

12

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
*30.08.2019 № 1925*  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№ UA/2465/01/01**

**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, Hypophysis 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.**

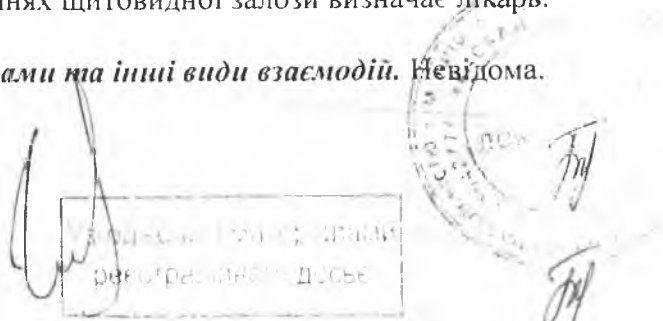
Стимуляція периферичного кровообігу при атеросклерозі, облітеруючому ендартеріїті, трофічних виразках, ендометриті, дисменореї, нейроциркуляторній дистонії, дегенеративних та судинних хворобах вуха, при гангренозному стані ніг, спричиненому надмірним палінням і цукровим діабетом; при вузликкових еритемах,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

**Противоказання.**

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

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

**Особливості застосування.**



1-

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.

***Дата останнього перегляду.***

*Тільки узгоджено*  
*с 06 2019* *ТМ (Башаринко О.В.)*

Узгоджено з ма. органами  
реєстраційного дос'є