

# ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

## 1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Цель Т, мазь для наружного применения гомеопатическая

## 2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Активные компоненты: Cartilago suis, Funiculus umbilicalis suis, Embryo totalis suis, Placenta totalis suis, Rhus toxicodendron, Arnica montana, Solanum dulcamara, Symphytum officinale, Sanguinaria canadensis, Sulfur, Nadidum, Coenzym A, Acidum DL- $\alpha$ -liponicum, Natrium diethyloxalaceticum, Acidum silicicum.

Каждые 100 г препарата содержат: 0,001 г D2 Cartilago suis (Картиляго суис), 0,001 г D2 Funiculus umbilicalis suis (Фуникулюс умбиликалис суис), 0,001 г D2 Embryo totalis suis (Эмбрио тоталис суис), 0,001 г D2 Placenta totalis suis (Плацента тоталис суис), 0,27 г D2 Rhus toxicodendron (Рус токсикодендрон), 0,3 г D2 Arnica montana (Арника монтана), 0,075 г D2 Solanum dulcamara (Солянум дулькамара), 0,75 г D8 Symphytum officinale (Симфитум оффицинале), 0,225 г D2 Sanguinaria canadensis (Сангвинария канаденсис), 0,27 г D6 Sulfur (Сульфур), 0,01 г D6 Nadidum (Надидум), 0,01 г D6 Coenzym A (Коэнзим А), 0,01 г D6 Acidum DL- $\alpha$ -liponicum (Ацидум DL- $\alpha$ -липоникум), 0,01 г D6 Natrium diethyloxalaceticum (Натриум диэтилоксалацетикум), 1 г D6 Acidum silicicum (Ацидум силицикум).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1

## 3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Мазь для наружного применения гомеопатическая.

Мазь от белого до желтовато-белого цвета со слабым запахом. Не должно ощущаться прогорклого запаха.

## 4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

### 4.1. Показания к применению

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

### 4.2. Режим дозирования и способ применения

#### Режим дозирования

*Взрослым* – если не прописано иначе, нанести 4-5 см мази на кожу в области болезненных суставов и втирать легкими движениями 2-3 раза в день. Возможно наложение марлевой

МИНЗДРАВ РОССИИ

31.08.2022

СОГЛАСОВАНО

повязки.

Курс лечения при артрозах - 5-10 недель, при спондилоартрозе и плечелопаточном периартрите - около 4 недель.

#### Дети

*Детям старше 12 лет*

Режим дозирования аналогичен режиму дозирования для взрослых.

#### Способ применения

Для наружного применения.

#### **4.3. Противопоказания**

- Гиперчувствительность к активным компонентам, перечисленным в части 2, в том числе к Токсикодендрону дуболистному и растениям семейства сложноцветные и/или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1.
- Заболевания кожи, нарушения целостности кожных покровов в местах нанесения мази.
- Известная гиперчувствительность к эмульгирующему цетостеариловому спирту.
- Возраст до 12 лет (в связи с недостаточностью клинических данных).

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

Следует избегать попадания мази в глаза, на слизистые оболочки и глубокие раны.

Для повышения эффективности лечения рекомендуется одновременное применение и других лекарственных форм препарата (раствора для внутримышечного введения Цель Т, таблеток для рассасывания Цель Т), а также препарата Траумель® С.

Если на фоне лечения симптомы заболевания сохраняются или усугубляются, необходимо проконсультироваться с врачом.

Тубу следует закрывать сразу после применения препарата.

#### **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. Необходима консультация врача.

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

Применение препарата не оказывает влияние 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

Реакции повышенной чувствительности (кожные аллергические реакции). 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

Адрес: 109074, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Телефоны: +7 (495) 698-45-38, +7 (499) 578-02-30

Факс: +7 (495) 698-15-73

Электронная почта:

pharm@roszdravnadzor.gov.ru

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**

Парафин жидкий,

Цетостеариловый спирт (тип А) эмульгирующий,

Парафин белый мягкий,

Вода очищенная,

Этанол (этиловый спирт) 96 % (по объему).

### **6.2. Несовместимость**

Не применимо.

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

3 года.

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

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

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

По 50 г или 100 г в тубу из алюминия с внутренним покрытием из эпоксифенольной пластмассы, внешнее покрытие - белая эмаль из полиэфира с завинчивающимся колпачком из пропилена. Каждую тубу вместе с инструкцией по применению вкладывают в картонную пачку.

### **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

тел: +49 7221 501 00,

факс: +49 7221 501 210

адрес электронной почты: [info@heel.com](mailto: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

тел: +7 (495) 937-78-25

адрес электронной почты: info@heel-russia.ru

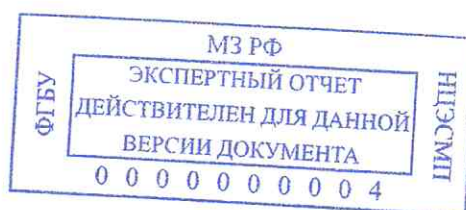
## 8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

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

Дата первой регистрации:

## 10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА

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



148616