

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ПЛАЦЕНТА КОМПОЗИТУМ
(PLACENTA COMPOSITUM)

Склад:

діючі речовини: 2,2 мл розчину містять: Acidum sarcolacticum D4 – 22 мкл, Aesculus hippocastanum D4 – 22 мкл, Arteria suis D10 – 22 мкл, Barium carbonicum D13 – 22 мкл, Cuprum sulfuricum D6 – 22 мкл, Embryo totalis suis D8 – 22 мкл, Funiculus umbilicalis suis D10 – 22 мкл, Heparophysis suis D10 – 22 мкл, Melilotus officinalis D6 – 22 мкл, Natrium pyruvicum D8 – 22 мкл, Nicotiana tabacum D10 – 22 мкл, Placenta totalis suis D6 – 22 мкл, Plumbum jodatum D18 – 22 мкл, Secale cornutum D4 – 22 мкл, Solanum nigrum D6 – 22 мкл, Strophanthus gratus D6 – 22 мкл, Vena suis D8 – 22 мкл, Vipera berus D10 – 22 мкл;

допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий безбарвний розчин без запаху.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат стимулює периферичний кровообіг, має венотонізуючу, знеболювальну, судинорозширювальну, антиспастичну дію, яка базується на активації захисних сил організму і нормалізації його функцій.

Фармакокінетика.

Для гомеопатичних препаратів не визначається.

Клінічні характеристики.

Показання.

Стимуляція периферичного кровообігу при атеросклерозі, облітеруючому ендартеріїті, трофічних виразках, ендометриті, дисменореї, нейроциркуляторній дистонії, дегенеративних та судинних хворобах вуха, при гангренозному стані ніг, спричиненому надмірним палінням і цукровим діабетом; при вузликових еритемах, слоновості, пролежнях, залишкових порушеннях після енцефаліту та інсульту, помутнінні рогівки.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до будь-якого компонента лікарського засобу. Можливість застосування препарату при захворюваннях щитовидної залози визначає лікарь.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Невідома.

Особливості застосування.

Якщо симптоми захворювання не зникають або стан пацієнта погіршується необхідно проконсультуватися з лікарем. Цей лікарський засіб містить менше 1 ммоль (23 мг)/дозу натрію, тобто практично вільний від натрію.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Випадки негативного впливу невідомі.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Невідома.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 1 ампула по 2,2 мл. Застосовувати у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних (в акупунктурні точки) і при необхідності – внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій 1–3 рази на тиждень.

У гострих випадках – 1 ампула щоденно протягом 2–3 днів.

Курс лікування – 3–6 тижнів.

Діти.

Немає даних щодо застосування препарату дітям до 12 років.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції.

У поодиноких випадках можуть виникати реакції гіперчутливості (або анафілактичні реакції). Можливі шкірні висипи, зміни в місці введення.

Термін придатності. 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці!

Упаковка. 5 (5×1), 10 (5×2) або 100 (5×20) ампул по 2,2 мл у картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник.

Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ/
Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина/
Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.