

## ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

### 1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Цель Т, таблетки для рассасывания гомеопатические

### 2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Cartilago suis D4 0,3 мг, Funiculus umbilicalis suis D4 0,3 мг, Embryo totalis suis D4 0,3 мг, Placenta totalis suis D4 0,3 мг, Toxicodendron quercifolium D2 0,54 мг, Arnica montana D1 0,6 мг, Solanum dulcamara D2 0,15 мг, Symphytum officinale D8 0,15 мг, Sanguinaria canadensis D3 0,45 мг, Sulfur D6 0,54 мг, Nadidum D6 0,03 мг, Coenzym A D6 0,03 мг, Natrium diethyloxalaceticum D6 0,03 мг, Acidum silicicum D6 3,0 мг, Acidum DL- $\alpha$ -lipoicum D6 0,03 мг.

Каждая таблетка содержит: D4 0,3 мг Cartilago suis (Картиляго суис), D4 0,3 мг Funiculus umbilicalis suis (Фуникулюс умбиликалис суис), D4 0,3 мг Embryo totalis suis (Эмбрио тоталис суис), D4 0,3 мг Placenta totalis suis (Плацента тоталис суис), D2 0,54 мг Toxicodendron quercifolium (Токсикодендрон кверцифолиум), D1 0,6 мг Arnica montana (Арника монтана), D2 0,15 мг Solanum dulcamara (Солянум дулькамара), D8 0,15 мг Symphytum officinale (Симфитум официнале), D3 0,45 мг Sanguinaria canadensis (Сангвинария канаденсис), D6 0,54 мг Sulfur (Сульфур), D6 0,03 мг Nadidum (Надидум), D6 0,03 мг Coenzym A (Коэнзим А), D6 0,03 мг Natrium diethyloxalaceticum (Натриум диэтилоксалацетикум), D6 3,0 мг Acidum silicicum (Ацидум силицикум), D6 0,03 мг Acidum DL- $\alpha$ -lipoicum (Ацидум DL- $\alpha$ -липоникум).

Вспомогательные вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: лактоза (см. раздел 4.3).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Таблетки для рассасывания гомеопатические.

Круглые таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, белого или белого с желтоватым оттенком цвета, возможно наличие желтых или серых вкраплений. Запах практически отсутствует.

### 4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

#### **4.1. Показания к применению**

Артрозы, в том числе гонартрозы, спондилоартрозы; плечелопаточный периартрит.

#### **4.2. Режим дозирования и способ применения**

##### Режим дозирования

По 1 таблетке 3 раза в день.

Курс лечения: при артрозах и гонартрозах – 5-10 недель; при спондилоартрозе и плечелопаточном периартрите – около 4 недель.

##### Способ применения

Таблетку следует держать во рту до полного рассасывания.

#### **4.3. Противопоказания**

- Гиперчувствительность к активным веществам, перечисленным в части 2, и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1.
- Известная гиперчувствительность к Токсикодендрону дуболистному (Токсикодендрон кверцифолиум) и растениям семейства сложноцветные.
- Возраст до 18 лет в связи с недостаточностью клинических данных.
- Непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

#### **4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении**

В зависимости от тяжести заболевания, по согласованию с врачом, возможно включение в схему лечения других лекарственных форм препарата, а также препарата Траумель С.

При приеме гомеопатических лекарственных препаратов могут временно обостряться симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

При усилении симптомов или отсутствии терапевтического эффекта следует обратиться к врачу.

Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в 1 таблетке препарата соответствует 0,025 хлебной единицы (ХЕ).

#### **4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия**

Назначение комплексных гомеопатических препаратов не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

#### **4.6. Фертильность, беременность и лактация**

Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходимо проконсультироваться у врача.

#### **4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

#### **4.8. Нежелательные реакции**

##### Резюме нежелательных реакций

Возможны аллергические реакции.

В связи с наличием Токсикодендрона дуболистного могут наблюдаться желудочно-кишечные жалобы (тошнота, умеренная абдоминальная боль) или кожные реакции (зуд, припухлость, лицевая гипестезия, сыпь) даже спустя несколько дней после приема препарата. При обнаружении побочных эффектов необходимо прекратить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

##### Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств-членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Телефоны: +7 (499) 578-06-70, +7 (499) 578-02-20

Факс: +7 (495) 698-15-73

Электронная почта: [pharm@roszdravnadzor.gov.ru](mailto:pharm@roszdravnadzor.gov.ru)

Адрес в интернете: [www.roszdravnadzor.gov.ru](http://www.roszdravnadzor.gov.ru)

#### **4.9. Передозировка**

Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

## **5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

### **5.1. Фармакодинамические свойства**

Фармакотерапевтическая группа: гомеопатическое средство.

Механизм действия и фармакодинамические свойства

Многокомпонентный гомеопатический препарат, действие которого обусловлено компонентами, входящими в его состав.

### **5.2. Фармакокинетические свойства**

Не применимо.

### **5.3. Данные доклинической безопасности**

В доклинических данных, полученных по результатам стандартных исследований фармакологической безопасности, токсичности при многократном введении, генотоксичности, канцерогенного потенциала и репродуктивной и онтогенетической токсичности, особый вред для человека не выявлен.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

### **6.1. Перечень вспомогательных веществ**

Магния стеарат

Лактозы моногидрат

### **6.2. Несовместимость**

Не применимо.

### **6.3. Срок годности (срок хранения)**

5 лет.

### **6.4. Особые меры предосторожности при хранении**

Хранить в защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С.

Пенал закрывать сразу после применения препарата.

### **6.5. Характер и содержание первичной упаковки**

По 50 или 100 таблеток в белые пеналы из полипропилена с крышками из полипропилена.

На каждый пенал наклеивают этикетку. Каждый пенал вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

### **6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом**

Нет особых требований к утилизации.

## **7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

Германия

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ

Др.-Рекевег-Штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден

Телефон: +49 7221 501 00

Факс: +49 7221 501 210

Адрес электронной почты: info@heel.com

### **7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения**

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

ООО «Хеель Рус»,

125040, г. Москва, Ленинградский проспект, 15, стр. 12

Телефон: +7 (495) 937-78-25

Электронная почта: info\_russia@heel.com

## **8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

ЛП-№(000209)-(РГ-RU)

## **9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ, ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)**

Дата первой регистрации: 21.04.2021

## **10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА**

Общая характеристика лекарственного препарата Цель Т доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» <https://eec.eaeunion.org>