

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
19.08.2018 № 83
Ресстраційне посвідчення
№ UA/72757/01/2

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ГЛЮКСАЛЬ КОМПОЗИТУМ
(GLYOXAL COMPOSITUM®)

Склад:

діючі речовини: 2,2 мл розчину містять: Glyoxal D10 – 22 мг, Methylglyoxal D10 – 22 мг;
допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий безбарвний розчин без запаху і практично вільний від часток.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат діє на GOT (глутамінну трансаміназу щавлевої кислоти), активує роботу ферментів клітинного дихання, що відновлюють синтез аденозинтрифосфату. Відновлює роботу карбонільних груп ферментних систем, які усувають токсини (хінони) з внутрішньоклітинного простору. Нормалізує обмін речовин. Дія препарату базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин, які входять до складу препарату.

Клінічні характеристики.

Показання.

У складі комплексної терапії гострих вірусних інфекцій, хронічних інфекційних та запальних захворювань (вірусний гепатит, ентероколіти, гломерулонефрити), підтримуюча терапія при таких дегенеративно-дистрофічних захворюваннях, як бронхіальна астма, стенокардія, розсіяний склероз, склеродермія, м'язова дистрофія, а також при онкологічних захворюваннях.

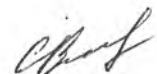
Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Невідома. За призначенням лікаря препарат можна комбінувати з іншими лікарськими засобами та методами лікування.

Особливості застосування.

Інколи відзначається короткочасне підвищення температури тіла або місцева гіперемія та біль – це не потребує припинення лікування. У разі появи таких реакцій повторну ін'єкцію необхідно проводити тільки після зникнення реакцій на попередню ін'єкцію.



Застосування у період вагітності або годування груддю.

Токсичність гомеопатично розведених речовин, що входять до складу даного лікарського засобу у період вагітності або годування груддю, не встановлена.

Про жодні небажані реакції не повідомлялося.

Питання про доцільність застосування препарату вагітним та жінкам, які годують груддю, вирішує лікар індивідуально з урахуванням користі/ризиків.

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

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям від 12 років – 2,2 мл. Застосовувати разову дозу 1–3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій.

Середній курс лікування – до 10 ін'єкцій.

Діти. Препарат рекомендований для застосування дітям віком від 12 років.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції. Реакції гіперчутливості; реакції у 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 у недоступному для дітей місці.

Несумісність. Невідома.

Упаковка. 5 ампул та 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.

Дата останнього перегляду.

текст погоджено

Снівск В.В. С.В. 11.10.2018

Снівск

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Снівск

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Снівск