

Гастрikumель

**Лекарственная форма:** Таблетки подъязычные гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Argentum nitricum (Аргентум нитрикум) D6 30 мг, Acidum arsenicosum (Ацидум арсеникозум) D6 30 мг, Pulsatilla pratensis (Пульсатилла пратенсис) D4 60 мг, Strychnos nux-vomica (Стрихнос нукс-вомика) D4 60 мг, Carbo vegetabilis (Карбо вегетабилис) D6 60 мг, Stibium sulfuraturn nigrum (Стибиум сульфуратум нигрум) D6 60 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с желтоватыми или сероватыми вкраплениями, без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Показания:** Воспалительные заболевания слизистой оболочки желудка (гастрит) и диспепсические расстройства желудочно-кишечного тракта (изжога, метеоризм).

**Разрешенный возраст к применению:** От 12 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата; детский возраст до 12 лет. Непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозогалактозная мальабсорбция.

**С осторожностью:** Пациенты с сахарным диабетом.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания:** Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходи-

димо проконсультироваться с врачом.

**Способ применения и дозы:** По 1 таблетке 3 раза в день рассасывать под языком за полчаса до еды или спустя 1 час после приема пищи. При обострениях принимают по 1 таблетке каждые 15 минут на протяжении не более двух часов (но не более 12 таблеток в день). Курс лечения – 2-3 недели. При необходимости курс лечения можно повторить после консультации с врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При отсутствии терапевтического эффекта или появлении побочных эффектов, не описанных в данной инструкции, следует прекратить прием препарата и сообщить об этом лечащему врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостря-

ться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. Указание для пациентов с сахарным диабетом:

1 таблетка содержит 0,025 ХЕ.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** Препарат не оказывает влияния на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки подъязычные гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Гепар КОМПОЗИТУМ®



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000169)-(РГ-RU).

**Торговое наименование:**

Гепар композитум®

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного и подкожного введения гомеопатический.

**Состав:** (на одну ампулу 2,2 мл (= 2,2 г)): Активные компоненты: Hepar suis D8 22 мкл, Cyanocobalaminum D4 22 мкл, Duodenum suis D10 22 мкл, Thymus suis D10 22 мкл, Colon suis D10 22 мкл, Vesica fellea suis D10 22 мкл, Pankreas suis D10 22 мкл, Cinchona pubescens D4 22 мкл, Lycopodium clavatum D4 22 мкл, Chelidonium majus D4 22 мкл, Silybum marianum D3 22 мкл, Histaminum D10 22 мкл, Sulfur D13 22 мкл, Avena sativa D6 22 мкл, Fel tauri D8 22 мкл, Natrium diethyloxalaceticum D10 22 мкл, Acidum a-etoglutaricum D10 22 мкл, Acidum malicum D10 22 мкл, Acidum fumaricum D10 22 мкл, Acidum thiocticum D8 22 мкл, Acidum oroticum monohydricum D6 22 мкл, Cholesterolum D10 22 мкл, Calcium carbonicum Hahnemanni D28 22 мкл, Taraxacum officinale D4 22 мкл, Сунара

scolymus D6 22 мкл, Veratrum album D4 22 мкл; вспомогательные вещества: вода для инъекций 1628 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная или светло-розовая прозрачная 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:** В комплексной терапии острых и хронических заболеваний печени и желчного пузыря. В комплексной терапии заболеваний кожи воспалительного и невоспалительного характера (токсическая экзантема, дерматоз, дерматит, нейродермит).

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью



клинических данных.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания:**

Применение при беременности и в период грудного вскармливания возможно в случае, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходимо проконсультироваться с врачом.

**Способ применения и дозы:**

1-3 раза в неделю по 1 ампуле внутримышечно, подкожно. Курс терапии при острых заболеваниях – 3-5 недель; при хронических заболеваниях – не менее 4-8 недель. Терапию проводят под наблюдением врача.

**Побочное действие:** В редких случаях возможны кожные реакции.

В таком случае терапию этим препаратом следует прекратить и проконсультироваться у лечащего врача.

**Передозировка:** До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано. При превышении рекомендованных доз необходимо обратиться к врачу.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических лекарственных средств не исключает применение при данном заболевании других лекарственных средств.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и

обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует прекратить прием препарата и сообщить об этом врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Отсутствуют данные о влиянии препарата 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 и оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного и подкожного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.

# Гинекохель®



**Регистрационный номер:**

П N012356/01.

**Торговое наименование:**

Гинекохель®

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата):

Активные компоненты: Apis mellifica (Апис меллифика) D4 10 г, Ammonium bromatum (Аммоний броматум) D4 10 г, Lilium lancifolium (Лилиум ланцифолиум) D4 10 г, Aurum iodatum (Aurum iodatum) (Аурум йодатум) D12 10 г, Crabro vespa (Крабро веспа) D4 10 г, Helonias dioica (Хелониас диоика) D4 10 г, Palladium metallicum (Палладиум металликум) D12 10 г, Platinum metallicum (Платинум металликум) D12 10 г, Naja Naja (Ная ная) D12 10 г, Melilotus officinalis (Мелилотус оффицина-лис) D3 5 г, Viburnum opulus (Вибурум опулюс) D2 5 г; вспомогательное вещество: этанол (спирт этиловый) около 35,0 % (объемных).

**Описание:** Прозрачная, от слабо светло-желтого до светло-желтого

цвета жидкость с запахом этанола.

**Фармакотерапевтическая**

**группа:** Гомеопатическое средство.

**Фармакологическое действие:**

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

**Показания к применению:**

В комплексной терапии воспалительных заболеваний женских половых органов (аднексит, сальпингит, кольпит).

**Противопоказания:** Повышенная

чувствительность к компонентам препарата. Известная повышенная чувствительность к яду пчел, ос, шершней. В случае заболевания щитовидной железы данный препарат не может быть показан без предварительной консультации с врачом. Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

**С осторожностью:** Заболевания

печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма и заболевания головного мозга, в связи с содер-

жанием спирта этилового (этанола).

**Применение при беременности и лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** По 10 капель, растворив в 30 мл воды, 3 раза в день внутрь. Курс терапии – 2-3 недели под контролем врача. При обострениях по 10 капель каждые 15 минут (в течение 2 часов). При недостаточной эффективности препарата необходимо обратиться к врачу.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств возможно временное обострение имеющихся симптомов (первичное ухудшение), в этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу. При появлении умеренной или сильной боли в животе необхо-

димо проконсультироваться с врачом. В максимальной суточной дозе препарата (90 капель) содержится 1,2 г абсолютного этилового спирта.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Гирель



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000438)-(РГ-RU).

**Торговое название препарата:**

Гирель

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Aconitum napellus (Аконитум напеллус) D4 120 мг, Bryonia (Бриония) D4 60 мг, Lachesis mutus (Лажезис мутус) D12 60 мг, Eupatorium perfoliatum (Эупаториум перфолиатум) D3 30 мг, Phosphorus (Фосфорус) D5 30 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, белого или желтовато-белого цвета, иногда с желтыми или черными вкраплениями. Запах практически отсутствует.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

**Фармакодинамика:** Многокомпо-

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:**

В качестве симптоматического средства при острых респираторных вирусных инфекциях, в том числе при гриппе (головная боль, повышение температуры, потеря аппетита, слабость).

**Разрешенный возраст к применению:** От 6 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:**

- Гиперчувствительность к действующим веществам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе Состав.
  - Детский возраст до 6 лет в связи с недостаточностью клинических данных.
  - Недостаточность лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.
- Применение при беременности и лактации:** Применение препара-

та возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:**

Взрослые и дети старше 12 лет принимают по 1 таблетке 3 раза в день. Дети в возрасте от 6 до 12 лет принимают по 1 таблетке 2 раза в день. Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. При остром начале заболевания принимать по 1 таблетке каждые полчаса или час, но не более 12 таблеток в день – для взрослых и детей старше 12 лет; не более 8 таблеток в день – для детей от 6 до 12 лет. Если в течение 6 часов не происходит улучшения состояния больного, необходимо обратиться к врачу.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При обнаружении побочных эффектов, в том числе не описанных в инструкции, следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных

средств возможно временное обострение имеющихся симптомов (первичное ухудшение), в этом случае следует прервать прием препарата и проконсультироваться с врачом. Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответствует 0,025 хлебной единицы. Пенал закрывать сразу после применения препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Гормель СН



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000442)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Гормель СН

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: *Sepia officinalis* (Сепия оффициnalis) D6 5 г, *Calcium carbonicum Hahnemannii* (Кальциум карбоникум Ганеманни) D8 10 г, *Acidum nitricum* (Ацидум нитрикум) D4 5 г, *Sonzya canadensis* (Кониза канаденсис) D3 5 г, *Viburnum opulus* (Вибурнум опулюс) D3 5 г, *Pulsatilla pratensis* (Пульсатилла пратенсис) D4 5 г, *Cyclamen purpurascens* (Цикламен пурпуресценс) D4 5 г, *Strychnos ignatii* (Стрихнос игнации) D6 5 г, *Aquilegia vulgaris* (Аквилегия вульгарис) D4 10 г, *Origanum majorana* (Ориганум майорана) D4 10 г, *Myristica fragrans* (Миристика фрагранс) D6 10 г; вспомогательные вещества: этанол (спирт этиловый) 96% (об.), вода очищенная. Содержание этанола в препарате около 35 % (по объему).

**Описание:** Прозрачная жидкость

бесцветная или светло-желтого цвета, с запахом этанола.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

**Фармакодинамика:** Многокомпонентный гомеопатический препарат, действие которого обусловлено компонентами, входящим в его состав.

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:** Препарат применяется в комплексной терапии при дисменореях.

**Противопоказания:**

- Гиперчувствительность к активным компонентам препарата и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе Состав.
- Беременность.
- Период грудного вскармливания.
- Возраст до 18 лет.

**С осторожностью:** Заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма, заболевания головного мозга.

**Способ применения и дозы:** Препарат назначают внутрь по 10 капель (растворенных в 100 мл воды) 3 раза в день за 30 минут до еды или через 1

час после еды. Длительность терапии определяется врачом. Средний курс лечения составляет 1-3 месяца. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по назначению врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует обратиться к врачу. Длительное применение препарата (в течение нескольких месяцев и более) должно проводиться под наблюдением врача. В составе препарата содержится

около 35 % (объемных) этилового спирта. Максимальная суточная доза препарата содержит около 0,43 г этилового спирта.

**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, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света, месте при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.





# Дискус КОМПОЗИТУМ



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000213)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Дискус композитум

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на 1 ампулу 2,2 мл (=2,2 г)):

Активные компоненты: Discus intervertebralis suis (Дискус интервертебралис суис) D8 22 мкл, Acidum ascorbicum (Ацидум аскорбикум) D6 22 мкл, Thiaminum hydrochloricum (Тиаминум гидрохлорикум) D6 22 мкл, Natrium riboflavinum phosphoricum (Натриум рибофлавинум фосфорикум) D6 22 мкл, Pyridoxinum hydrochloricum (Пиридоксинум гидрохлорикум) D6 22 мкл, Nicotinamidum (Никотинамидум) D6 22 мкл, Funiculus umbilicalis suis (Фуникулюс умбиликалис суис) D10 22 мкл, Cartilago suis (Картиляго суис) D8 22 мкл, Medulla ossis suis (Медулла оссис суис) D10 22 мкл, Embryo totalis suis (Эмбрио тоталис суис) D10 22 мкл, Suprarenalis glandula suis (Супрареналис glandула суис) D10 22 мкл, Pulsatilla pratensis (Пульсатилла пратенсис) D6 22 мкл, Hydrargyrum

oxydatum rubrum (Гидраргирум оксидатум рубрум) D10 22 мкл, Sulfur (Сульфур) D28 22 мкл, Cimicifuga racemosa (Цимицифуга рацемоза) D4 22 мкл, Ledum palustre (Ледум палюстре) D4 22 мкл, Pseudognaphalium obtusifolium (Псеудогнафалиум obtusifoliум) D3 22 мкл, Citrullus colocynthis (Цитруллуос колоцинтис) D4 22 мкл, Secale cornutum (Секале корнутум) D6 22 мкл, Argentum metallicum (Аргентум металликум) D10 22 мкл, Zincum metallicum (Цинкум металликум) D10 22 мкл, Cuprum aceticum (Купрум ацетикум) D6 22 мкл, Aesculus hippocastanum (Эскулюс гиппокаштанум) D6 22 мкл, Medorrhinum (Медорринум) D18 22 мкл, Ranunculus bulbosus (Ранункулюс бульбосус) D4 22 мкл, Ammonium chloratum (Аммонииум хлоратум) D8 22 мкл, Cinchona pubescens (Цинхона пубесценс) D4 22 мкл, Kalium carbonicum (Калиум карбоникум) D6 22 мкл, Sepia officinalis (Сепия официналис) D10 22 мкл, Acidum picricum (Ацидум пикриникум) D6 22 мкл, Berberis vulgaris (Берберис вульгарис) D4 22 мкл, Acidum silicicum (Ацидум силицикум) D6 22 мкл, Calcium

phosphoricum (Кальциум фосфорикум) D10 22 мкл, Acidum DL-alpha-liponicum (Ацидум ДЛ-альфа-липоникум) D8 22 мкл, Natrium diethylxalaceticum (Натриум диэтилхалоацетикум) D6 22 мкл, Nadidum (Надидум) D6 22 мкл, Coenzym A (Коэнзим А) D10 22 мкл; вспомогательные вещества: вода для инъекций 1386,0 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная прозрачная 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:** Препарат применяется при воспалительных и дегенеративных заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, остеохондроз позвоночника).

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, возраст (до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных).

**Применение при беременности и лактации:** Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходимо проконсульти-

роваться с врачом.

**Способ применения и дозы:** Препарат назначается взрослым внутримышечно по 1 ампуле 1-3 раза в неделю. Курс лечения – 2-8 недель.

Увеличение продолжительности курса лечения возможно по назначению врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции, в редких случаях может наблюдаться повышенное слюноотделение после приема препарата. В этих случаях применение препарата следует прекратить и обратиться к врачу.

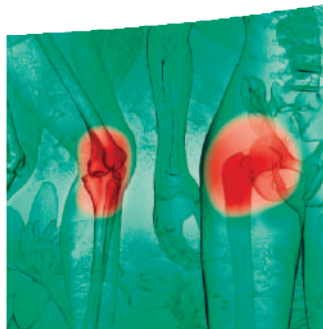
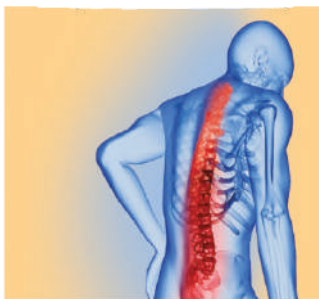
**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции, следует обратиться к врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** Препарат не оказывает влияния на способность к выполнению

# Биорегуляционный подход в лечении заболеваний опорно-двигательного аппарата



## Траумель® С

- 12 растительных и 2 минеральных компонента, воздействующих на различные аспекты воспаления<sup>3</sup>
- Применяется в комплексной терапии при воспалительных процессах различных органов и тканей<sup>4</sup>
- Эффективность, сопоставимая с НПВП, при лучшем профиле безопасности<sup>5</sup>
- 4 формы препарата – индивидуальный подбор режима терапии



## Дискус композитум

- Применяется при воспалительных и дегенеративных заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, остеохондроз позвоночника)<sup>6</sup>
- Доказанное противовоспалительное, обезболивающее и спазмолитическое действие<sup>7</sup>



## Цель® Т

- 15 натуральных компонентов, обладающих противовоспалительным и хондропротекторным действием<sup>8,9</sup>
- Применяется в комплексной терапии артрозов различной этиологии<sup>9</sup>, в том числе с другими препаратами для лечения дегенеративных заболеваний опорно-двигательного аппарата<sup>10</sup>
- По эффективности сопоставим с селективными ингибиторами ЦОГ-2 при лучшем профиле безопасности<sup>11</sup>
- 3 формы препарата – индивидуальный подбор режима терапии

**Список литературы:** 1. Биорегуляционный подход подразумевает использование многокомпонентных препаратов, которые действуют на несколько мишеней в патогенезе заболевания (Csernely, P., Agoston, V., and Pongos, S. (2005). The efficiency of multi-target drugs: the network approach might help drug design. Trends Pharmacol. Sci.; GoldmanAW et al. (2015). Информация, содержащаяся в действующих инструкциях по применению для препаратов Траумель® С, Дискус композитум и Цель® Т свидетельствует о их многокомпонентном составе и соответствующем способе действия. Поэтому данные лекарственные препараты относятся к категории биорегуляционных. 2. <http://www.heel-russia.ru/ru/heel-в-мире.html>. 3. Cesnulevicius K. The bioregulatory approach to work-related musculoskeletal disorders: using the multicomponent ultra low-dose medication Traumeel® to target multiple pathophysiological processes of the disease. Altern Ther Health Med 2011; 17(2) Suppl:58-517.4. Инструкция по применению препарата Траумель® С. Мазь для наружного применения гомеопатическая, Пер. №ЛП-№(000223)-(ПФ-РУ); раствор для внутримышечного и околосуставного введения гомеопатический, Пер. №ЛП-№(00269)-(ПФ-РУ); капли гомеопатические для приема внутрь, Пер. №ЛП-№(000456)-(ПФ-РУ). 5. Gonzalez de Vega C, Speed C, Wolfarth B et al. Traumeel® vs. diclofenac for reducing pain and improving ankle mobility after acute ankle sprain: A multicenter, randomized, blinded, controlled and non-inferiority trial. Intj. Clin Pract. 2013;5(71):10:579-59. 6. Инструкция по медицинскому применению препарата Дискус композитум, раствор для внутримышечного введения гомеопатический, Пер. №ЛП-№(000213)-(ПФ-РУ). 7. A. Gotwald, M. Weiser, Treatment of Rheumatic Diseases with a Homeopathic Preparation. Biological Therapy 2002;2:211-216. 8. Birnesser H, Solt P. The homeopathic preparation Zeel comp. NA review of the molecular and clinical data. Explore (NY) 2007;3(1):16-22. 9. Инструкция по медицинскому применению препарата Цель® Т, мазь для наружного применения гомеопатическая, Пер. №ЛП-№11685/02; раствор для внутримышечного введения гомеопатический, Пер. №ЛП-№(000286)-(ПФ-РУ); таблетки для рассасывания гомеопатические, Пер. №ЛП-№(000209)-(ПФ-РУ). 10. Gotwald R, Weiser M. Treatment of osteoarthritis of the knee with Zeel T. Medicina Biologica 2000; 13(4): 2109-113. 11. Jaggi R, Wugler U, Grandjean F, Weiser M. Dual inhibition of 5-lipoxygenase/cyclooxygenase by a reconstituted homeopathic remedy; possible explanation for clinical efficacy and favorable gastrointestinal tolerability. Inflamm Res. 2004;4(4):534:150-7.

потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную

ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:**

По рецепту.



# Дуоденохель®



## Регистрационный номер:

П N013498/01.

## Торговое наименование:

Дуоденохель®

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: *Semecarpus apacardium* (Семекарпус анакардиум) D4 30 мг, *Argentum nitricum* (Аргентум нитрикум) D6 30 мг, *Cephaelis ipecacuanha* (Цефалис ипекакуана) D4 30 мг, *Iodum* (Иодум) D6 30 мг, *Lachesis mutus* (Лажезис мутус) D12 60 мг, *Petroleum rectificatum* (Петролеум ректификатум) D6 60 мг, *Robinia pseudoacacia* (Робиния псеудоакация) D4 60 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с желтоватыми или сероватыми вкраплениями; без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

## Фармакологическое действие:

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

## Показания к применению:

Препарат применяют в комплексной терапии язвенной болезни двенадцатиперстной кишки, гастродуоденита, гастрита с повышенной кислотностью.

**Разрешенный возраст к применению:** От 12 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, в частности, к йоду, беременность, период лактации, детский возраст до 12 лет, в связи с недостаточностью клинических данных. При заболеваниях щитовидной железы препарат следует принимать только после консультации с врачом. Недостаточность лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

## Способ применения и дозы:

Взрослым и детям старше 12 лет принимать по 1 таблетке 3 раза в

день за полчаса до еды или спустя 1 час после приема пищи. Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. Курс лечения – 3-4 недели. При необходимости курс лечения можно повторить после консультации с врачом. В период обострений принимают по 1 таблетке каждые 15 минут на протяжении не более двух часов.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае, а также при появлении побочных эффектов следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу.

Информация для больных сахарным диабетом: содержание углево-

дов в 1 таблетке препарата соответствует 0,025 хлебной единицы. Препарат не оказывает влияния на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстрых реакций (управление автомобилем и другими транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.).

Беречь от влаги!

Пенал закрывать сразу после применения препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:** Не влияет.

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Калькохель

**Регистрационный номер:**

П N015562/01.

**Торговое название:** Калькохель**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Calcium carbonicum Hahnemanni (Кальциум карбоникум Ганеманни) D8 180 мг, Solanum dulcamara (Солянум дулькамара) D6 30 мг, Matricaria recutita (Матрикарія рекутита) D4 30 мг, Carbo vegetabilis (Карбо вегетабилис) D12 60 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с отдельными желтоватыми или сероватыми вкраплениями, без запаха.**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.**Фармакологическое действие:**

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

**Показания к применению:**

В комплексной терапии нарушений кальциевого обмена в организме.

**Разрешенный возраст к применению:** От 6 лет по назначению и под контролем врача.**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Возраст до 6 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

Недостаточность лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Применение при беременности и лактации:**

В связи с отсутствием клинических данных применение при беременности и в период лактации не рекомендуется.

**Способ применения и дозы:**

Лицам старше 12 лет и взрослым, по 1 таблетке 3 раза в день за 30 минут до еды или спустя 1 час после приема пищи. Детям с 6 до 12 лет по 1 таблетке 2 раза в день. Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. Средний курс лечения – 5 недель, максимально возможный курс лечения – 6 месяцев.

**Побочное действие:** Возможны



аллергические реакции.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими препаратами:** Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу. Информация для больных диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответству-

ет 0,025 хлебной единицы.

Пенал закрывать сразу после применения препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:** Не влияет.

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять препарат по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Климакт-Хель



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000481)-(РГ-РУ).

## Торговое наименование:

Климакт-Хель

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатичес-кие.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Sanguinaria canadensis (Sanguinaria) (Сангвинария канаденсис (Сангвинария)) D3 30 мг, Sepia officinalis (Sepia) (Сепия официналис (Сепия)) D4 30 мг, Sulfur (Сульфур) D4 30 мг, Strychnos ignatii (Ignatia) (Стрихнос игнации (Игнация)) D4 30 мг, Simarouba cedron (Cedron) (Симароуба цедрон (Цедрон)) D4 30 мг, Stannum metallicum (Станнум металликум) D12 60 мг, Lachesis mutus (Lachesis) (Лахезис мутус (Лахезис)) D12 90 мг;

вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоско-цилиндрической формы, с фаской, от белого до оранжево-белого цвета, иногда с точечными вкраплениями черного или оранжевого цвета, со своеобразным запахом.

## Фармакотерапевтическая группа:

Гомеопатическое средство.

## Фармакологические свойства:

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:** В комплексной терапии вегетативных нарушений в климактерическом периоде (повышенная нервная возбудимость, «приливы», головная боль и т.п.).

## Противопоказания:

- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».
- Беременность и период грудного вскармливания в связи с наличием в составе сангвинарии (Sanguinaria canadensis (Sanguinaria)).
- Возраст до 18 лет.
- Непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**С осторожностью:** При имеющихся заболеваниях печени Климакт-Хель

следует принимать только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:** Препарат применяется по 1 таблетке 3 раза в день за 30 минут до еды или спустя 1 час после приема пищи. Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. Курс лечения – 1-2 месяца. При необходимости врач может увеличить курс терапии.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В отдельных случаях во время лечения препаратами, содержащими сангвинарию, может наблюдаться повышение показателей функциональной активности печени (трансаминаз) и концентраций билирубина вплоть до обусловленной лекарственными средствами желтухи (медикаментозно-токсический гепатит); прекращение приема препарата приводит к нормализации этих показателей.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом

случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответствует 0,025 хлебной единицы. Пенал закрывать сразу после применения препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Коэнзим КОМПОЗИТУМ



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000509)-(PГ-RU).

## Торговое наименование:

Коэнзим композитум

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на 1 ампулу 2,2 мл (=2,2 г)):

Активные компоненты: Coenzym A (Коэнзим А) D8 22 мкл, Acidum ascorbicum (Ацидум аскорбикум) D6 22 мкл, Thiaminum hydrochloricum (Тиаминум гидрохлорикум) D6 22 мкл, Natrium riboflavinum phosphoricum (Натриум рибофлавинум фосфорикум) D6 22 мкл, Pyridoxinum hydrochloricum (Пиридоксинум гидрохлорикум) D6 22 мкл, Nicotinamidum (Никотинамидум) D6 22 мкл, Acidum cis-aconiticum (Ацидум цис-аконитикум) D8 22 мкл, Acidum citricum (Ацидум цитрикум) D8 22 мкл, Acidum fumaricum (Ацидум фумарикум) D8 22 мкл, Acidum alpha-ketoglutaricum (Ацидум альфа-кетоглутарикум) D8 22 мкл, Acidum malicum (Ацидум маликум) D8 22 мкл, Acidum succinicum (Ацидум суцциникум) D8 22 мкл, Barium oxalsuccinicum (Барийум оксалсукциникум) D10 22

мкл, Natrium diethylmalaceticum (Натриум диэтилоксалацетикум) D6 22 мкл, Natrium pyruvicum (Натриум пирувикум) D8 22 мкл, Cysteine (Цистеин) D6 22 мкл, Pulsatilla pratensis (Пульсатилла пратенсис) D6 22 мкл, Hepar sulfuris (Гепар сульфурис) D10 22 мкл, Sulfur (Сульфур) D10 22 мкл, Adenosintri-phosphat-Dinatrium (Аденозинтрифосфат-Динатриум) D10 22 мкл, Nadidum (Надидум) D8 22 мкл, Manganum phosphoricum (Манганум фосфорикум) D6 22 мкл, Magnesium oroticum dihydricum (Магнезиум оротикум дигидрикум) D6 22 мкл, Cerium oxalicum (Цериум оксаликум) D8 22 мкл, Acidum DL-alpha-liponicum (Ацидум ДЛ-альфа-липоникум) D6 22 мкл, Beta vulgaris conditiva (Бета вульгарис кондитива) D4 22 мкл; вспомогательные вещества: вода для инъекций 1628 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная прозрачная жидкость без запаха.

## Фармакотерапевтическая группа:

Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:** Препарат применяется в комплексной те-

рапии нарушений окислительно-восстановительных процессов в организме при гиповитаминозах, повышенных физических и умственных нагрузках, хронических заболеваниях суставов и позвоночника, органов дыхания, мочеполовой системы и желудочно-кишечного тракта.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, возраст (до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных).

**Применение при беременности и лактации:** В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:** Препарат назначается взрослым внутримышечно по 1 ампуле 1-3 раза в неделю. Курс лечения – 2-8 недель. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по назначению врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В этих случаях применение препарата следует прекратить и обратиться к врачу.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться

имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции, следует обратиться к врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** Препарат не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.

# Кралонин®



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000268)-(РГ-РУ).

## Торговое наименование:

Кралонин®

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Crataegus Ø 70 г, Spigelia anthelmia D2 1 г, Kalium carbonicum D3 1 г. вспомогательные вещества: этиловый спирт (этанол) 96 % (об.), вода очищенная. Содержание этанола в препарате около 45 % (по объему).

**Описание:** Прозрачная жидкость темного красно-коричневого цвета с ароматным запахом; допускается выпадение незначительного осадка.

## Фармакотерапевтическая группа:

Гомеопатическое средство.

## Фармакологические свойства:

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

## Показания к применению:

Ишемическая болезнь сердца: профилактика приступов стабильной стенокардии.

Указание: При болях в области груди,

отдающих в руку, эпигастральную область или в шею, при удушье, а также в том случае, если жалобы сопровождаются состояниями тревоги, рвотой или приступами потоотделения, и улучшение не наступает в течение получаса, необходимо вызвать неотложную помощь.

## Противопоказания:

- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».

- Беременность и период грудного вскармливания, в связи с отсутствием клинических данных.

- Возраст до 12 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

Применение лекарственного средства при сердечной недостаточности возможно только после консультации с врачом.

**С осторожностью:** Заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма и заболевания головного мозга, эпилепсия, детский возраст старше 12 лет.

## Применение при беременности и в период грудного вскармливания:

В связи с отсутствием клинических данных применение препарата при

беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

**Способ применения и дозы:** По 10-20 капель, растворив в 100 мл воды, 3 раза в день. Коррекцию дозы проводит врач. Курс лечения – 2-3 недели. При недостаточной эффективности препарата необходимо обратиться к врачу. Гомеопатические препараты не должны применяться в течение длительного времени без консультации с врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В отдельных случаях могут наблюдаться временное покраснение кожи лица, тахикардия и увеличение частоты пульса, отек, а также головокружение и легкие болевые ощущения в области желудка.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании. Данное лекарственное средство не заменяет препаратов, назначенных лечащим врачом.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств в отдельных случаях могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При отсутствии терапевтического эффекта в течение 2-3 недель, а

также появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу. Максимальная разовая доза препарата (20 капель) содержит около 0,24 г абсолютного спирта этилового (этанола).

Максимальная суточная доза препарата (60 капель) содержит около 0,72 г абсолютного спирта этилового (этанола). Флакон следует закрывать сразу после приема препарата.

**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, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышечкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 3 года.

Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Кутис КОМПОЗИТУМ



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000424)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Кутис композитум

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (= 2,2 г)): Активные компоненты: Cutis suis D8 22 мкл, Hepar suis D10 22 мкл, Splen suis D10 22 мкл, Placenta totalis suis D10 22 мкл, Glandula suprarenalis suis D10 22 мкл, Funiculus umbilicalis suis D10 22 мкл, Thuja occidentalis D8 22 мкл, Galium aparine D6 22 мкл, Selenium D10 22 мкл, Thallium sulfuricum D13 22 мкл, Strychnos ignatii D6 22 мкл, Sulfur D10 22 мкл, Cortisonum aceticum D28 22 мкл, Urtica urens D4 22 мкл, Acidum phosphoricum D6 22 мкл, Calcium fluoratum D13 22 мкл, Mercurius solubilis Hahnemanni D13 22 мкл, Aesculus hippocastanum D6 22 мкл, Ichthyolum D28 22 мкл, Sanguinarinum nitricum D6 22 мкл, Ledum palustre D4 22 мкл, Arctium lappa D6 22 мкл, Acidum formicicum D198 22 мкл, Pyrogenium-Nosode D198 22 мкл, Acidum alphaketoglutaricum D10 22

мкл, Acidum fumaricum D10 22 мкл, Natrium diethyloxalacetikum D10 22 мкл; вспомогательные вещества: натрия хлорид для установления изотонии, вода для инъекций 1606,0 мг.

**Описание:** Бесцветная прозрачная 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:** Препарат применяется в дерматологии для лечения угревой сыпи (акне) умеренно выраженной и средней тяжести.

**Противопоказания:**

- Гиперчувствительность к активным компонентам, особенно к ихтиолу, и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».

- Возраст до 18 лет в связи с недостаточностью клинических данных.

**Применение при беременности и**

**лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:**

Кратность и продолжительность введения препарата устанавливается лечащим врачом индивидуально или по 1 ампуле 1-3 раза в неделю внутримышечно. Курс лечения – 4 недели.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции, повышенное слюноотделение. При возникновении побочных эффектов следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить применение препарата и обратиться к лечащему врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.

# Лимфомиозот®



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000518)-(РГ-РУ).

## Торговое наименование:

Лимфомиозот®

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: *Myosotis arvensis* (Миозотис арвенсис) D3 5 г, *Veronica officinalis* (*Veronica*) (Вероника оффициnalis (Вероника)) D3 5 г, *Teucrium scorodonia* (Теукриум скородониа) D3 5 г, *Pinus sylvestris* (*Pinus silvestris*) (Пинус сильвестрис (Пинус сильвестрис)) D4 5 г, *Gentiana lutea* (Гентиана лютеа) D5 5 г, *Equisetum hyemale* (*Equisetum hiemale*) (Эквизетум хиемале) D4 5 г, *Sarsaparilla* (*Smilax*) (Сарсапарилла (Смилакс)) D6 5 г, *Scrophularia nodosa* (Скрофуляриа нодоза) D3 5 г, *Juglans regia* (*Juglans*) (Югланс регия (Югланс)) D3 5 г, *Calcium phosphoricum* (Кальциум фосфорикум) D12 5 г, *Natrium sulfuricum* (Натриум сульфурикум) D4 5 г, *Fumaria officinalis* (Фумариа оффициnalis) D4 5 г, *Levothyroxinum* (Левотироксинум) D12 5 г, *Araneus diadematus* (*Aranea diadema*) (Аранеус диадематус (Аранеа диадема)) D6 5 г, *Geranium robertianum* (Гераниум робертианум) D4 10 г, *Nasturtium officinale* (*Nasturtium aquaticum*) (Настурциум оффицинале (Настурциум акватикум)) D4 10 г, *Ferrum iodatum* (*Ferrum iodatum*) (Феррум йодатум (Феррум йодатум)) D12 10 г; вспомогательное вещество: этанол

(спирт этиловый) 35,0 % (объемных).

**Описание:** Прозрачная, от слабо светло-желтого до светло-желтого цвета жидкость, с запахом этанола.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:** Улучшение естественного лимфодренажа и уменьшение застоя лимфы, в том числе связанного с хроническим тонзиллитом и лимфаденитом неспецифической этиологии в комплексной терапии.

**Разрешенный возраст к применению:** От 12 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Возраст до 12 лет, в связи с недостаточностью клинических данных, беременность и период грудного вскармливания, в связи с недостаточностью клинических данных.

**С осторожностью:** Заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма и заболевания головного мозга, детский

возраст с 12 лет, в связи с содержанием спирта этилового (этанола); заболевания щитовидной железы, в связи с наличием активного компонента, содержащего йод.

#### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания:**

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано в связи с недостаточностью клинических данных.

#### **Способ применения и дозы:** Внутрь.

Взрослым и детям старше 12 лет по 15-20 капель, растворив в 100 мл воды, 3 раза в день перед едой.

Длительность курса лечения составляет 8-12 дней. Увеличение продолжительности и проведение повторного курса лечения возможно по назначению лечащего врача. При недостаточной эффективности препарата необходимо обратиться к врачу. При ухудшении состояния или отсутствии улучшения в течение 7 дней на фоне терапии следует обратиться к врачу.

Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При появлении побочных эффектов, не описанных в данной инструкции, следует сообщить об этом врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Применение препарата не исключает лечение другими лекарственными средствами, применяемыми при данном заболевании.

**Особые указания:** При заболеваниях щитовидной железы применение препарата

возможно только после консультации с врачом.

При приеме гомеопатических лекарственных средств возможно временное обострение имеющихся симптомов (первичное ухудшение), в этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу. Максимальная суточная доза препарата (60 капель) содержит около 0,828 г абсолютного этилового спирта (этанола). Максимальная разовая доза препарата (20 капель) содержит около 0,276 г абсолютного этилового спирта (этанола).

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:**

В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Лимфомиозот®



## **Регистрационный номер:**

ЛП-№(000163)-(РГ-РУ).

## **Торговое наименование:**

Лимфомиозот®

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 1,1 мл (= 1,1 г)): Активные компоненты: Myosotis arvensis D3 0,55 мкл, Veronica officinalis D3 0,55 мкл, Teucrium scorodonia D3 0,55 мкл, Pinus sylvestris D4 0,55 мкл, Gentiana lutea D5 0,55 мкл, Equisetum hyemale D4 0,55 мкл, Sarsaparilla D6 0,55 мкл, Scrophularia nodosa D3 0,55 мкл, Juglans regia D3 0,55 мкл, Calcium phosphoricum D12 0,55 мкл, Natrium sulfuricum D4 0,55 мкл, Fumaria officinalis D4 0,55 мкл, Levothyroxinum D12 0,55 мкл, Araneus diadematus D6 0,55 мкл, Geranium robertianum D4 1,1 мкл, Nasturtium officinale D4 1,1 мкл, Ferrum jodatum D12 1,1 мкл; вспомогательные вещества: натрия хлорид для установления изотонии около 9 мг/мл, вода для инъекций до 1,1 мл.

**Описание:** Бесцветная прозрачная 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:**

В комплексной терапии при обострении хронического тонзиллита, лимфаденита неспецифической этиологии.

## **Противопоказания:**

- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».
- Беременность и период грудного вскармливания в связи с недостаточностью клинических данных.
- Возраст до 18 лет в связи с недостаточностью клинических данных.

**С осторожностью:** Заболевания щитовидной железы, в связи с наличием активного компонента, содержащего йод.

## **Способ применения и дозы:**

Внутримышечно по 1,1 мл (содер-

жимое 1 ампулы) 1-3 раза в неделю в течение 4 недель. Увеличение продолжительности и проведение повторного курса лечения возможно по назначению врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При заболеваниях щитовидной железы применение препарата возможно только после консультации с врачом. При приеме гомеопатических лекарственных средств возможно временное обострение имеющихся симптомов (первичное ухудшение), в этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При появлении

побочных эффектов следует обратиться к врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:** Не влияет.

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 1,1 мл в ампулы бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.



# Люффель®



**Регистрационный номер:**

П N013891/02.

**Торговое наименование:**

Люффель®

**Лекарственная форма:** Спрей назальный гомеопатический.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Luffa operculata (Люффа оперкулята) D4 10 г, Luffa operculata (Люффа оперкулята) D12 10 г, Luffa operculata (Люффа оперкулята) D30 10г, Thryallis glauca (Триаллис гляюка) D4 10 г, Thryallis glauca (Триаллис гляюка) D12 10 г, Thryallis glauca (Триаллис гляюка) D30 10 г, 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.

**Показания к применению:** Аллергический ринит.

**Разрешенный возраст к применению:** От 6 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, в том числе к бензалкония хлориду; детский возраст (до 6 лет).

**Применение при беременности и в период лактации:** 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 лет возможно по назначению и под контролем врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции, в редких случаях может наблюдаться раздра-

жение слизистой оболочки носа, сопровождающееся жжением, может быть усилена 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.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Не описано.

**Особые указания:** 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 отме-

чаться 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, оператора).

**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:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Люффель® Н



**Регистрационный номер:**

П N013891/01.

**Торговое наименование:**

Люффель® Н

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: *Aralia racemosa* (Аралия рацемоза) D1 25 мг, *Arsenum iodatum* (Арсенум иодатум) D8 25 мг, *Lobelia inflata* (Лобелия инфлята) D6 25 мг, *Luffa operculata* (Люффа оперкулята) D12 25 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желто-белого цвета, иногда с отдельными светло-желтыми, коричневыми или серыми вкраплениями, без запаха или со слабым ароматным запахом.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:** Аллергический ринит.

**Разрешенный возраст к применению:** От 6 лет по назначению и под

контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата; детский возраст (до 6 лет). Непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. При заболеваниях щитовидной железы не следует применять препарат без консультации врача.

**С осторожностью:** Пациенты с сахарным диабетом.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания:**

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходимо проконсультироваться с врачом.

**Способ применения и дозы:**

Препарат применяется по 1 таблетке 3 раза в день. При обострениях принимают по 1 таблетке каждые 15 минут на протяжении двух часов. Таблетку следует медленно рассасывать во рту до полного растворения. Курс лечения – 4 недели. Продолжительность курса лечения

может быть увеличена по рекомендации врача. Применение препарата у детей от 6 лет возможно по назначению и под контролем врача.

**Побочное действие:** В единичных случаях сообщалось о транзиторных кожных реакциях, таких как чувство жжения, зуд, отечность.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** 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 назальный спрей Люффель®. 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 или ухудшении состояния необходимо обратиться к врачу. Указание для пациентов с сахарным диабетом: 1 таблетка содержит 0,025 ХЕ.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат не оказывает влияния на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять препарат по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Момордика КОМПОЗИТУМ



**Регистрационный номер:**

П N012223/01.

**Торговое наименование:**

Момордика композитум

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (=2,2 г)): Активные компоненты: Momordica balsamina (Момордика бальзамина) D6 22 мкл, Iodum (Иодум) D8 22 мкл, Podophyllum peltatum (Подофиллум пелтатум) D6 22 мкл, Mercurius solubilis Hahnemanni (Меркуриус солюбилис Ганемани) D8 22 мкл, Seanothus americanus (Цеанотус американус) D6 22 мкл, Carbo vegetabilis (Карбо вегетабилис) D10 22 мкл, Lycorodium clavatum (Ликоподиум клаватум) D6 22 мкл, Lachesis mutus (Лажезис мутус) D10 22 мкл, Mandragora e radice siccata (Мандрагора е радице сикката) D8 22 мкл, Argentum nitricum (Аргентум нитрикум) D12 22 мкл, Veratrum album (Вератрум альбум) D4 22 мкл; вспомогательные вещества: вода для инъекций 1958,0 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная прозрачная

жидкость без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Фармакологическое действие:**

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

**Показания к применению:**

В комплексном лечении хронического панкреатита.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, заболевания щитовидной железы. Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания:**

Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:**

Кратность и продолжительность введения препарата устанавливается лечащим врачом индивидуально или по 1 ампуле 1-3 раза в неделю внутримышечно. Курс

лечения – 4 недели.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции, повышенное слюноотделение после приема препарата.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае, а также при появлении побочных эффектов следует прекратить применение препарата и обратиться к лечащему врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** Препарат не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально

опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстрых психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.



# Мукоза КОМПОЗИТУМ®



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000455)-(РГ-RU).

## Торговое наименование:

Мукоза композитум®

## Лекарственная форма:

Раствор для внутримышечного и подкожного введения гомеопатический.

## Состав (на одну ампулу 2,2 мл

(=2,2 г): Активные компоненты:

Mucosa nasalis suis (Мукоза назалис суис) D8 22 мкл, Mucosa oris suis (Мукоза орис суис) D8 22 мкл, Mucosa pulmonis suis (Мукоза пульмонис суис) D8 22 мкл, Mucosa oculi suis (Мукоза окули суис) D8 22 мкл, Mucosa vesicae felleae suis (Мукоза везице феллэ суис) D8 22 мкл, Mucosa vesicae urinariae suis (Мукоза везице уринариэ суис) D8 22 мкл, Mucosa pylori suis (Мукоза пилори суис) D8 22 мкл, Mucosa duodeni suis (Мукоза дуодени суис) D8 22 мкл, Mucosa oesophagi suis (Мукоза эзофаги суис) D8 22 мкл, Mucosa jejuni suis (Мукоза йейуни суис) D8 22 мкл, Mucosa ilei suis (Мукоза илеи суис) D8 22 мкл, Mucosa coli suis (Мукоза коли суис) D8 22 мкл, Mucosa recti suis (Мукоза ректи суис) D8 22 мкл, Mucosa ductus choledochi suis (Мукоза дуктус холедохи суис) D8 22 мкл, Ventriculus suis (Вентрикулус

суис) D8 22 мкл, Pankreas suis (Панкреас суис) D10 22 мкл, Argentum nitricum (Аргентум нитрикум) D6 22 мкл, Atropa bella-donna (Belladonna) (Атропа белла-донна (Белладонна)) D10 22 мкл, Oxalis acetosella (Оксалис ацетоселла) D6 22 мкл, Semecarpus anacardium (Anacardium) (Семекарпус анакардиум (Анакардиум)) D6 22 мкл, Phosphorus (Фосфорус) D8 22 мкл, Lachesis mutus (Lachesis) (Ляhezис мутус (Ляhezис)) D10 22 мкл, Cephaelis iprecacuanha (Iprecacuanha) (Цефалис ипекакуана (Ипекакуана)) D8 22 мкл, Strychnos nux-vomica (Nux vomica) (Стрихнос нукс-вомика (Нукс вомика)) D13 22 мкл, Veratrum album (Вератрум альбум) D4 22 мкл, Pulsatilla pratensis (Pulsatilla) (Пульсатилла пратенсис (Пульсатилла)) D6 22 мкл, Kreosotum (Креозотум) D10 22 мкл, Sulfur (Сульфур) D8 22 мкл, Natrium diethyloxalaceticum (Natrium oxalaceticum) (Натриум диэтилоксалацетикум (Натриум оксалацетикум)) D8 22 мкл, Colibacillinum Nosode (Coli bacterium) (Колибациллинум нозоде (Коли бактериум)) D28 22 мкл, Marsdenia cundurango (Condurango) (Марсдения кундуранго (Кондуранго)) D6 22 мкл, Kalium bichromicum

(Калиум бихромикум) D8 22 мкл,  
Hydrastis canadensis (Hydrastis)  
(Гидрастис канаденсис (Гидрастис))  
D4 22 мкл, Mandragora e radice siccata  
(Мандрагора э радице сикката) D10  
22 мкл, Momordica balsamina (Момор-  
дика бальзамина) D6 22 мкл,  
Sennothus americanus (Цеанотус  
американус) D4 22 мкл;  
вспомогательные вещества: вода для  
инъекций 1408 мг, натрия хлорид для  
установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная прозрачная  
жидкость без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа:**  
Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

**Фармакодинамика:** Многокомпонент-  
ный гомеопатический препарат,  
действие которого обусловлено  
компонентами, входящими в его  
состав.

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:**

В комплексной терапии воспалитель-  
ных заболеваний слизистых оболоч-  
чек различной локализации, в том  
числе желудочно-кишечного тракта,  
верхних и нижних отделов дыхатель-  
ных путей, мочеиспускательного  
канала и конъюнктивы.

**Противопоказания:**

- Гиперчувствительность к активным  
компонентам, и/или к любому из  
вспомогательных веществ, перечис-  
ленных в разделе Состав.
- Возраст до 18 лет в связи с недоста-  
точностью клинических данных.

**Применение при беременности и  
лактации:** Применение препарата

возможно, если ожидаемая польза  
для матери превышает потенциаль-  
ный риск для плода и ребенка.  
Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** При  
острых стадиях заболевания ежед-  
невно по 1 ампуле в течение первых 3  
дней, затем 1-3 раза в неделю по 1  
ампуле; при хронических заболе-  
ваниях 1-3 раза в неделю по 1 ампуле  
внутримышечно, подкожно. Курс  
терапии при острых стадиях заболе-  
вания – 2-5 недель, при хронических  
заболеваниях (особенно гастриты,  
колиты) не менее 6 недель. Терапию  
проводят под наблюдением врача.

**Побочное действие:** Возможны  
аллергические реакции, в том числе  
кожные аллергические реакции. В  
таком случае терапию следует  
прекратить и проконсультироваться с  
врачом.

**Передозировка:** Случаи передо-  
зирования до настоящего времени не  
были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарст-  
венными средствами:** Назначение  
комплексных гомеопатических препа-  
ратов не исключает использование  
других лекарственных средств, приме-  
няемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме  
гомеопатических лекарственных  
средств могут временно обостряться  
имеющиеся симптомы (первичное  
ухудшение). В этом случае следует  
прервать прием препарата и обра-  
титься к лечащему врачу. При появле-  
нии побочных эффектов, не описан-  
ных в инструкции по медицинскому

применению, следует прекратить прием препарата и сообщить об этом врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного и подкожного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного

стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.









# Нервохель®



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000222)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Нервохель®

**Лекарственная форма:** Таблетки подъязычные гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Acidum phosphoricum (Ацидум фосфорикум) D4 60 мг, Ignatia (Игнация) D4 60 мг, Sepia officinalis (Сепия оффициналис) D4 60 мг, Psorinum-Nosode (Псоринум-нозод) D12 60 мг, Kalium bromatum (Калиум броматум) D4 30 мг, Zincum valerianicum (Цинкум валерианикум) D4 30 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения массы таблетки около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, белого или почти белого цвета с сероватым отливом, иногда с вкраплениями черного или серого цвета, без запаха или со слабым запахом валерианы.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

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

**Фармакокинетика:** Не применимо

**Показания к применению:** Повышенная нервная возбудимость, неврозоподобные реакции в климактерическом периоде, нарушения засыпания, нарушения сна.

**Разрешенный возраст к применению:** От 3 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Детский возраст (до 3 лет). Редкая наследственная непереносимость лактозы, дефицит лактазы или глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Применение при беременности и в период грудного**

**вскармливания:** Применение при беременности и в период грудного вскармливания возможно в случае, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходимо

проконсультироваться с врачом.

**Способ применения и дозы:** Для взрослых: рассасывать под языком по 1 таблетке 3 раза в день за 30 минут до еды или спустя 1 час после приема пищи. Курс лечения – 2-3 недели. Увеличение продолжительности и проведение повторных курсов лечения возможно после консультации с врачом. Применение препарата у детей от 3 лет возможно по назначению и под контролем врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу.

**Передозировка:** До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано. При превышении рекомендованных доз необходимо обратиться к врачу.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических лекарственных средств не исключает применение при данном заболевании других лекарственных средств.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств в отдельных случаях могут временно ухудшиться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к

лечащему врачу.

При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу.

Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответствует 0,02 ХЕ.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** Отсутствуют данные о влиянии препарата 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 и оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки подъязычные гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Нукс Вомика-Гомаккорд



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000513)-(РГ-РУ).

## Торговое наименование:

Нукс Вомика-Гомаккорд

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Strychnos nux-vomica (Стрихнос нукс-вомика) D2 0,2 г, Strychnos nux-vomica (Стрихнос нукс-вомика) D10 0,2 г, Strychnos nux-vomica (Стрихнос нукс-вомика) D15 0,2 г, Strychnos nux-vomica (Стрихнос нукс-вомика) D30 0,2 г, Strychnos nux-vomica (Стрихнос нукс-вомика) D200 0,2 г, Strychnos nux-vomica (Стрихнос нукс-вомика) D1000 0,2 г, Bryonia (Бриония) D2 0,2 г, Bryonia (Бриония) D6 0,2 г, Bryonia (Бриония) D10 0,2 г, Bryonia (Бриония) D15 0,2 г, Bryonia (Бриония) D30 0,2 г, Bryonia (Бриония) D200 0,2 г, Bryonia (Бриония) D1000 0,2 г, Lycoperidium clavatum (Ликоподиум клаватум) D3 0,3 г, Lycoperidium clavatum (Ликоподиум клаватум) D10 0,3 г, Lycoperidium clavatum (Ликоподиум клаватум) D30 0,3 г, Lycoperidium clavatum (Ликоподиум клаватум) D200 0,3 г, Lycoperidium clavatum (Ликоподиум клаватум) D1000 0,3 г, Citrullus colocynthis (Цитрюллюс колоцинтис) D3 0,3 г,

Citrullus colocynthis (Цитрюллюс колоцинтис) D10 0,3 г, Citrullus colocynthis (Цитрюллюс колоцинтис) D30 0,3 г, Citrullus colocynthis (Цитрюллюс колоцинтис) D200 0,3 г; вспомогательные вещества: этанол (спирт этиловый) 96 % (об.) 27,8 г; вода очищенная 69,9 г.

Содержание этанола в препарате около 35 % (по объему).

## Фармакотерапевтическая группа:

Гомеопатическое средство.

## Фармакологические свойства:

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Описание:** Прозрачная бесцветная жидкость с запахом этанола.

**Показания к применению:** Препарат применяется в комплексной терапии при спастических колитах.

**Противопоказания:** Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».

Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

**Применение при беременности и в период лактации:** В период беремен-

ности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:** Препарат назначают по 10 капель (растворенных в 100 мл воды) 3 раза в день за 30 минут до еды или через 1 час после еды. При острых симптомах в начале лечения принимать через каждые 15 минут по 10 капель в течение 2 часов. Длительность лечения составляет в среднем 2-5 недель. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по рекомендации врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к врачу.

При отсутствии терапевтического эффекта, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует обратиться к врачу.

Длительное применение препарата (в течение нескольких месяцев и более)

должно проводиться под наблюдением врача.

В составе препарата содержится 35 объемных % этилового спирта.

Содержание этилового спирта в разовой дозе препарата (0,5 мл) составляет 0,138 г, что эквивалентно 2 мг/кг. Количество этилового спирта в каждой отдельной дозе эквивалентно менее 4 мл пива или 1 мл вина. Максимальная суточная доза (4,5 мл) содержит 1,243 г этилового спирта, что эквивалентно 18 мг/кг в сутки.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы коричневого стекла (соответствует гидролитическому классу III) со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Остеохель С



**Регистрационный номер:**

П N015574/01.

**Торговое наименование:**

Остеохель С

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Nekla-Lava (Гекла-Лав) D6 30 мг, Kalium iodatum (Калиум иодатум) D4 30 мг, Asa foetida (Аза фетида) D4 30 мг, Stillingia sylvatica (Стиллингия сильватика) D4 30 мг, Araneus diadematus (Аранеус диадематус) D6 30 мг, Natrium sulfuricum (Натриум сульфурикум) D4 30 мг, Hydrargyrum oxydatum rubrum (Гидраргирум оксидатум рубрум) D9 60 мг, Calcium phosphoricum (Кальциум фосфорикум) D6 60 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, белого или желтовато-белого цвета, без запаха или со слабым «чесночным» запахом;

допускаются вкрапления желтого или серого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Фармакологическое действие:**

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

**Показания к применению:**

В комплексной терапии воспалительных и обменно-деструктивных заболеваний костной ткани и надкостницы.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата.

Недостаточность лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

**С осторожностью:** Заболевания щитовидной железы, в связи с наличием активного компонента, содержащего йод.

**Применение при беременности и лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая

польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** По 1 таблетке 3 раза в день. Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. Длительность курса лечения согласовывается с врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. Редко – повышенное слюноотделение.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При заболеваниях щитовидной железы применение препарата возможно только после консультации с врачом. При приеме гомеопатических лекарственных средств возможно временное обострение имеющихся симптомов (первичное ухудшение), в этом случае следует прекратить прием препарата и

проконсультироваться с врачом. При появлении побочных эффектов также следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу. Информация для пациентов с сахарным диабетом: 1 таблетка препарата содержит 0,025 хлебной единицы.

Пенал закрывать сразу после применения препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:** Не влияет.

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Плацента КОМПОЗИТУМ



**Регистрационный номер:**

П N012488/01.

**Торговое наименование:**

Плацента композитум

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (=2,2 г)): Активные компоненты: Placenta suis (Плацента суис) D6 22 мкл, Embryo suis (Эмбрио суис) D8 22 мкл, Vena suis (Вена суис) D8 22 мкл, Arteria suis (Артерия суис) D10 22 мкл, Funiculus umbilicalis suis (Фуникулюс умбиликалис суис) D10 22 мкл, Hypophysis suis (Гипофизис суис) D10 22 мкл, Secale cornutum (Секале корнутум) D4 22 мкл, Acidum sarcolacticum (Ацидум сарколяктикум) D4 22 мкл, Nicotiana tabacum (Никотиана табакум) D10 22 мкл, Strophanthus gratus (Строфантус гратус) D6 22 мкл, Aesculus hippocastanum (Эскулюс гиппокаштанум) D4 22 мкл, Melilotus officinalis (Мелилотус оффициналис) D6 22 мкл, Cuprum sulfuricum (Купрум сульфурикум) D6 22 мкл, Natrium pyruvicum (Натриум пирувикум) D8 22 мкл, Varium carbonicum (Барийум карбоникум) D13 22 мкл,

Plumbum jodatum (Плюмбум йодатум) D18 22 мкл, Vipera berus (Випера берус) D10 22 мкл, Solanum nigrum (Соляnum нигрум) D6 22 мкл; вспомогательные вещества: вода для инъекций 1804 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная прозрачная жидкость без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Фармакологическое действие:**

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

**Показания к применению:** В комплексной терапии атеросклероза сосудов головного мозга, дисциркуляторной энцефалопатии.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, заболевания щитовидной железы. Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

**Применение при беременности и лактации:**

Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:**

Кратность и продолжительность введения препарата устанавливается лечащим врачом индивидуально или по 2,2 мл (содержимое 1 ампулы) внутримышечно через день. Средний курс лечения составляет 3 недели. Проведение повторного курса возможно после консультации с врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами**

**и работать с механизмами:**

Препарат не оказывает влияния на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстрых реакций (управление автомобилем и другими транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.



# Популюс комползитум СР

**Регистрационный номер:**

П N014676/01.

**Торговое наименование:**

Популюс композитум СР

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: *Populus tremuloides* Ø 10 г, *Sabal serrulatum* Ø 10 г, *Capsicum annuum* D3 3 г, *Barosma betulina* D3 3 г, *Orthosiphon aristatus* D3 3 г, *Piper cubeba* D3 3 г, *Camphora* D3 3 г, *Apis mellifica* D3 3 г, *Solidago virgaurea* D3 3 г, *Scrophularia nodosa* D3 3 г, *Ononis spinosa* D3 3 г, *Petroselinum crispum* D3 3 г, *Cucurbita pepo* D3 3 г, *Baptisia tinctoria* D3 3 г, *Arctostaphylos uva-ursi* D3 3 г, *Urginea maritima* D3 3 г, *Equisetum hyemale* D3 3 г, *Urtica urens* D3 3 г, *Kreosotum* D5 3 г, *Berberis vulgaris* D5 3 г, *Lytta vesicatoria* D5 3 г, *Hydrargyrum bichloratum* D8 3 г, *Terebinthina laricina* D6 3 г; вспомога-

тельные вещества: этанол (спирт этиловый) 96 % (об.), вода очищенная. Содержание этанола в препарате около 80 % (по объему).

**Описание:** Прозрачная от желто-коричневого до темно-коричневого цвета жидкость с характерным запахом.

**Примечание:** При хранении препарата допустима флоккуляция, которая никак

не влияет на эффективность лекарственного препарата.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Фармакологическое действие:**

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

**Показания к применению:**

В комплексной терапии заболеваний мочевыводящей системы и доброкачественной гиперплазии предстательной железы (в том числе аденоме предстательной железы 1 стадии).

**Противопоказания:**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, возраст до 18 лет (в связи с недостаточностью клинических данных).

**С осторожностью:** Заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма и заболевания головного мозга.

**Применение при беременности и лактации:**

Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** Препара-

рат назначается внутрь по 10 капель (растворенных в 100 мл воды) 3 раза в день за 30 минут до или через 1 час после еды. При острых симптомах препарат следует принимать по 10 капель каждый час до 12 раз в день. Средний курс лечения составляет 1-3 месяца. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по назначению врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции, повышенное слюноотделение.

**Передозировка:** До настоящего времени о случаях передозировки не сообщалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует обратиться к врачу. Длительное применение препарата (в течение нескольких месяцев и более) должно проводиться под наблюдением врача. В составе препарата содержится около 80 % (объемных) этилового спирта. В суточной дозе препарата

(30 капель) содержится около 948 мг абсолютного этилового спирта. В максимальной суточной дозе препарата (120 капель) содержится около 3787 мг абсолютного этилового спирта. В разовой дозе препарата (10 капель) содержится около 316 мг абсолютного этилового спирта. Флакон следует закрывать сразу после приема препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с 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, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена низкой плотности и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Псоринохель® Н



## Регистрационный номер:

П N014142/01.

## Торговое наименование:

Псоринохель® Н

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на 1 ампулу 1,1 мл (=1,1 г)):

Активные компоненты: Psorinum-Nosode (Псоринум-Нозод) D10 1,1 мкл, Medorrhinum-Nosode (Медорринум-Нозод) D12 1,1 мкл, Sulfur (Сульфур) D6 1,1 мкл, Thuja occidentalis (Туя окциденталис) D6 1,1 мкл, Bufo bufo (Буфо буфо) D10 1,1 мкл, Natrium chloratum (Натриум хлоратум) D12 1,1 мкл, Vaccininum-Nosode (Вакцининум-Нозод) D8 1,1 мкл, Bismutum kalium iodidum (Бисмутум калиум йодидум) D5 0,55 мкл, Nerium oleander (Нериум олеандер) D4 0,55 мкл, Cicuta virosa (Цикута вироза) D5 0,55 мкл, Bacillinum humanum-Nosode (Бациллинум гуманум-Нозод) D12 0,55 мкл; вспомогательные вещества: вода для инъекций 1090,10 мг, натрия хлорид для установления изотонии q.s.

**Описание:** Бесцветная прозрачная жидкость без запаха.

## Фармакотерапевтическая группа:

Гомеопатическое средство.

## Фармакологическое действие:

Гомеопатический препарат, действие которого обусловлено входящими в его состав компонентами.

**Показания к применению:** Препарат применяется для лечения экземы.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, возраст до 18 лет.

## Применение при беременности и лактации:

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно с учетом предполагаемой пользы для матери и потенциального риска для плода и младенца.

## Способ применения и дозы:

Препарат назначается внутримышечно по 1,1 мл через день в течение 4 недель. Увеличение продолжительности и проведение повторного курса лечения возможно по назначению врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Передозировка:** До настоящего времени о случаях передозировки

не сообщалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических лекарственных средств не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также при появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует прекратить прием препарата и 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 концентра-

ции внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 1,1 мл в ампулы бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.

# Пульсатилла КОМПОЗИТУМ



## **Регистрационный номер:**

П N012436/01.

## **Торговое наименование:**

Пульсатилла композитум

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (=2,2 г)): Активные компоненты: Pulsatilla pratensis (Pulsatilla) (Пульсатилла пратенсис (Пульсатилла)) D6 22 мкл, Sulfur (Сульфур) D8 22 мкл, Cortisonum aceticum (Cortisonacetat) (Кортизонум ацетикум (Кортизонацетат)) D18 22 мкл; вспомогательные вещества: вода для инъекций 2134 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная прозрачная жидкость без запаха.

## **Фармакотерапевтическая**

**группа:** Гомеопатическое средство.

## **Фармакологическое действие:**

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

**Показания к применению:** Гипо-

галактия (в комплексной терапии).

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

## **Применение при беременности и в период грудного вскармливания:**

Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

## **Способ применения и дозы:**

Кратность и продолжительность лечения устанавливает лечащий врач индивидуально или по 1 ампуле 1-3 раза в неделю внутримышечно. Курс лечения – 2 недели.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции, в редких случаях – головокружение. В этих случаях применение препарата следует прекратить и обратиться к врачу.

**Передозировка:** До настоящего времени о случаях передозировки не сообщалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить применение препарата и обратиться к лечащему врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции, следует обратиться к врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:**

Препарат не оказывает влияния на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстрых реакций (управление автомобилем и другими транспортными сред-

ствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.



# Ренель®



**Регистрационный номер и дата:**  
ЛП-№(000520)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:** Ренель®

**Лекарственная форма:** Таблетки  
подъязычные гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Aluminium oxydatum (Алюминий оксидатум) D12 75 мг, Berberis vulgaris (Берберис вульгарис) D2 15 мг, Acidum nitricum (Ацидум нитрикум) D4 30 мг, Lytta vesicatoria (Литта везикатория) D5 30 мг, Plumbum aceticum (Плюмбум ацетикум) D6 30 мг, Chondodendron (Хондодендрон) D3 30 мг, Serenoa repens (Сереноа репенс) D2 30 мг, Causticum Hahnemanni (Каустикум Ганеманни) D4 60 мг; Вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с желтоватыми, коричневатыми или сероватыми вкраплениями, 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:** Препарат применяется у взрослых и детей старше 12 лет при воспалительных заболеваниях мочевыводящих путей, мочекаменной болезни.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 12 лет (в связи с недостаточностью клинических данных), непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозно-галактозная мальабсорбция.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания:**

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходимо проконсультироваться с врачом.

**Способ применения и дозы:** Взрослым и детям старше 12 лет рассасывать под языком по 1 таблетке 3 раза в

день за 30 минут до еды или спустя 1 час после приема пищи. В острых случаях принимают по 1 таблетке каждые 15 минут в течение не более двух часов. Длительность курса лечения определяется лечащим врачом. Применение препарата у детей старше 12 лет возможно по назначению и под контролем врача. Если в период лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При появлении побочных эффектов, не описанных в данной инструкции, следует сообщить об этом врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Применение препарата не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицин-

скому применению, следует сообщить об этом врачу. В состав препарата входит лактоза, в связи с чем его не следует назначать пациентам с непереносимостью лактозы, дефицитом лактазы, глюкозо-галактозной мальабсорбцией. Применение препарата у детей старше 12 лет возможно по назначению и под контролем врача. Указание для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в одной таблетке соответствует 0,025 ХЕ.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки подъязычные гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:**

Без рецепта.



# Сабаль-Гомаккорд



**Регистрационный номер:**

П N014678/01.

**Торговое наименование:**

Сабаль-Гомаккорд

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата):

Активные компоненты: *Serenoa repens* (*Sabal serrulatum*) (Сереноа репенс (Сабаль серрулатум)) Ø 0,9 г, *Serenoa repens* (*Sabal serrulatum*) (Сереноа репенс (Сабаль серрулатум)) D10 0,3 г, *Serenoa repens* (*Sabal serrulatum*) (Сереноа репенс (Сабаль серрулатум)) D30 0,3 г, *Hepar sulfuris* (Гепар сульфурис calcareum) (Гепар сульфурис калькареум)) D10 0,7 г, *Hepar sulfuris* (Гепар сульфурис calcareum) (Гепар сульфурис калькареум)) D15 0,7 г, *Hepar sulfuris* (Гепар сульфурис calcareum) (Гепар сульфурис калькареум)) D30 0,7 г, *Hepar sulfuris* (Гепар сульфурис calcareum) (Гепар сульфурис калькареум)) D200 0,7 г; вспомогательные вещества: этанол

(спирт этиловый) 96 % (объемных), вода очищенная. Содержание этанола в препарате около 45 % (по объему).

**Описание:** Прозрачная жидкость светлого коричневато-желтого цвета. Запах: слабо-ароматический с преобладанием запаха этанола.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

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

**Показания к применению:** В комплексной терапии дизурических расстройств при доброкачественной гиперплазии предстательной железы I стадии.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**С осторожностью:** Заболевания печени, алкоголизм, черепно-мозговая травма и заболевания головного мозга.

**Способ применения и дозы:**

Препарат назначается внутрь по 10 капель (растворенных в 30 мл воды) 3 раза в день за 30 минут до или через 1 час после еды. При острых симптомах препарат следует принимать по 10 капель каждые 15 минут в течение 2 часов. Курс лечения – 5 недель. Возможно повторение курса лечения после консультации с врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При применении гомеопатических лекарственных средств может отмечаться временное обострение симптомов. В этом случае следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу. При отсутствии терапевтического эффекта в течение двух недель, а также появлении побочных эффектов следует обратиться к врачу. Длительное применение препарата (в течение нескольких месяцев и более) должно проводиться под наблюдением врача. Максимальная суточная доза препарата содержит около 0,36 г абсолютного спирта

этилового (этанола). Флакон следует закрывать сразу после приема препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы коричневого стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышечкой из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Солидаго КОМПОЗИТУМ С



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000464)-(PF-RU).

## Торговое наименование:

Солидаго композитум С

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (=2,2 г)):

Активные компоненты: Solidago virgaurea (Солидаго виргауреа) D3 22 мкл, Berberis vulgaris (Берберис вульгарис) D4 22 мкл, Vesica urinaria suis (Везика уринария суис) D8 22 мкл, Pyelon suis (Пиелон суис) D10 22 мкл, Ureter suis (Уретер суис) D10 22 мкл, Urethra suis (Уретра суис) D10 22 мкл, Terebinthina laricina (Теребинтина ларицина) D6 22 мкл, Mercurius sublimatus corrosivus (Меркуриус сублиматус коррозивус) D8 22 мкл, Arsenicum album (Арсеникум альбум) D28 22 мкл. Cuprum sulfuricum (Купрум сульфурикум) D6 22 мкл, Виссо (Букко) D8 22 мкл, Hepar sulfuris (Гепар сульфурис) D10 22 мкл, Capsicum annuum (Капсикум аннуум) D6 22 мкл, Orthosiphon aristatus (Ортосифон аристатус) D6 22 мкл, Equisetum hyemale (Эквизетум гиemale) D4 22 мкл, Chondodendron tomentosum (Хондодендрон томентозум) D6 22 мкл, Cantharis

(Кантарис) D6 22 мкл, Apisinum (Апизинум) D8 22 мкл, Baptisia tinctoria (Баптизия тинктория) D4 22 мкл, Natrium pyruvicum (Натриум пирувikuм) D10 22 мкл, Pyrogenium-Nosode (Пирогениум-Нозоде) D198 22 мкл, Sarsaparilla (Сарсапарилла) D6 22 мкл, Colibacillinum Nosode (Колибациллинум Нозоде) D13 22 мкл, Coxsackie-Virus A9-Nosode (Коксакие-Вирус А9-Нозоде) D8 22 мкл, Argentum nitricum (Аргентум нитрикум) D6 22 мкл; вспомогательные вещества: вода для инъекций 1650 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная прозрачная 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:

В комплексной терапии острого и хронического цистита.

## Противопоказания:

- Гиперчувствительность к активным

компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».

- Известная гиперчувствительность к Золотарнику обыкновенному (*Solidago virgaurea*) или иным растениям семейства сложноцветных.
- Возраст до 18 лет в связи с недостаточностью клинических данных.

**Применение при беременности и лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** Внутримышечно по 1 ампуле 1-3 раза в неделю. Кратность и продолжительность применения препарата устанавливается лечащим врачом. Курс лечения – 3 недели.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции, повышенное слюноотделение. В этих случаях препарат следует отменить.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить применение препарата и обратиться к лечащему

врачу. При появлении побочных эффектов следует прекратить прием препарата и обратиться врачу. Употребление кофе сорта арабика (*Coffea arabica*) до приема и после приема препарата может уменьшать терапевтическую эффективность *Lytta vesicatoria* (*Cantharis*).

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:** Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.

# Спаскупрель®



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000487)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Спаскупрель®

**Лекарственная форма:** Таблетки подъязычные гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Citrullus colocynthis (Цитруллюс колоцинтис) D4 30 мг, Ammonium bromatum (Аммоний броматум) D4 30 мг, Atropinum sulfuricum (Атропинум сульфурikum) D6 30 мг, Veratrum album (Вератрум альбум) D6 30 мг, Magnesium phosphoricum (Магнезиум фосфорикум) D6 30 мг, Gelsemium sempervirens (Гельземиум семпервиренс) D6 30 мг, Passiflora incarnata (Пассифлора инкарната) D2 15 мг, Amanita muscaria (Аманита мускария) D4 15 мг, Chamomilla recutita (Хамомилла рекутита) D3 15 мг, Cuprum sulfuricum (Купрум сульфурikum) D6 15 мг, Aconitum napellus (Аконитум напеллус) D6 60 мг; Вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 302 мг.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с желтыми, желтовато-коричне-

выми или черными вкраплениями.

Запах практически отсутствует.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:** Спастический болевой синдром (спазмы желудка, кишечника, желчного пузыря, мочевыводящих путей); спазмы поперечно-полосатой мускулатуры (мышечная ригидность, мышечное напряжение).

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, а также к растениям семейства астровых (Asteraceae), детский возраст до 3 лет (в связи с недостаточностью клинических данных), непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания:**

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно только в случае, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и

ребенка. Необходимо проконсультироваться с врачом.

**Способ применения и дозы:** По 1 таблетке 3 раза в день рассасывать под языком за полчаса до еды или спустя 1 час после приема пищи. При обострениях принимают по 1 таблетке каждые 15 минут на протяжении не более двух часов. Курс терапии - 2-3 недели, по указанию врача продолжительность лечения может быть увеличена. Применение препарата у детей от 3 лет возможно по назначению и под контролем врача. Если в период лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При появлении побочных эффектов, не описанных в данной инструкции, следует сообщить об этом врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение препарата Спаскупрель не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием

препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу. В состав препарата входит лактоза, в связи с чем его не следует назначать пациентам с непереносимостью лактозы, дефицитом лактазы, глюкозо-галактозной мальабсорбцией. Применение препарата у детей старше 3 лет возможно по назначению и под контролем врача. Указание для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке соответствует 0,025 ХЕ.

**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, оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки подязычные гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Спигелон®



**Регистрационный номер и дата:**

П N013499/01 от 27.02.2008.

**Торговое наименование:**

Спигелон®

**Лекарственная форма:** Таблетки подъязычные гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Spigelia anthelmia (Спигелия антельмия) D3 30 мг, Atropa bella-donna (Атропа белладонна) D3 30 мг, Bryonia (Бриония) D3 30 мг, Gelsemium sempervirens (Гельземиум семпервиренс) D3 30 мг, Melilotus officinalis (Мелилотус официналис) D3 30 мг, Natrium carbonicum (Натриум карбоникум) D3 30 мг, Acidum silicicum (Ацидум силицикум) D12 60 мг, Thuja occidentalis (Туя окциденталис) D12 60 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с желтоватыми, коричневатыми или сероватыми вкраплениями, без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:**

Препарат применяется при головной боли различного генеза (мигрень, головная боль при психоэмоциональном напряжении).

**Разрешенный возраст к применению:**

От 3 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата; детский возраст до 3 лет.

**Применение при беременности и лактации:**

В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:**

Рассасывать под языком по 1 таблетке 3 раза в день за полчаса до еды или спустя 1 час после приема пищи. При обострениях принимают по 1 таблетке каждые 15 минут на протяжении не более двух часов. Курс лечения определяется врачом. Применение препарата у детей от 3 лет возможно по назначению и под

контролем врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Использование препарата не исключает применение аллопатических лекарственных средств.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу.

В состав препарата входит лактоза, в связи с чем его не рекомендуется принимать пациентам с врожден-

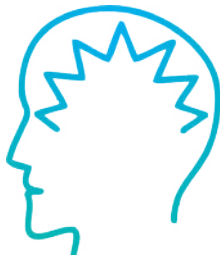
ной галактоземией, синдромом мальабсорбции глюкозы или галактозы, либо при врожденной лактозной недостаточности. Указание для больных, страдающих сахарным диабетом: 1 таблетка содержит 0,025 ХЕ.

**Форма выпуска:** Таблетки подъязычные гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.





# Струмель®Т



**Регистрационный номер и дата:**

П N013862/01 от 13.12.2007.

**Торговое наименование:**

Струмель®Т

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Euspongia officinalis (Эуспонгия оффициналис) D3 150 мг, Calcium iodatum (Кальциум иодатум) D4 90 мг, Fucus vesiculosus D4 (Фукус везикулозус) 30 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с отдельными желтоватыми или сероватыми вкраплениями, без запаха или со слабым запахом йода.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:**

В комплексной терапии заболеваний щитовидной железы с гипотиреозом (при заболеваниях щитовидной железы применение данного лекарственного средства не должно

проводиться без предварительной консультации с лечащим врачом).

**Разрешенный возраст к применению:** От 12 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, повышенная чувствительность к йоду, гиперфункция щитовидной железы; прием лекарственных препаратов, угнетающих функцию щитовидной железы; детский возраст до 12 лет (в связи с недостаточностью клинических данных).

**Применение при беременности и лактации:** В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:** Если лечащий врач не рекомендует иначе, следует использовать препарат 3 раза в день по 1 таблетке, медленно рассасывая во рту до полного растворения. Средний курс лечения составляет 12 недель.

**Побочное действие:** Возможны тахикардия, раздражительность, потливость и другие симптомы тиреотоксикоза при длительных

курсах лечения. Возможны аллергические реакции.

**Передозировка:** При приеме больших количеств данного лекарственного средства могут наблюдаться диспептические явления, обусловленные наличием в его составе лактозы; усиление симптомов тиреотоксикоза.

**Взаимодействие с другими препаратами:** Возможно совместное применение с L-тироксином; по рекомендации и под контролем врача возможно снижение дозы L-тироксина. При приеме других лекарственных средств следует посоветоваться с лечащим врачом.

**Особые указания:** Струмель® Т не заменяет препараты, назначаемые врачом при данном заболевании. При врачебном обследовании щитовидной железы врача необходимо поставить в известность о приеме данного препарата, в противном случае оценка результатов обследований может быть некорректна. При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение).

В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об

этом врачу. В состав препарата входит лактоза, в связи с чем его не рекомендуется принимать пациентам с врожденной галактоземией, синдромом мальабсорбции глюкозы или галактозы, либо при врожденной лактозной недостаточности. Указание для больных, страдающих сахарным диабетом: 1 таблетка содержит 0,025 ХЕ.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:** Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять препарат по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Тартефедрель Н



## Регистрационный номер:

П N014137/01.

## Торговое наименование:

Тартефедрель Н

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Kalium stibyltartaricum (Tartarus stibiatus) (Калиум стибилтартарикум (Тартарус стибиатус)) D4 10 г, Atropa bella-donna (Belladonna) (Атропа белла-донна (Белладонна)) D4 10 г, Natrium sulfuricum (Натриум сульфурикум) D4 10 г, Arsenum iodatum (Arsenum iodatum) (Арсенум йодатум (Арсенум йодатум)) D6 10 г, Blatta orientalis (Блатта ориенталис) D6 5 г, Lobelia inflata (Лобелия инфлата) D4 5 г, Cephaelis ipecacuanha (Ipecacuanha) (Цефалис ипекакуана (Ипекакуана)) D4 5 г, Naphthalinum (Нафталинум) D6 5 г, Illicium verum (Anisum stellatum) (Иллициум верум (Анизум стеллятум)) D3 5 г; вспомогательные вещества: этанола около 35 % (объемных).

**Описание:** Прозрачная жидкость от

бесцветного до светло-желтого цвета, с запахом этанола или сладким ароматным запахом бадьяна.

**Фармакотерапевтическое средство:** Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:** Препарат применяется в комплексной терапии при воспалительных заболеваниях верхних дыхательных путей.

**Разрешенный возраст к применению:** От 6 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст (до 6 лет).

**Применение при беременности и в период лактации:** В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:** Препарат назначают по 10 капель (растворенных в 100 мл воды) 3 раза в день за 30 минут до еды или через 1 час после еды. При острых симптомах в начале лечения принимать

через каждые 15 минут по 10 капель в течение 2 часов. Длительность лечения составляет в среднем 2-4 недели. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по рекомендации врача. Применение препарата у детей от 6 до 12 лет возможно по назначению и под контролем врача.

**Побочные действия:** Возможны аллергические реакции.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При заболеваниях щитовидной железы не следует применять препарат без консультации с врачом. При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также

появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует обратиться к врачу. Длительное применение препарата (в течение нескольких месяцев и более) должно проводиться под наблюдением врача.

В составе препарата содержится 35 % (объемных) этилового спирта.

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла (соответствует гидролитическому классу III) со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышечкой из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В сухом, защищенном от света месте при температуре от 15 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Тестис КОМПОЗИТУМ

**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000477)-(ПГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Тестис композитум

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного и подкожного введения гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (=2,2 г)): Активные компоненты: Testis suis (Тестис суис) D4 22 мкл, Embryo totalis suis (Эмбрио тоталис суис) D8 22 мкл, Glandula suprarenalis suis (Гландула супрареналис суис) D13 22 мкл, Kalium picricum (Калиум пикриникум) D6 22 мкл, Ginseng (Гинсенг) D4 22 мкл, Damiana (Дамиана) D8 22 мкл, Caladium seguinum (Каладиум сегуинум) D6 22 мкл, Cor suis (Кор суис) D8 22 мкл, Cortisonum aceticum (Кортизонум ацетикум) D13 22 мкл, Vitex agnus-castus (Витекс агнус-кастус) D6 22 мкл, Selenium (Селениум) D10 22 мкл, Strychninum phosphoricum (Стрихнинум фосфорикум) D6 22 мкл, Cantharis (Кантарис) D8 22 мкл, Curare (Кураре) D8 22 мкл, Conium maculatum (Кониум макулатум) D28 22 мкл, Lycopodium clavatum (Ликоподиум клаватум)

D28 22 мкл, Phosphorus (Фосфорус) D8 22 мкл, Diencephalon suis (Диенцефалон суис) D10 22 мкл, Magnesium phosphoricum (Магний фосфорикум) D10 22 мкл, Ferrum phosphoricum (Феррум фосфорикум) D10 22 мкл, Manganum phosphoricum (Манганум фосфорикум) D8 22 мкл, Zincum metallicum (Цинкум металликум) D10 22 мкл, Acidum ascorbicum (Ацидум аскорбикум) D6 22 мкл; вспомогательные вещества: натрия хлорид для установления изотонии около 9 мг/мл, вода для инъекций до 2,2 мл.

**Описание:** Бесцветная прозрачная 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:** Препарат применяют в комплексной терапии для стимуляции функции яичек при импотенции у мужчин

репродуктивного возраста, снижении либидо, ускоренной эякуляции, проявлениях мужского климакса.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата.

**Способ применения и дозы:** По 1 ампуле подкожно, внутримышечно 1-3 раза в неделю. Длительность курса определяется врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При их развитии необходимо прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует прекратить прием препарата и

сообщить об этом врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного и подкожного введения гомеопатической. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** Хранить в защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке!

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.

# Тонзилла КОМПОЗИТУМ



**Регистрационный номер:**

П N015835/01.

**Торговое наименование:**

Тонзилла композитум

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (= 2,2 г)): Активные компоненты: Tonsilla suis (Тонзилла суис) D28 22 мкл, Acidum ascorbicum (Ацидум аскорбикум) D6 22 мкл, Nodus lymphaticus suis (Нодус лимфатикус суис) D8 22 мкл, Medulla ossis suis (Медулла оссис суис) D10 22 мкл, Funiculus umbilicalis suis (Фуникулюс умбиликалис суис) D10 22 мкл, Splen suis (Сплен суис) D10 22 мкл, Hypothalamus suis (Гипоталамус суис) D10 22 мкл, Hepar suis (Гепар суис) D10 22 мкл, Embryo suis (Эмбрио суис) D13 22 мкл, Cortex glandulae suprarenalis suis (Кортекс гландуле супрареналис суис) D13 22 мкл, Pyrogenium-Nosode (Пирогениум-Нозоде) D198 22 мкл, Cortisonum aceticum (Кортизонум ацетикум) D13 22 мкл, Pulsatilla pratensis (Пульсатилла пратенсис) D6 22 мкл, Acidum sarcolacticum (Ацидум сарколяктикум) D6 22 мкл,

Echinacea (Эхинацея) D4 22 мкл, Calcium phosphoricum (Кальциум фосфорикум) D10 22 мкл, Aesculus hippocastanum (Эскулюс хиппокаштанум) D6 22 мкл, Kalium stibyltartaricum (Калиум стибилтартарикум) D6 22 мкл, Solanum dulcamara (Солянум дулькамара) D4 22 мкл, Levothyroxinum (Левотиоксинум) D13 22 мкл, Coccus casti (Коккус какти) D6 22 мкл, Ferrum phosphoricum (Феррум фосфорикум) D10 22 мкл, Gentiana lutea (Гентиана лютеа) D6 22 мкл, Geranium robertianum (Гераниум робертианум) D6 22 мкл, Mercurius solubilis Hahnemanni (Меркуриус солюбилис Ганемани) D13 22 мкл, Barium carbonicum (Барий карбоникум) D28 22 мкл, Conium maculatum (Кониум макулятум) D4 22 мкл, Galium aparine (Галиум апарине) D6 22 мкл, Sulfur (Сульфур) D8 22 мкл, Psorinum-Nosode (Псоринум-Нозоде) D28 22 мкл; вспомогательные вещества: натрия хлорид для установления изотонии около 9 мг/мл, вода для инъекций до 2,2 мл.

**Описание:** Бесцветная прозрачная жидкость без запаха.

## **Фармакотерапевтическая**

**группа:** Гомеопатическое средство.

## **Фармакологическое действие:**

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

## **Показания к применению:**

В составе комплексной терапии хронического тонзиллита.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Системные заболевания (туберкулез, лейкоз, коллагенозы, рассеянный склероз, аутоиммунные заболевания, синдром приобретенного иммунодефицита, вирус иммунодефицита человека и другие хронические вирусные заболевания), в связи с недостаточностью клинических наблюдений. Известная повышенная чувствительность к Echinacea (Эхинацея) или иным растениям семейства сложноцветных. Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

## **Применение при беременности**

**и лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** Если не прописано иначе, 1 раз в неделю по 1 ампуле внутримышечно. Средний курс терапии – 5 недель. Длительность лечения определяется врачом.

**Побочное действие:** При применении препарата могут наблюдаться реакции повышенной чувствительности, иногда повышенное слюноотделение. При появлении побочных эффектов, в том числе не описанных в инструкции, необходимо прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** До настоящего времени о случаях передозировки не сообщалось.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить применение препарата и обратиться к лечащему врачу.

## **Влияние на способность управлять транспортными средствами,**

**механизмами:** Препарат не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами).



**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5

или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.





Traumeel<sup>s</sup>

Traumeel<sup>s</sup>

Traumeel<sup>s</sup>

# Траумель® С



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000264)-(РГ-RU).

**Торговое наименование:**

Траумель® С

**Лекарственная форма:** Мазь для наружного применения гомеопатическая.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Arnica montana (Арника монтана) D3 1,5 г, Calendula officinalis (Календула официналис) Ø 0,45 г, Hamamelis virginiana (Гаммелис виргиниана) Ø 0,45 г, Echinacea (Эхинацея) Ø 0,15 г, Echinacea purpurea (Эхинацея пурпуреа) Ø 0,15 г, Chamomilla recutita (Хамомилла рекутита) Ø 0,15 г, Symphytum officinale (Симфитум официнале) D4 0,1 г, Bellis perennis (Беллис переннис) Ø 0,1 г, Hypericum perforatum (Гиперикум перфоратум) D6 0,09 г, Achillea millefolium (Ахиллея миллефолиум) Ø 0,09 г, Aconitum napellus (Аконитум напеллус) D1 0,05 г, Atropa bella-donna (Атропа белла-донна) D1 0,05 г, Mercurius solubilis Hahnemanni (Меркуриус солюбилис

Ганемани) D6 0,04 г, Hepar sulfuris (Гепар сульфурис) D6 0,025 г; вспомогательные вещества: парафин жидкий 9,342 г, цетостеариловый спирт (тип А) эмульгирующий 8,007 г, парафин белый мягкий 9,342 г, вода очищенная 60,579 г, этанол (этиловый спирт) 96 % (по объему) 9,335 г.

**Описание:** Мазь от белого до желтовато- или розовато-белого цвета, со слабым характерным запахом, не должно ощущаться прогорклого запаха. Однородная, без следов физической нестабильности (агрегации частиц, фазового расслоения, коагуляции).

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:** В комплексной терапии воспалительных заболеваний различных органов и

тканей, особенно опорно-двигательного аппарата (тендовагинит, бурсит, стилоидит, эпикондилит, периартрит и др.) и посттравматических состояний (отек мягких тканей после операции, вывихов, растяжений).

**Разрешенный возраст к применению:** От 3 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:**

- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».
- Известная гиперчувствительность к Тысячелистнику обыкновенному (*Achillea millefolium*), Ромашке аптечной (*Chamomilla recutita*), Ноготкам лекарственным (*Calendula officinalis*), Маргаритке многолетней (*Bellis perennis*), Эхинацее (*Echinacea*), Арнике горной (*Arnica montana*) или иным растениям семейства сложноцветных.
- Известная гиперчувствительность к эмульгирующему цетилстеариловому спирту.
- Туберкулез, лейкозы, коллагенозы, рассеянный склероз, синдром приобретенного иммунного дефицита, вирус иммунодефицита человека и другие аутоиммунные заболевания.
- Детский возраст до 3 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

**Применение при беременности и лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** Если не прописано иначе, детям от 3 лет и взрослым достаточное количество мази наносить тонким слоем на кожу болезненных областей тела и втирать легкими движениями 2-3 раза в день. Возможно наложение маевой повязки. Курс лечения при посттравматических состояниях – 2 недели и более; при воспалительных заболеваниях – не менее 3-4 недель.

**Побочное действие:** При применении мази в отдельных случаях могут наблюдаться реакции повышенной чувствительности (кожные аллергические реакции). При обнаружении побочных эффектов, в том числе не описанных в инструкции, следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:**

1. Для повышения эффективности лечения рекомендуется прием различных лекарственных форм Траумель® С, например, мази, капль или таблеток и раствора для внутримышечного и околосуставного введения.
2. При приеме гомеопатических лекарственных средств могут

временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При нарушении кожных покровов и кожных заболеваниях мазь следует применять после консультации с врачом.

Тубу следует закрывать сразу после применения препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Мазь для наруж-

ного применения гомеопатическая.

По 50 г или 100 г в тубу из алюминия с внутренним покрытием из эпоксифенольного пластика и внешним покрытием из белого полиэфирного лака, с защитной мембраной из алюминиевой фольги на горлышке и укупоренную завинчивающимся колпачком из пропилена. Каждую тубу вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 3 года. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Траумель® С комплексный биорегуляционный препарат с доказанным противовоспалительным действием для многоцелевого применения<sup>1</sup>



Per. номера: ЛП-№(000223)-(PF-RU), ЛП-№(00269)-(PF-RU), ЛП-№(000264)-(PF-RU), ЛП-№(000456)-(PF-RU)  
Porozov S. et al. Clin Dev Immunol. – 2004; 11 (2): 143-49. Wolfarth B. et al. Curr Med Res Opin. – 2013; 29 (suppl 2): 1-2.



# Траумель® С



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000223)-(PF-RU).

## Торговое наименование:

Траумель® С

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: *Arnica montana* (Арника монтана) D2 15 мг, *Calendula officinalis* (Календула официналис) D2 15 мг, *Namamelis virginiana* (Гамамелис виргиниана) D2 15 мг, *Achillea millefolium* (Ахиллея миллефолиум) D3 15 мг, *Atropa bella-donna* (Атропа белла-донна) D4 75 мг, *Aconitum napellus* (Аконитум напеллус) D3 30 мг, *Mercurius solubilis Hahnemanni* (Меркуриус солюбилис Ганеманни) D8 30 мг, *Hepar sulfuris* (Гепар сульфурис) D8 30 мг, *Chamomilla recutita* (Хамомилла рекутита) D3 24 мг, *Symphytum officinale* (Симфитум официнале) D8 24 мг, *Bellis perennis* (Беллис переннис) D2 6 мг, *Echinacea* (Эхинацея) D2 6 мг, *Echinacea purpurea* (Эхинацея пурпуреа) D2 6 мг, *Hypericum perforatum* (Гиперикум перфоратум) D2 3 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, белого или желтовато-белого цвета,

иногда с желтыми, оранжевыми или серыми вкраплениями. Запах практически отсутствует.

## Фармакотерапевтическая группа:

Гомеопатическое средство.

## Фармакологические свойства:

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

## Показания к применению:

В комплексной терапии воспалительных заболеваний различных органов и тканей, особенно опорно-двигательного аппарата (в том числе тендовагинит, бурсит, стилоидит, эпикондилит, периартрит) и посттравматических состояний (вывих, растяжение связок, сухожилий и мышц; отек мягких тканей после операции и травмы).

## Разрешенный возраст к применению:

От 12 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата.

Известная повышенная чувствительность к *Achillea millefolium* (Тысячелистник обыкновенный), *Chamomilla recutita* (Ромашка аптечная), *Calendula officinalis* (Ноготки лекарственные), *Bellis perennis*

(Маргаритка многолетняя), Echinacea (Эхинацея), Arnica montana (Арника горная) или иным растениям семейства сложноцветных. Туберкулез, лейкозы, коллагенозы, рассеянный склероз, СПИД, ВИЧ-инфекция и другие аутоиммунные заболевания. Возраст до 12 лет, в связи с недостаточностью клинических данных. Недостаточность лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Применение при беременности и лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** Взрослым и детям старше 12 лет обычно по 1 таблетке 3 раза в день за 15 минут до еды. Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. Курс лечения: при вывихах и растяжениях – 2 недели и более; при воспалительных заболеваниях – не менее 3-4 недель. Применение препарата более 8 недель возможно после консультации с врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В редких случаях повышенное слюноотделение после приема препарата. При обнаружении побочных эффектов необходимо прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических

препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данных заболеваниях.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата. Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответствует 0,025 хлебной единицы. Пенал закрывать сразу после применения препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:** Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Траумель® С



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000456)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Траумель® С

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Arnica montana (Арника монтана) D2 5 г, Calendula officinalis (Календула официналис) D2 5 г, Hamamelis virginiana (Гамамелис виргиниана) D2 5 г, Achillea millefolium (Ахиллея миллефолиум) D3 5 г, Atropa bella-donna (Атропа белла-донна) D4 25 г, Aconitum napellus (Аконитум напеллус) D3 10 г, Mercurius solubilis Hahnemanni (Меркуриус солюбилис Ганемани) D8 10 г, Hepar sulfuris (Гепар сульфурис) D8 10 г, Chamomilla recutita (Хамомилла рекутита) D3 8 г, Symphytum officinale (Симфитум официнале) D8 8 г, Bellis perennis (Беллис переннис) D2 2 г, Echinacea (Эхинацея) D2 2 г, Echinacea purpurea (Эхинацея пурпуряя) D2 2 г, Hypericum perforatum (Гиперикум перфоратум) D2 1 г; вспомогательное вещество: этанол (спирт этиловый) около 35,0 % (объемных).

**Описание:** Прозрачная бесцветная или светло-желтого цвета жидкость, с запахом этанола.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:**

- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».
- Известная гиперчувствительность к Тысячелистнику обыкновенному (Achillea millefolium), Ромашке аптечной (Chamomilla recutita), Ноготкам лекарственным (Calendula officinalis), маргаритке многолетней (Bellis perennis), Эхинацеи (Echinacea), Арники горной (Arnica montana) или иным растениям семейства сложноцветных.
- Туберкулез, лейкозы, коллагенозы, рассеянный склероз, синдром приобретенного иммунного дефицита, вирус иммунодефицита человека и другие аутоиммунные заболевания.
- Возраст до 12 лет в связи с недостаточностью клинических данных.

**С осторожностью:** Заболевания печени,

алкоголизм, черепно-мозговая травма и заболевания головного мозга.

**Применение при беременности и лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** По 10 капель 3 раза в день, при отеках мягких тканей – по 30 капель 3 раза в день. Капли принимать за 15 минут до еды, развести в 1 чайной ложке воды и перед проглатыванием подержать во рту 1-2 минуты. Курс лечения: при посттравматических состояниях – 2 недели и более; при воспалительных заболеваниях – не менее 3-4 недель.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В редких случаях возможно повышенное слюноотделение после приема препарата. При обнаружении побочных эффектов, в том числе не описанных в инструкции, следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с

врачом. Для повышения эффективности лечения рекомендуется одновременное применение мази Траумель® С. Максимальная разовая доза препарата (30 капель) содержит около 0,49 г абсолютного спирта этилового (этанола), максимальная суточная доза препарата (90 капель) – около 1,47 г абсолютного спирта этилового (этанола).

Флакон следует закрывать сразу после приема препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** В период применения препарата необходимо соблюдать осторожность при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска:** Капли гомеопатические для приема внутрь. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Траумель® С



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000269)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Траумель® С

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного и окологлазничного введения гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (= 2,2 г)):

Активные компоненты: Arnica montana (Arnica) (Арника монтана (Арника)) D2 2,2 мкл, Calendula officinalis (Calendula) (Календула официналис (Календула)) D2 2,2 мкл, Hamamelis virginiana (Hamamelis) (Гамамелис виргиниана (Гамамелис)) D1 0,22 мкл, Achillea millefolium (Millefolium) (Ахиллея миллефолиум (Миллефолиум)) D3 2,2 мкл, Atropa bella-donna (Belladonna) (Атропа белла-донна (Белладонна)) D2 2,2 мкл, Aconitum napellus (Aconitum) (Аконитум напеллус (Аконитум)) D2 1,32 мкл, Mercurius solubilis Hahnemanni (Меркуриус солубилис Ганемани) D6 1,1 мкл, Hepar sulfuris (Hepar sulfuris calcareum) (Гепар сульфурис (Гепар сульфурис калькареум)) D6 2,2 мкл, Chamomilla recutita (Chamomilla) (Хамомилла рекутита (Хамомилла)) D3 2,2 мкл, Symphytum officinale (Symphytum) (Симфитум официнале (Симфитум)) D6 2,2 мкл, Bellis perennis (Беллис

переннис) D2 1,1 мкл, Echinacea (Эхинацея) D2 0,55 мкл, Echinacea purpurea (Эхинацея пурпуря) D2 0,55 мкл, Hypericum perforatum (Hypericum) (Гиперикум перфоратум (Гиперикум)) D2 0,66 мкл; вспомогательные вещества: натрия хлорид для установления изотонии около 9 мг/мл, вода для инъекций до 2,2 мл.

**Описание:** Бесцветная прозрачная 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:** Препарат применяется в комплексной терапии при вывихах, растяжениях, переломах костей, отеках мягких тканей после операции и травм, воспалительных процессах различных органов и тканей, особенно опорно-двигательного аппарата (тендовагинит, бурсит, стилоидит, эпикондилит, периартрит), артрозах.

**Разрешенный возраст к применению:** От 12 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:**

- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».
- Известная гиперчувствительность к Тысячелистнику обыкновенному (*Achillea millefolium*), Ромашке аптечной (*Chamomilla recutita*), Ноготкам лекарственным (*Calendula officinalis*), Маргаритке многолетней (*Bellis perennis*), Эхинацее (*Echinacea*), Арнике горной (*Arnica montana*) или иным растениям семейства сложноцветных. Туберкулез, лейкозы, коллагенозы, рассеянный склероз, синдром приобретенного иммунного дефицита, вирус иммунодефицита человека и другие аутоиммунные заболевания. Возраст до 12 лет, в связи с недостаточностью клинических данных.

**Применение при беременности и лактации:**

Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:**

По 1-2 ампуле 1-3 раза в неделю внутримышечно, околосуставно. Курс лечения – 4-5 недель. Кратность применения и длительность курса назначает врач. Примечание: рекомендуется одновременный прием нескольких лекарственных форм препарата (например, таблетки или капли вместе с мазью и инъекциями).

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. Очень редко появление красноты, при-

пухлости, зуда в месте инъекции.

Также в редких случаях повышенное слюноотделение после приема препарата. При обнаружении побочных эффектов необходимо прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** До настоящего времени о случаях передозировки не сообщалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае, а также при появлении побочных эффектов следует прекратить применение препарата и проконсультироваться с врачом.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного и околосустав-

ного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в

пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.





# Убихинон КОМПОЗИТУМ



## Регистрационный номер:

П N014018/01.

## Торговое наименование:

Убихинон композитум

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

## Состав (на 1 ампулу 2,2 мл (= 2,2 г)):

Активные компоненты: Ubichinonum (Убихинонум) D10 22 мкл, Acidum ascorbicum (Ацидум аскорбикум) D6 22 мкл, Thiaminum hydrochloricum (Тиаминум гидрохлорикум) D6 22 мкл, Natrium riboflavinum phosphoricum (Натриум рибофлавинум фосфорикум) D6 22 мкл, Pyridoxinum hydrochloricum (Pyridoxinhydrochlorid) (Пиридоксинум гидрохлорикум (Пиридоксингидрохлорид)) D6 22 мкл, Nicotinamidum (Никотинамидум) D6 22 мкл, Vaccinium myrtillus (Myrtillus) (Вацининум миртиллюс (Миртиллюс)) D4 22 мкл, Colchicum autumnale (Colchicum) (Колхикум отумнале (Колхикум)) D4 22 мкл, Podophyllum peltatum (Podophyllum) (Подофиллюм пельтатум (Подофиллюм)) D4 22 мкл, Conium maculatum (Conium) (Кониум макулятум (Кониум)) D4 22 мкл, Hydrastis canadensis (Hydrastis) (Гидрастис канаденсис (Гидрастис)) D4 22 мкл, Acidum sarcocollacticum (Ацидум сарколяктикум) D6 22 мкл,

Hydrochinonum (Гидрохинонум) D8 22 мкл, Acidum DL-alpha-liponicum (Acidum alpha-liponicum) (Ацидум ДЛ-альфа-липоникум (Ацидум альфа-липоникум)) D8 22 мкл, Sulfur (Сульфур) D8 22 мкл, Manganum phosphoricum (Манганум фосфорикум) D8 22 мкл, Natrium diethyloxalacetatum (Natriumdiethyl-oxalacetat) (Натриум диэтилоксалацетикум (Натриумдиэтилоксалацетат)) D8 22 мкл, Trichinoylum (Трихиноилюм) D10 22 мкл, Anthrachinonum (Антрахинонум) D10 22 мкл, Naphthochinonum (Нафтохинонум) D10 22 мкл, para-Benzoicum (пара-Бензоикум) D10 22 мкл, Adenosinum triphosphoricum (Аденозинум трифосфорикум) D10 22 мкл, Coenzym A (Коэнзим А) D10 22 мкл, Galium aparine (Галиум апарине) D6 22 мкл, Acidum acetylosalicylicum (Ацидум ацетилосалициликум) D10 22 мкл, Histamine (Histaminum) (Гистамин (Гистаминум)) D10 22 мкл, Nadidum (Надидум) D10 22 мкл, Magnesium gluconicum (Магнезиум глюконикум) D10 22 мкл; вспомогательные вещества: вода для инъекций 1584 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная прозрачная жидкость без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:**

В комплексной терапии хронических дегенеративных заболеваний внутренних органов и систем организма; интоксикационного синдрома (в том числе кахексия; инфекционные заболевания, сопровождающиеся лихорадочным состоянием), нарушений обмена веществ (в том числе атеросклероз, почечно- и желчнокаменная болезнь, подагра), абсолютного или относительного дефицита ферментов, витаминов; гипоксических состояний вследствие заболеваний, физического и психического стресса; последствий химио- и лучевой терапии.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, беременность, период лактации, возраст (до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных).

**Способ применения и дозы:** Препарат назначается взрослым внутримышечно по 1 ампуле 1-3 раза в неделю. Курс лечения – 2-8 недель. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по назначению врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В этих случаях применение препарата следует прекратить и обратиться к врачу.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных

средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции, следует обратиться к врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.



# Хелидонииум- Гомаккорд Н

**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000288)-(РГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Хелидонииум-Гомаккорд Н

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Chelidonium majus (Хелидонииум маюс) D10 0,6 г, Chelidonium majus (Хелидонииум маюс) D30 0,6 г, Chelidonium majus (Хелидонииум маюс) D200 0,6 г, Atropa bella-donna (Атропа белла-донна) D10 0,3 г, Atropa bella-donna (Атропа белла-донна) D30 0,3 г, Atropa bella-donna (Атропа белла-донна) D200 0,3 г, Atropa bella-donna (Атропа белла-донна) D1000 0,3 г; вспомогательные вещества: этанол (спирт этиловый) 96 % (об.), вода очищенная. Содержание этанола в препарате около 35 % (по объему).

**Описание:** Прозрачная бесцветная или слегка желтоватого цвета жидкость с характерным запахом этанола.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:**

В качестве желчегонного средства в

комплексной терапии хронического холецистита, хронических гепатитов с холестатическим компонентом.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 18 лет (в связи с недостаточностью клинических данных).

**Применение при беременности и лактации:** В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:**

Препарат назначают внутрь по 10 капель (растворенных в 30 мл воды) 3 раза в день за 30 минут до или через 1 час после еды. При острых симптомах принимать через каждые 15 минут по 10 капель в течение 2 часов. Длительность терапии определяется врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу.

Длительное применение препарата (в течение нескольких месяцев и более) должно проводиться под наблюдением врача.

Препарат содержит этиловый спирт около 35 % (объемных).

Препарат следует применять с осторожностью пациентам с черепно-мозговой травмой, заболеваниями головного мозга, алкоголизмом, эпилепсией (в связи с содержанием этанола в препарате).

Максимальная разовая доза лекарственного препарата Хелидониум-Гомакорд Н (10 капель) содержит около 0,138 г абсолютного этилового спирта. Максимальная суточная доза (90 капель) содержит около 1,242 г абсолютного этилового спирта.

### **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, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические. По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Хепель®



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000142)-(РГ-РУ).

## Торговое наименование: Хепель®

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: *Lycopodium clavatum* (*Lycopodium*) (Ликоподиум клаватум (Ликоподиум)) D3 30 мг, *Chelidonium majus* (*Chelidonium*) (Хелидонииум маюс (Хелидонииум)) D4 30 мг, *Cinchona pubescens* (China) (Цинхона пубесценс (Хина)) D3 30 мг, *Myristica fragrans* (*Nux moschata*) (Миристика фрагранс (Нук мошата)) D4 30 мг, *Silybum marianum* (*Carduus marianus*) (Силибум марианум (Кардуус марианус)) D2 15 мг, *Phosphorus* (Фосфорус) D6 15 мг, *Veratrum album* (Вератрум альбум) D6 60 мг, *Citrullus colocynthis* (*Colocynthis*) (Цитрюллюс колоцинтис (Колоцинтис)) D6 90 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактоза до получения таблетки массой около 0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до бежево-, оранжево- или розовато-белого цвета, иногда с отдельными точечными вкраплениями розового или оранжевого цвета. Запах практически отсутствует.

## Фармакотерапевтическая группа:

Гомеопатическое средство.

## Фармакологическое действие:

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

## Показания к применению:

В комплексной терапии нарушений функций печени воспалительной и токсической этиологии.

## Противопоказания:

Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Известная повышенная чувствительность к расторопше пятнистой (*Silybum marianum*) или иным растениям семейства сложноцветных, а также в случае гиперчувствительности к хинину. Беременность и период грудного вскармливания в связи с наличием в составе чистотела и чемерицы. Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных. Недостаточность лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Способ применения и дозы:** По 1 таблетке 3 раза в день. Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. Курс терапии – 2-3 недели.

**Побочное действие:** В редких случаях при приеме препаратов, содержащих хинин или хинидин, могут возникнуть реакции гиперчувствительности (кожная аллергия или лихорадка). В этих случаях необходимо проконсультироваться с врачом. При приеме препаратов, содержащих алкалоиды чистотела, поступали единичные сведения о повышении показателей функциональной активности печени (трансаминаз) и концентрации билирубина вплоть до обусловленной лекарственными средствами желтухи (медикаментозно-токсический гепатит). Прекращение приема препарата приводит к нормализации этих показателей.

**Передозировка:** До настоящего времени о случаях передозировки не сообщалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу. При появлении побочных эффектов следует

обратиться к врачу. Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответствует 0,025 хлебной единицы. При недостаточной эффективности препарата необходимо обратиться к врачу. Пенал закрывать сразу после применения препарата.

**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 и оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять препарат по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Цель® Т



## Регистрационный номер:

П N011685/02.

## Торговое наименование: Цель® Т

**Лекарственная форма:** Мазь для наружного применения гомеопатическая.

## Состав (на 100 г препарата):

Активные компоненты: *Cartilago suis* (Картиляго суис) D2 0,001 г, *Funiculus umbilicalis suis* (Фуникулюс умбиликалис суис) D2 0,001 г, *Embryo totalis suis* (Эмбрио тоталис суис) D2 0,001 г, *Placenta totalis suis* (Плацента тоталис суис) D2 0,001 г, *Rhus toxicodendron* (Рус токсикодендрон) D2 0,27 г, *Arnica montana* (Арника монтана) D2 0,3 г, *Solanum dulcamara* (Солянум дулькамара) D2 0,075 г, *Symphytum officinale* (Симфитум оффицинале) D8 0,75 г, *Sanguinaria canadensis* (Сангвинария канаденсис) D2 0,225 г, *Sulfur* (Сульфур) D6 0,27 г, *Nadidum* (Надидум) D6 0,01 г, *Coenzym A* (Коэнзим А) D6 0,01 г, *Acidum DL- $\alpha$ -lipoicum* (Ацидум DL- $\alpha$ -липоникум) D6 0,01 г, *Natrium diethylalacetikum* (Натриум диэтиллоксалацетикум) D6 0,01 г, *Acidum silicicum* (Ацидум силицикум) D6 1 г; вспомогательные вещества: парафин жидкий 9,342 г, цетостеариловый

спирт (тип А) эмульгирующий 8,007 г, парафин белый мягкий 9,342 г, вода очищенная 60,810 г, этанол (спирт этиловый) 96 % (по объему) 9,565 г.

**Описание:** Мазь от белого до желтовато-белого цвета со слабым запахом. Не должно ощущаться прогорклого запаха.

## Фармакотерапевтическая группа:

Гомеопатическое средство.

## Фармакологическое действие:

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

**Показания к применению:** Артриты, в том числе гонартриты, спондилоартрит; плечелопаточный периартрит.

## Разрешенный возраст к применению:

От 12 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, в том числе к Токсикодендрону дуболистному и растениям семейства сложноцветных. Заболевания кожи, нарушения целостности кожных покровов в местах нанесения мази. Повышенная

чувствительность к эмульгирующему цетилстеариловому спирту. Возраст до 12 лет (в связи с недостаточностью клинических данных).

**Применение при беременности и лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** Если не прописано иначе, взрослым и детям старше 12 лет нанести 4-5 см мази на кожу в области болезненных суставов и втирать легкими движениями 2-3 раза в день. Возможно наложение марлевой повязки. Курс лечения при артрозах – 5-10 недель, при спондилоартрозе и плече-лопаточном периартрите – около 4 недель.

**Побочное действие:** Реакции повышенной чувствительности (кожные аллергические реакции). При обнаружении побочных эффектов необходимо прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** Следует избегать попадания мази в глаза, на слизистые оболочки и глубокие раны.

Для повышения эффективности лечения рекомендуется одновременное применение и других лекарственных форм препарата (раствора для внутримышечного введения Цель® Т, таблеток для рассасывания Цель® Т), а также препарата Траумель® С. Тубу следует закрывать сразу после применения препарата.

**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, оператора).

**Форма выпуска:** Мазь для наружного применения гомеопатическая. По 50 г или 100 г в тубу из алюминия с внутренним покрытием из эпокси-фенольной пластмассы, внешнее покрытие – белая эмаль из полиэфира с завинчивающимся колпачком из пропилена. Каждую тубу вместе с инструкцией по применению вкладывают в картонную пачку.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 3 года. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Цель® Т



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000209)-(PG-RU).

**Торговое наименование:** Цель® Т

**Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: *Cartilago suis* (Картиляго суис) D4 0,3 мг, *Funiculus umbilicalis suis* (Фуникулюс умбиликалис суис) D4 0,3 мг, *Embryo totalis suis* (Эмбрио тоталис суис) D4 0,3 мг, *Placenta totalis suis* (Плацента тоталис суис) D4 0,3 мг, *Toxicodendron quercifolium* (Токсикодендрон кверцифолиум) D2 0,54 мг, *Arnica montana* (Арника монтана) D1 0,6 мг, *Solanum dulcamara* (Солянум дулькамара) D2 0,15 мг, *Symphytum officinale* (Симфитум оффицинале) D8 0,15 мг, *Sanguinaria canadensis* (Сангвинария канаденсис) D3 0,45 мг, *Sulfur* (Сульфур) D6 0,54 мг, *Nadidum* (Надидум) D6 0,03 мг, *Coenzym A* (Коэнзим А) D6 0,03 мг, *Natrium diethylmalaceticum* (Натриум диэтилмалацетикум) D6 0,03 мг, *Acidum silicicum* (Ацидум силицикум) D6 3,0 мг, *Acidum DL-α-liponicum* (Ацидум DL-α-липоникум) D6 0,03 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около

0,302 г.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, белого или белого с желтоватым оттенком цвета, возможно наличие желтых или серых вкраплений. Запах практически отсутствует.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Фармакологические свойства:**

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

**Фармакокинетика:** Не применимо.

**Показания к применению:** Артрозы, в том числе гонартрозы, спондилоартроз; плечелопаточный периартрит.

**Противопоказания:** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, в том числе к Токсикодендрону дуболистному и растениям семейства сложноцветных. Возраст до 18 лет, в связи с недостаточностью клинических данных. Недостаточность лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Применение при беременности и**

**лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** По 1 таблетке 3 раза в день, таблетку следует держать во рту до полного рассасывания. Курс лечения: при артрозах и гонартрозах – 5-10 недель; при спондилоартрозе и плечелопаточном периартрите – около 4 недель.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В связи с наличием Токсикодендрона дуболистного могут наблюдаться желудочно-кишечные жалобы (тошнота, умеренная абдоминальная боль) или кожные реакции (зуд, припухлость, лицевая гипестезия, сыпь) даже спустя несколько дней после приема препарата. При обнаружении побочных эффектов необходимо прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** В зависимости от тяжести заболевания, по согласованию с врачом, возможно включение в схему лечения других лекарственных форм препарата, а также препарата Трау-

мель® С.

При приеме гомеопатических лекарственных препаратов могут временно обостряться симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответствует 0,025 хлебной единицы.

Пенал закрывать сразу после применения препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и**

**работать с механизмами:** Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.



# Цель® Т



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000286)-(PГ-RU).

## Торговое наименование: Цель® Т

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

## Состав (на 1 ампулу 2,2 мл (= 2,2 г)):

Активные компоненты: *Cartilago suis* (Картиляго суис) D6 2,2 мг, *Funiculus umbilicalis suis* (Фуникулюс умбиликалис суис) D6 2,2 мг, *Embryo totalis suis* (Эмбрио тоталис суис) D6 2,2 мг, *Placenta totalis suis* (Плацента тоталис суис) D6 2,2 мг, *Solanum dulcamara* (*Dulcamara*) (Соланум дулькамара (Дулькамара)) D3 11,0 мг, *Symphytum officinale* (*Symphytum*) (Симфитум официнале (Симфитум)) D6 11,0 мг, *Nadidum* (Надидум) D8 2,2 мг, *Coenzym A* (Коэнзим А) D8 2,2 мг, *Sanguinaria canadensis* (*Sanguinaria*) (Сангвинария канаденсис (Сангвинария)) D4 3,3 мг, *Natrium diethyloxalaceticum* (*Natriumdiethyloxalacetat*) (Натриум диэтилоксалацетикум (Натриумдиэтилоксалацетат)) D8 2,2 мг, *Acidum DL- $\alpha$ -liponicum* (*Acidum  $\alpha$ -liponicum*) (Ацидум DL- $\alpha$ -липоникум (Ацидум  $\alpha$ -липоникум)) D8 2,2 мг, *Toxicodendron quercifolium* (*Rhus toxicodendron*) (Токсикодендрон кверцифолиум (Рус токсикодендрон)) D2 11,0 мг, *Arnica montana* (*Arnica*) (Арника монтана (Арника)) D4 220,0 мг, *Sulfur* (Сульфур) D6

3,96 мг; вспомогательные вещества: натрия хлорид для установления изотонии около 9 мг/мл, вода для инъекций до 2,2 мл.

**Описание:** Бесцветная прозрачная 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:

В комплексной терапии артрозов различной этиологии, спондилоартрозов и плечелопаточных периартритов.

## Противопоказания:

- Гиперчувствительность к активным компонентам, и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».
- Известная гиперчувствительность к Токсикодендрону дуболистному (*Rhus toxicodendron*) или иным растениям семейства сложноцветных.
- Возраст до 18 лет в связи с недостаточностью клинических данных

## Применение при беременности и лактации:

Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для

матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** Если не назначено иначе, вводить внутримышечно по 2,2 мл (содержимое 1 ампулы) 2 раза в неделю. Доза, кратность приема и длительность курса лечения назначается врачом. Средний курс лечения составляет 4-5 недель. Проведение повторного курса возможно после консультации с врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В случаях непереносимости токсикодендрона дуболистного (*Rhus toxicodendron*) и растения семейства астровых (например, арника) крайне редко может развиться реакция, сопровождающаяся повышением температуры, покраснением, болью в месте введения инъекции. Для лекарственных средств и рецептур, содержащих сангвинарию, в литературе описаны единичные случаи повышения в крови активности «печеночных» ферментов (трансаминаз) и значений билирубина. В очень редких случаях желудочно-кишечные расстройства. При обнаружении побочных эффектов необходимо прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами.

**Особые указания:** С осторожностью: Заболевания печени, при одновременном

приеме гепатотоксичных веществ.

При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует прекратить прием препарата и сообщить об этом врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:** Препарат не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.

# Церебрум КОМПОЗИТУМ® Н



## Регистрационный номер:

ЛП-№(000457)-(РГ-РУ).

## Торговое наименование:

Церебрум композитум® Н

**Лекарственная форма:** Раствор для инъекций гомеопатический.

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (=2,2 г)):

Активные компоненты: Cerebrum suis (Церебрум суис) D8 22 мкл, Embryo totalis suis (Эмбрио тоталис суис) D10 22 мкл, Hepar suis (Гепар суис) D10 22 мкл, Placenta totalis suis (Плацента тоталис суис) D10 22 мкл, Kalium phosphoricum (Калиум фосфорический) D6 22 мкл, Selenium (Селениум) D10 22 мкл, Thuja occidentalis (Туя окциденталис) D6 22 мкл, Strychnos ignatii (Стрихнос игнатии) D8 22 мкл, Bothrops lanceolatus (Ботропс ланцеолятус) D10 22 мкл, Acidum phosphoricum (Ацидум фосфорический) D10 22 мкл, Cinchona rubescens (Цинхона пубесценс) D4 22 мкл, Sulfur (Сульфур) D10 22 мкл, Kalium bichromicum (Калиум бихромический) D8 22 мкл, Gelsemium sempervirens (Гельсемиум семпервиренс) D4 22 мкл, Ruta graveolens (рута гравеоленс) D4 22 мкл, Arnica montana (Арника монтана) D28 22 мкл, Aesculus hippocastanum (Эскулюс гиппокаштанум) D4 22 мкл, Manganum phosphoricum (Манганум фосфорический) D8 22 мкл, Magnesium phosphoricum (Магнесиум фосфорический) D10

22 мкл, Semecarpus anacardium (Семекарпус анакардиум) D6 22 мкл, Conium maculatum (Кониум макулятум) D4 22 мкл, Medorrhinum-Nosode (медорринум-Нозоде) D13 22 мкл, Hyoscyamus niger (Гиосциамус нигер) D6 22 мкл, Aconitum napellus (Аконитум напеллус) D6 22 мкл, Anamirta cocculus (Анамирта коккуллюс) D4 22 мкл, Ambra grisea (Амбра гризезя) D10 22 мкл; вспомогательные вещества: натрия хлорид q.s. для установления изотонии около 9 мг/мл, вода для инъекций до 2,2 мл.

**Описание:** Бесцветная прозрачная 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:** Энцефалопатия различного генеза (расстройство памяти, внимания); стимуляция процессов регенерации и неспецифического иммунитета.

## Противопоказания:

- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе

«Состав».

- Известная гиперчувствительность к растениям семейства сложноцветных.
- Известная повышенная чувствительность к хинину.
- Дети до 18 лет в связи с недостаточностью клинических данных.

#### **Применение при беременности и**

#### **лактации:**

Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** Внутримышечно, внутривенно, подкожно по 1 ампуле 1-3 раза в неделю. Курс лечения – 4-6 недель. Возможны повторные курсы лечения после согласования с лечащим врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции, в том числе кожные аллергические реакции. При известной индивидуальной чувствительности к растениям семейства сложноцветных могут возникать реакции повышенной чувствительности (в том числе анафилактическая реакция). Временное появление красноты, припухлости и боли в месте инъекции.

В очень редких случаях, после приема препаратов, содержащих хинин, могут наблюдаться кожные аллергические реакции или лихорадочные состояния (реакции гиперчувствительности). При появлении побочных эффектов следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплекс-

ных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить применение препарата и обратиться к лечащему врачу.

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для инъекций гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке!

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.

# Энгистол®



**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000220)-(PG-RU).

**Торговое наименование:**

Энгистол®

**Лекарственная форма:** Таблетки подъязычные гомеопатические.

**Состав** (на 1 таблетку): Активные компоненты: Vincetoxicum hircundinaria (Винцетоксикум гирундиная) D6 75 мг, Vincetoxicum hircundinaria (Винцетоксикум гирундиная) D10 75 мг, Vincetoxicum hircundinaria (Винцетоксикум гирундиная) D30 75 мг, Sulfur (Сульфур) D4 37,5 мг, Sulfur (Сульфур) D10 37,5 мг; вспомогательные вещества: магния стеарат 1,5 мг, лактозы моногидрат до получения таблетки массой около 302 мг.

**Описание:** Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, от белого до желтовато-белого цвета, иногда с желтоватыми или сероватыми вкраплениями. Без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Показания к применению:** Применяется в комплексной терапии простудных заболеваний и гриппозных состояний (лихорадка, общая слабость, головная боль, насморк) в качестве средства, активирующего

неспецифические защитные механизмы организма.

**Разрешенный возраст к применению:**

От 3 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 3 лет (в связи с недостаточностью клинических данных), непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

**Применение при беременности и лактации:**

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходимо проконсультироваться с врачом.

**Способ применения и дозы:** Взрослые и дети старше 12 лет: по 1 таблетке 3 раза в день, держать таблетку во рту до полного рассасывания.

При обострениях принимают по 1 таблетке каждые полчаса-час (не более 6 раз в сутки).

Дети от 6 до 12 лет: при хроническом течении заболевания – по 2/3 таблетки 1-3 раза в день.

При обострениях принимают по 2/3 та-

# Энгистол®

Комплексный биорегуляционный препарат для лечения  
гриппоподобных состояний и ОРВИ



- Природные компоненты препарата Энгистол® способствуют борьбе с вирусами<sup>1</sup>, вызывающими простудные заболевания и грипп, поддержанию и укреплению иммунитета в сезон простуды
- Энгистол® способствует облегчению симптомов простуды-лихорадки, общей слабости, головной боли, насморка
- Применяется с 3 лет<sup>2</sup>



Энгистол® таблетки подъязычные гомеопатические. Показания к применению: В комплексной терапии простудных заболеваний и гриппозных состояний в качестве средства, активирующего неспецифические защитные механизмы организма. Противопоказания: Повышенная чувствительность к компонентам препарата, возраст с 3-х лет. Способ применения и дозы: Взрослые и дети старше 12 лет: по 1 т. 3 р/д, держать таблетку во рту до полного рассасывания. При обострениях: 1 т. каждые полчаса - час (макс. 6 р/сут.). Дети от 6 до 12 лет: при хронич. течении заболевания по 2/3 т. 1-3 р/д. При обострениях: 2/3 т. каждые полчаса - час (макс. 6 р/сут.). Раст-ют 1 т. в 150 мл воды. Дают ребенку 2/3 полученного раствора. Дети от 3 до 6 лет: при хронич. течении заболевания по 1/2 т. 1-3 раза в день. При обострениях: 1/2 т. каждые полчаса - час (макс. 6 р/сут.). Раст-ют 1 т. в 150 мл воды. Дают ребенку 1/2 полученного раствора. Применение препарата у детей с 3 лет по назначению и под контролем врача. Срок годности: 5 лет. Условия отпуска из аптек: без рецепта. Перед назначением препарата ознакомьтесь с полной инструкцией по медицинскому применению или получите консультацию специалиста.

1. Oberbaum M et al. Antiviral activity of Engystol: an in vitro analysis. J Alt Compl Med 2005; 11 (5): 855-862.

2. Инструкция по медицинскому применению препарата Энгистол®, Пер №/дата ЛП-№(000220)-(PI-RU).

блетки каждые полчаса-час (не более 6 раз в сутки). Растворяют 1 таблетку приблизительно в 150 мл воды. Дают ребенку 2/3 полученного раствора, остальное выливают.

Дети от 3 до 6 лет: при хроническом течении заболевания – по 1/2 таблетки 1-3 раза в день. При обострениях принимают по 1/2 таблетки каждые полчаса-час (не более 6 раз в сутки). Растворяют 1 таблетку приблизительно в 150 мл воды. Дают ребенку 1/2 полученного раствора, остальное выливают. Применение препарата у детей от 3 лет возможно по назначению и под контролем врача.

Если в период лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

Продолжительность применения: Лекарственный препарат можно принимать без консультации с врачом не более одной недели.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. При появлении побочных эффектов, не описанных в данной инструкции, следует сообщить об этом врачу.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование

других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции по медицинскому применению, следует сообщить об этом врачу.

Информация для пациентов с сахарным диабетом: 1 таблетка содержит 0,025 ХЕ.

**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, оператора).

**Форма выпуска:** Таблетки подъязычные гомеопатические. По 50 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.







# Эскулюс КОМПОЗИТУМ

**Регистрационный номер и дата:**

П N013342/01 от 30.06.2008.

**Торговое наименование:**

Эскулюс композитум

**Лекарственная форма:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

**Состав** (на 100 г препарата):

Активные компоненты: Aesculus hippocastanum D1 10 г, Secale cornutum D3 1 г, Viscum album D2 1 г, Nicotiana tabacum D10 1 г, Solanum nigrum D6 1 г, Arnica montana D3 1 г, Echinacea D2 1 г, Baptisia tinctoria D4 1 г, Rhus toxicodendron D4 1 г, Cuprum metallicum D13 1 г, Ruta graveolens D4 1 г, Solanum dulcamara D4 1 г, Colchicum autumnale D4 1 г, Barium jodatum D6 1 г, Hamamelis virginiana D4 1 г, Apis mellifica D4 1 г, Acidum benzoicum e resina D4 1 г, Eupatorium cannabinum D3 1 г, Arteria suis D10 1 г, Natrium pyruvicum D8 1 г;

вспомогательные вещества: этиловый спирт (этанол) 96 % (об.), вода очищенная. Содержание этанола в препарате около 35 % (по объему).

**Фармакотерапевтическая группа:**

Гомеопатическое средство.

**Описание:** Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета, с запахом этанола.

**Показания к применению:**

Препарат применяется в комплексной терапии нарушений периферического кровообращения (облитерирующий эндартериит, артериосклероз, варикозное расширение вен).

**Противопоказания:** Повышенная чувствительность к компонентам препарата (в частности, Rhus toxicodendron, Arnica, Echinacea), беременность, детский возраст (до 18 лет), прогрессирующие системные заболевания (туберкулез, лейкоз, лейкемия, рассеянный склероз, аутоиммунные заболевания), диффузные заболевания соединительной ткани (коллагенозы), СПИД и ВИЧ-инфекция.

**Применение при беременности и лактации:**

В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:**

Препарат принимают внутрь по

10 капель, предварительно разведенных в 30 мл воды, 3 раза в день за 30 минут до еды или через 1 час после еды. При обострении заболевания принимают по 10 капель каждые 15 минут (в течение 2 часов). Курс лечения – до 5 недель. Проведение повторного курса лечения возможно по согласованию с врачом.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** В состав препарата входит йодсодержащий компонент. При заболеваниях щитовидной железы с повышенной чувствительностью к йоду не следует применять Эскулюс композитум без предварительной консультации с врачом. При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При появлении побочных эффектов, не описанных в инструк-

ции по медицинскому применению, следует сообщить об этом 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, оператора).

**Форма выпуска:** Капли для приема внутрь гомеопатические.

По 30 мл во флаконы темного стекла гидролитического класса III со встроенной капельницей из полиэтилена и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия из полипропилена. Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Эуфорбиум комполитум® Назентропфен С

**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000283)-(РГ-РУ).

**Торговое название препарата:**

Эуфорбиум композитум® Назентропфен С

**Лекарственная форма:** Спрей назальный гомеопатический.

**Состав** (на 100 г препарата): Активные компоненты: Euphorbium (Эуфорбиум) D4 1 г, Pulsatilla pratensis (Пульсатилла пратенсис) D2 1 г, Luffa operculata (Люффа оперкулята) D2 1 г, Hydrargyrum biiodatum (Гидраргирум бийодатум) D8 1 г, Mucosa nasalis suis (Мукоза назалис суис) D8 1 г, Hepar sulfuris (Гепар сульфурис) D10 1 г, Argentum nitricum (Аргентум нитрикум) D10 1 г, Sinusitis-Nosode (Синуситис-Нозоде) D13 1 г; вспомогательные вещества: бензалкония хлорида раствор 0,0200 г, натрия хлорид 0,8292 г, натрия дигидрофосфата дигидрат 0,0628 г, натрия гидрофосфата дигидрат 0,0200 г, вода очищенная 91,0680 г.

**Описание:** Прозрачная или слабо-опалесцирующая, бесцветная или слегка светло-желтая 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:** Риниты различной этиологии, хронические синуситы.

**Разрешенный возраст к применению:** От 4 лет по назначению и под контролем врача.

**Противопоказания:**

- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».

- Детский возраст до 4 лет в связи с недостаточностью клинических данных.

**С осторожностью:** заболевания щитовидной железы, в связи с наличием активного компонента, содержащего йод.

**Применение при беременности и в период лактации:** Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потен-

циальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы:** Детям с 6 до 12 лет, а также лицам старше 12 лет и взрослым впрыскивать по 1-2 дозы в каждую ноздрю 3-5 раз в день. Детям от 4 до 6 лет осторожно впрыскивать по 1 дозе 3-4 раза в день.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции. В редких случаях возможно повышенное слюноотделение после применения препарата. В очень редких случаях возможно возникновение бронхоспазма у пациентов с предрасположенностью к астме. При их развитии необходимо прекратить применение препарата и проконсультироваться с врачом.

**Передозировка:** Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При заболеваниях щитовидной железы применение препарата возможно только после консультации с врачом. При приеме гомеопатических лекарственных средств возможно временное обострение имеющихся симптомов (первичное ухудшение), в этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом. При ухудшении симптомов, отсутствии терапевтического эффекта или появ-

лении побочных эффектов следует проконсультироваться с врачом. Каждое впрыскивание (одна доза) лекарственного препарата содержит 0,012 мг бензалкония хлорида, что эквивалентно 1 мг/10 г. При длительном применении бензалкония хлорид может вызвать раздражение или отек внутри слизистой оболочки носа. Флакон следует закрывать сразу после приема препарата.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:** Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Спрей назальный гомеопатический. По 20 мл во флаконы коричневого стекла (соответствует гидролитическому классу III), с дозатором-распылителем из полипропилена и защитным колпачком из полиэтилена с контролем первого вскрытия. Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению вкладывают в картонную пачку.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** Без рецепта.

# Эхинацея КОМПОЗИТУМ СН

**Регистрационный номер:**

ЛП-№(000458)-(ПГ-РУ).

**Торговое наименование:**

Эхинацея композитум СН

**Лекарственная форма:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический.

**Состав** (на 1 ампулу 2,2 мл (= 2,2 г)):

Активные компоненты: Echinacea D3 22 мкл, Aconitum napellus D3 22 мкл, Sanguinaria canadensis D4 22 мкл, Sulfur D8 22 мкл, Baptisia tinctoria D4 22 мкл, Lachesis mutus D10 22 мкл, Bryonia cretica D6 22 мкл, Eupatorium perfoliatum D6 22 мкл, Pulsatilla pratensis D8 22 мкл, Hydrargyrum bichloratum D8 22 мкл, Thuja occidentalis D8 22 мкл, Phosphorus D8 22 мкл, Cortisonum aceticum D13 22 мкл, Streptococcus haemolyticus-Nosode D18 22 мкл, Staphylococcus-Nosode D18 22 мкл, Phytolacca americana D6 22 мкл, Zincum metallicum D10 22 мкл, Gelsemium sempervirens D6 22 мкл, Hepar sulfuris D10 22 мкл, Toxicodendron quercifolium D4 22 мкл, Arnica montana D4 22 мкл, Acidum arsenicosum D8 22 мкл, Argentum nitricum D8 22 мкл, Euphorbium D6 22 мкл;  
вспомогательные вещества: вода для

инъекций 1672 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание:** Бесцветная прозрачная 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:** Препарат применяется в комплексной терапии воспалительных заболеваний органов дыхания, мочеполовых путей, кожи и др.

**Противопоказания:**

- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе «Состав».
- Известная гиперчувствительность к растениям семейства Сложноцветные (Asteraceae), к растениям рода Сумах (Rhus) семейства Сумаховые (Anacardiaceae).
- Прогрессирующие системные заболевания (туберкулез, лейкоз, лейкемия,

рассеянный склероз, аутоиммунные заболевания), диффузные заболевания соединительной ткани (коллагенозы), синдром приобретенного иммунного дефицита, вирус иммунодефицита человека.

- Возраст до 18 лет (в связи с недостаточностью клинических данных).

**Применение при беременности и лактации:** В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

**Способ применения и дозы:** Препарат назначают внутримышечно по 1 ампуле 1-3 раза в неделю. Курс лечения – 2-8 недель. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по назначению врача.

**Побочное действие:** Возможны аллергические реакции, в редких случаях может наблюдаться повышенное слюноотделение после приема препарата. В этих случаях применение препарата следует прекратить и обратиться к врачу. При использовании препаратов эхинацеи наблюдались случаи высыпаний на коже, зуда, редко – отека лица, удушья, головокружения и падения артериального давления.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:** Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

**Особые указания:** При приеме гомеопатических лекарственных

средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прервать прием препарата и обратиться к лечащему врачу. При отсутствии терапевтического эффекта, а также появлении побочных эффектов, не описанных в инструкции, следует обратиться к врачу.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**

Препарат 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, оператора).

**Форма выпуска:** Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы бесцветного стекла гидролитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения:** В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности:** 5 лет. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек:** По рецепту.

# Для заметок

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---









Посетите наш ресурс для  
профессионалов здравоохранения  
[www.heel-doctor.ru](http://www.heel-doctor.ru)



Наведи камеру  
смартфона и перейди  
по ссылке

**ООО «Хеель Рус»**

125040, г. Москва

Ленинградский проспект 15 строение 12

3 этаж, помещение IV, комнаты №№2-4.

Тел. +7 (495) 937-78-25

[info@heel-russia.ru](mailto:info@heel-russia.ru)

[PV@heel-russia.ru](mailto:PV@heel-russia.ru)

[www.heel-russia.ru](http://www.heel-russia.ru)

RU-MED.HCP.All.08.26052021

**-Heel**