

ЭХИНАЦЕЯ КОМПОЗИТУМ СН

Echinacea compositum_{SN}

Регистрационное удостоверение
ЛП-№(000458)-(PF-RU)

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 (Эхинацея) D3 22 мкл, Aconitum napellus (Аконитум напеллус) D3 22 мкл, Sanguinaria canadensis (Сангвинария канадензис) D4 22 мкл, Sulfur (Сульфур) D8 22 мкл, Baptisia tinctoria (Баптизия тинкториа) D4 22 мкл, Lachesis mutus (Лажезис мутус) D10 22 мкл, Bryonia cretica (Бриония кретика) D6 22 мкл, Eupatorium perfoliatum (Эупаториум перфолиатум) D6 22 мкл, Pulsatilla pratensis (Пульсатилла пратенсис) D8 22 мкл, Hydrargyrum bichloratum (Гидраргирум бихлоратум) D8 22 мкл, Thuja occidentalis (Туя окциденталис) D8 22 мкл, Phosphorus (Фосфорус) D8 22 мкл, Cortisonum aceticum (Кортизонум ацетикум) D13 22 мкл, Streptococcus haemolyticus-Nosode (Стрептококкус гемолитикус Нозоде) D18 22 мкл, Staphylococcus-Nosode (Стафилококкус Нозоде) D18 22 мкл, Phytolacca americana (Фитолякка американа) D6 22 мкл, Zincum metallicum (Цинкум металликум) D10 22 мкл, Gelsemium sempervirens (Гельземиум семпервиренс) D6 22 мкл, Hepar sulfuris (Гепар сульфурис) D10 22 мкл, Toxicodendron quercifolium (Токсикодендрон кверцифолиум) D4 22 мкл, Arnica montana (Арника монтана) D4 22 мкл, Acidum arsenicosum (Ацидум арсеникозум) D8 22 мкл, Argentum nitricum (Аргентум нитрикум) D8 22 мкл, Euphorbium (Эуфорбиум) 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.

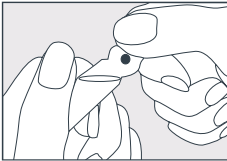
Противопоказания
- Гиперчувствительность к активным компонентам и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе Состав.
- Известная гиперчувствительность к растениям семейства Сложноцветные (Asteraceae), к растениям рода Сумах (Rhus) семейства Сумаховые (Anacardiaceae).

- 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).

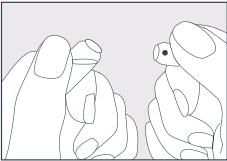
Применение при беременности и в период грудного вскармливания
В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после предварительной консультации с врачом.

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.

Как вскрыть ампулу?
Обращаться с осторожностью. Внимательно следовать инструкции по открыванию.



Цветная точка должна находиться сверху!
Находящееся в головке ампулы содержимое следует стряхнуть с помощью легкого постукивания.



Цветная точка должна находиться сверху!
После этого отломить верхнюю часть ампулы путем нажатия в цветной точке.

После внутримышечного введения препарата вскрытую ампулу следует выбросить.

Побочное действие
Возможны аллергические реакции, в отдельных 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 и отдельные случаи 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. Если симптомы сохраняются или усугубляются, следует проконсультироваться с врачом или медицинским работником.

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. 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 °С.

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

Держатель регистрационного удостоверения:

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