

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
22.02.13 № 157

Реєстраційне посвідчення
№ УА/7275/02/01

I Н С Т Р У К Ц І Я
для медичного застосування препарату

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.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

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 компонентів препарату.

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 внутрішньо'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій, а також перорально (розчинити разову дозу у 5-10 мл води та випити, затримуючи на кілька секунд у роті). Середній курс лікування – до 10 ін'єкцій.

Побічні реакції.

Реакції гіперчутливості; реакції у місці введення.

Передозування.

Не відзначалося.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Токсичність у період вагітності або 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 віком від 12 років.

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 виконувати тільки після зникнення реакцій від попередньої ін'єкції.

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

Невідома.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

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

Фармакологічні властивості.***Фармакодинаміка.***

Препарат діє на GOT (глютамінну трансаміназу щавлевої кислоти), активує роботу ферментів клітинного дихання, що відновлюють синтез АТФ. Відновлює роботу карбонільних груп ферментних систем, які усувають токсини (хіони) 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.

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 та 100 (5x20) ампул по2,2 мл у картонній коробці.

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

Біологіше Хайліміттель 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 досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу