

ЦЕЛЬ® Т

Zeel® Т

Регистрационный номер ЛП-№(000286)-(РГ-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 сус) D6 2,2 мг, Funiculus umbilicalis suis (Фуникулюс умбиликалис сус) D6 2,2 мг, Embryo totalis suis (Эмбрио тоталис сус) D6 2,2 мг, Placenta totalis suis (Плацента тоталис сус) D6 2,2 мг, Solanum dulcamara (Dulcamara) (Сolanum дулькамара (Дулькамара)) D3 11,0 мг, Symphytum officinale (Symphytum) (Симфитум официнале (Симфитум)) D6 11,0 мг, Nardum (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-a-liponicum (Acidum a-liponicum) (Ацидум DL-a-липоникум (Ацидум а-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 в период грудного вскармливания

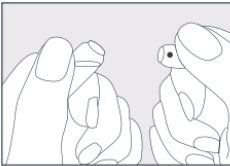
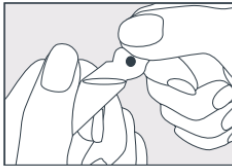
Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

Способ применения и дозы

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.

Как вскрыть ампулу?

Обращаться с осторожностью. Внимательно следовать инструкции по открыванию.



Цветная точка должна находиться вверху!

Находящееся в головке ампулы содержимое следует стряхнуть с помощью легкого постукивания.

После внутримышечного введения препарата вскрытую ампулу следует выбросить.

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 использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

Особые указания

Состорожность

Заболевания печени, при единовременном 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. Если симптомы

сохраняются или усугубляются, следует прекратить применение 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, 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 укладываются 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. На каждую пачку со 100 ампулами наклеивают прозрачную защитную этикетку, предохраняющую упаковку от открывания во время транспортировки.

Условия хранения

Хранить в защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности

5 лет.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Производитель

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ
Др.-Рекевег-Штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден,
Германия

Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ
Др.-Рекевег-Штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден,
Германия

Организация, принимающая претензии потребителей:

ООО «Хеель Рус», 125040, г. Москва,
Ленинградский проспект, 15, стр. 12
Телефон: +7 (495) 937-78-25
E-mail: info_russia@heel.com