

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
30.08.2019 № 1925
Реєстраційне посвідчення
№ UA/0791/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ТЕСТИС КОМПОЗИТУМ
(TESTIS COMPOSITUM)

Склад:

діючі речовини: 2,2 мл розчину містять: Acidum ascorbicum D6 – 22 мг, Caladium seguinum D6 – 22 мг, Conium maculatum D28 – 22 мг, Cor suis D8 – 22 мг, Cortisonum aceticum D13 – 22 мг, Curare D8 – 22 мг, Damiana D8 – 22 мг, Diencephalon suis D10 – 22 мг, Embryo totalis suis D8 – 22 мг, Ferrum phosphoricum D10 – 22 мг, Glandula suprarenalis suis D13 – 22 мг, Kalium picricum D6 – 22 мг, Lycopodium clavatum D28 – 22 мг, Lytta vesicatoria D8 – 22 мг, Magnesium phosphoricum D10 – 22 мг, Manganum phosphoricum D8 – 22 мг, Panax ginseng D4 – 22 мг, Phosphorus D8 – 22 мг, Selenium D10 – 22 мг, Strychninum phosphoricum D6 – 22 мг, Testis suis D4 – 22 мг, Vitex agnus-castus D6 – 22 мг, Zincum metallicum 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.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Лікарський засіб регулює функцію статевих залоз у чоловіків, чинить протизапальну, судинорозширювальну та метаболічну дію, що базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, що входять до його складу.

Фармакокінетика.

Для гомеопатичних препаратів не визначається.

Клінічні характеристики.

Показання.

Недостатність функції чоловічих статевих залоз при імпотенції, простатиті, хронічному уретриті, доброякісній гіперплазії передміхурової залози, порушенні обміну речовин, адіпозогенітальній дистрофії, передчасному сім'явипорскуванні, нічному енурезі, прогресуючій м'язовій дистрофії, пластичному затвердінні статевого члена, остеомалачії, цукровому діабеті.

Протипоказання. Гіперчутливість до чужорідного тваринного протеїну.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Сумісний з іншими лікарськими засобами.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє



Особливості застосування.

Якщо симптоми не зникають або стан 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. Лікарський засіб застосовувати винятково для лікування чоловіків.

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

Спосіб застосування та дози. Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 2,2 мл. Застосовувати разову дозу 2–3 рази на тиждень, при гострому стані – щоденно протягом 3 днів, далі продовжувати, як зазвичай, застосовуючи разову дозу 2–3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій, а також в акупунктурні точки.
Курс лікування – 3–6 тижнів.

Діти. Належний задокументований досвід застосування даного лікарського засобу дітям відсутній, тому не слід призначати дітям до 12 років.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції. У поодиноких випадках можуть виникати реакції гіперчутливості (або навіть анафілактичні реакції) при внутрішньовенному введенні чужорідних протеїнів у концентрації вище D10.

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.

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

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доось

Текст погоджено.

05.06.2019

В. М. (Підпис)

Узгоджено з
реєстраційного доось

