

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
 здоров'я України
07.03.13 № 190

Реєстраційне посвідчення
№ УА/7791/0101

I H С T R U K Ц I Я
для медичного застосування препарату

ЦЕРЕБРУМ КОМПОЗИТУМ Н
(CEREBRUM COMPOSITUM® N)

Склад:

діючі речовини: 2,2 мл розчину містять: Acidum phosphoricum D10 – 22 мг, Aconitum napellus D6 – 22 мг, Aesculus hippocastanum D4 – 22 мг, Ambra grisea D10 – 22 мг, Anamirta cocculus D4 – 22 мг, Arnica montana D28 – 22 мг, Bothrops lanceolatus D10 – 22 мг, Cerebrum suis D8 – 22 мг, Cinchona pubescens D4 – 22 мг, Conium maculatum D4 – 22 мг, Embryo totalis suis D10 – 22 мг, Gelsemium sempervirens D4 – 22 мг, Hepar suis D10 – 22 мг, Hyoscyamus niger D6 – 22 мг, Kalium bichromicum D8 – 22 мг, Kalium phosphoricum D6 – 22 мг, Magnesium phosphoricum D10 – 22 мг, Manganum phosphoricum D8 – 22 мг, Medorrhinum Nosode D13 – 22 мг, Placenta totalis suis D10 – 22 мг, Ruta graveolens D4 – 22 мг, Selenium D10 – 22 мг, Semecarpus anacardium D6 – 22 мг, Strychnos ignatii D8 – 22 мг, Sulfur D10 – 22 мг, Thuja occidentalis D6 – 22 мг;

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

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Клінічні характеристики.

Показання.

Комплексне лікування захворювань нервої системи функціонального та органічного походження: підвищеного психічного напруження, дратівливості, невротичних реакцій, станів після фізичного та психічного виснаження; симптомів тривоги та рухового занепокоєння; струсу головного мозку, енцефалопатій різного походження; психозів, абстинентного синдрому та алкогольного делірію; затримки розумового та фізичного розвитку у дітей, неврозів, депресій; нейроциркуляторної дистонії, стану після інсульту, артеріосклерозу; дитячого церебрального паралічу, хвороби Паркінсона, розсіяного склерозу, розладів пам'яті, у т.ч. геріатричних змін.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату, до рослин родини складноцвітих. Гіперчутливість до хініну.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 2,2 мл, дітям віком до 1 року – 0,4 мл, віком від 1 до 3 років – 0,6 мл, від 3 до 6 років – 1 мл, від 6 до 12 років – 1,5 мл. Застосовувати разову дозу 1-3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій, а також в акупунктурні точки або перорально (розчинити разову дозу в 5-10 мл води та випити, затримуючи на декілька секунд у роті).

Курс лікування – 3-6 тижнів.

Побічні реакції.

У поодиноких випадках можливі реакції гіперчутливості, включаючи шкірні висипання, гарячку, свербіж, зміни в місці введення.

Передозування.

Не відзначалося.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Токсичність у період вагітності та годування груддю гомеопатично розведених речовин, що входять до складу даного лікарського засобу, 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/ризику.

Діти.

Препарат рекомендований для застосування дітям від народження.

Особливості застосування.

Якщо симптоми не зникають чи стан пацієнта погіршується, необхідно проконсультуватися з лікарем.

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

Не впливає.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Сумісний з іншими лікарськими засобами.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Для гомеопатичних препаратів не визначається.

Фармацевтичні характеристики.

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

Несумісність.

Невідома.

***Термін придатності.* 5 років.**

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

5 ампул або 100 (5x20) ампул по 2,2 мл у картонній коробці.

Категорія відпуску.* За рецептром.**Виробник.***

Біологіше Хайліміттель Хеель ГмбХ/
Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Місце знаходження.

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 досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу