

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- α -liponicum, Natrium diethyloxalaceticum, Acidum silicum.

Каждые 100 г препарата содержат: 0,001 г D2 Cartilago suis (Картиляго suis), 0,001 г D2 Funiculus umbilicalis suis (Фуникулюс умбиликалис suis), 0,001 г D2 Embryo totalis suis (Эмбрио totalis suis), 0,001 г D2 Placenta totalis suis (Плацента totalis suis), 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 officinale), 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- α -liponicum (Ацидум DL- α -липоникум), 0,01 г D6 Natrium diethyloxalaceticum (Натриум диэтилоксалацетикум), 1 г D6 Acidum silicum (Ацидум силицикум).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1

МИНЗДРАВ РОССИИ

31.08.2022

СОГЛАСОВАНО

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

повязки.

Курс лечения при артозах - 5-10 недель, при спондилоартрозе и плечелопаточном периатрите - 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 °C.

6.5. Характер и содержание первичной упаковки

По 50 г или 100 г в тубу из алюминия с внутренним покрытием из эпоксиденольной 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

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

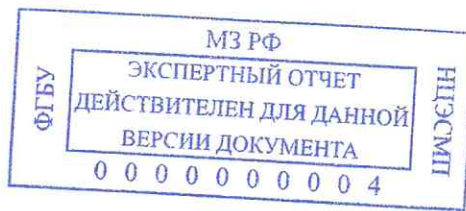
8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

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