

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
24.05.13 № 426

Реєстраційне посвідчення
№ УА/0020/01/01

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

ЦЕЛЬ Т
(ZEEL® T)

Склад:

діючі речовини: 2,0 мл розчину містять: Acidum thiocticum D8 – 2 мг, Arnica montana D4 – 200 мг, Cartilago suis D6 – 2 мг, Coenzym A D8 – 2 мг, Embryo totalis suis D6 – 2 мг, Funiculus umbilicalis suis D6 – 2 мг, Nadidum D8 – 2 мг, Natrium diethyloxalaceticum D8 – 2 мг, Placenta totalis suis D6 – 2 мг, Rhus toxicodendron D2 – 10 мг, Sanguinaria canadensis D4 – 3 мг, Solanum dulcamara D3 – 10 мг, Sulfur D6 – 3,6 мг, Symphytum officinale D6 – 10 мг; допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.,

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Клінічні характеристики.

Показання.

Артрози (зокрема гонартрози); поліартрози, спондилоартрози, плечолопатковий періартрит.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до рослин родини складноцвітих (у т.ч. *Arnica*), родини плюща отруйного або до інших компонентів препарату.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 2 мл, дітям віком від 6 до 12 років – 1,5 мл. Застосовувати разову дозу 1-3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньовенних (струминно), внутрішньо-, навколосяглобових та паравертебральних ін'єкцій, а також в акупунктурні точки або перорально (розчинити разову дозу у 5-10 мл води та випити, затримуючи на декілька секунд у роті). При захворюванні великих суглобів разова доза для дорослих – 4 мл. При ускладненному перебігу захворювань разову вікову дозу застосовувати 3 дні поспіль у подальшому – двічі на тиждень.

Курс лікування – 2-5 тижнів.

Побічні реакції.

В окремих випадках, при застосуванні препарату можливі шлунково-кишкові розлади, при індивідуальній непереносимості до компонентів препарату можливі реакції гіперчутливості, включаючи анафілактичну реакцію, шкірні висипання; зміни в місці введення, в т.ч. почервоніння, набряк, біль у місці ін'єкції.

Передозування.

Не відзначалося.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не застосовувати, оскільки препарат містить компонент *Sanguinaria*.

Діти.

Не застосовувати дітям віком до 6 років (через відсутність клінічного досвіду).

Особливості застосування.

Якщо симптоми не зникають і 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.***

Препарат чинить протизапальну, аналгетичну, хондропротекторну та регенеруючу дію, яка базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, 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.

10 (5x2) ампул та 100 (5x20) ампул по 2,0 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