

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
19.05.2017 № 543
Ресстраційне посвідчення,
№ UA/5934/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ТРАУМЕЛЬ С
(TRAUMEEL® S)

Склад: діючі речовини: 100 г препарату містять: Achillea millefolium D0 – 0,09 г, Aconitum napellus D1 – 0,05 г, Arnica montana D3 – 1,5 г, Atropa bella-donna D1 – 0,05 г, Bellis perennis D0 – 0,1 г, Calendula officinalis D0 – 0,45 г, Echinacea D0 – 0,15 г, Echinacea purpurea D0 – 0,15 г, Hamamelis virginiana D0 – 0,45 г, Hepar sulfuris D6 – 0,025 г, Hypericum perforatum D6 – 0,09 г, Matricaria recutita D0 – 0,15 г, Mercurius solubilis Hahnemanni D6 – 0,04 г, Symphytum officinale D4 – 0,1 г;

допоміжні речовини: парафін в'язкий, спирт цетостеариловий (тип А) емульгований, парафін білий м'який, вода очищена, етанол 96 %.

Лікарська форма. Мазь.

М'яка мазь від білого до червоно-білого кольору з незгірклим запахом.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Препарат має протизапальну, аналгетичну, протиексудативну, імунокоригуючу, репаративну дію, яка базується на активації захисних сил організму та нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного та мінерального походження, які входять до складу препарату.

Клінічні характеристики.

Показання.

Спортивні та побутові травми (розтягнення, вивих, гематома, гемартроз, перелом), пологові травми. Запальні, мікротравматичні та дегенеративні процеси опорно-рухового апарату (тендовагініт, плечолопатковий періартрит, бурсит, артрит тазостегнового, колінного суглобів і суглобів стопи та кисті). Запальні процеси шкіри.

Протипоказання. Підвищена чутливість до одного з активних компонентів або допоміжних речовин, до арніки, ромашки, деревію чи до інших рослин родини айстрових (складноцвітих).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Випадки взаємодії невідомі. За призначенням лікаря препарат можна комбінувати з іншими лікарськими засобами та методами лікування.

Особливості застосування.

Не наносити мазь на ділянки великої площі.

Після нанесення мазі помити руки для уникнення контакту з очима, слизовими оболонками, відкритими ранами або пошкодженими ділянками шкіри.

При утримуванні симптомів чи погіршенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Через відсутність достатнього задокументованого досвіду препарат можна застосовувати у період вагітності та годування груддю тільки після консультації з лікарем.

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

Спосіб застосування та дози.

Дорослим та дітям від народження мазь наносити тонким шаром на місце травми чи запалення 2-3 рази на добу. При гострих травмах – до 5-6 разів на добу. Мазь можна втирати легкими рухами чи накладати під пов'язку. Можна вводити з фонофорезом.

Курс лікування – 2-4 тижні.

Діти. Препарат рекомендований для застосування дітям від народження за призначенням лікаря.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції. У дуже поодиноких випадках можуть спостерігатися реакції гіперчутливості або місцеві алергічні реакції (шкірні висипання, кропив'янка, запалення шкіри, почервоніння, опухлість та свербіж), у випадку яких застосування препарату необхідно припинити. Цетилстеариловий спирт може спричинити місцеві шкірні реакції (контактний дерматит).

Термін придатності. 3 роки

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. Туба на 50 г у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

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.

Дата останнього перегляду.

текст погоджено
Снівал В В СНА 28.03.2017.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є

СНА