

ПЛАЦЕНТА КОМПОЗИТУМ

Placenta compositum

Регистрационный номер ЛП-№(001374)-(PG-RU)

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, Barium carbonicum (барий карбоникум) D13 22 мкл, Plumbum jodatum (плюмбум йодатум) D18 22 мкл, Vipera berus (випера берус) D10 22 мкл, Solanum nigrum (солянум 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

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

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

Фармакокинетика

Не применимо.

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 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

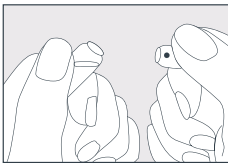
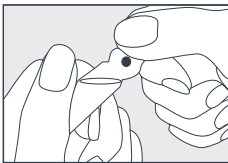
Кратность и продолжительность введения препарата устанавливается лечащим врачом индивидуально или по 2,2 мл (содержимое 1 ампулы) внутримышечно через день.

Средний курс лечения составляет 3 недели.

Проведение повторного курса возможно после консультации с врачом.

Как вскрыть ампулу?

Обращаться осторожно. Внимательно следовать инструкциям 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.

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 следует обратиться к врачу.

При постоянной боли в ногах, особенно в икроножных мышцах, или изменения цвета кожи пальцев ног, необходимо срочно обратиться к врачу.

Если на фоне лечения симптомы заболевания сохраняются или усугубляются, необходимо 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 (в т.ч. 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. 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