

## ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

### ПЛАЦЕНТА КОМПОЗИТУМ

### (PLACENTA COMPOSITUM)

#### **Склад:**

*діючі речовини:* 2,2 мл розчину містять: Acidum sarcolacticum D4 - 22 мкл, Aesculus hippocastanum D4 - 22 мкл, Arteria suis D10 - 22 мкл, Barium carbonicum D13 - 22 мкл, Cuprum sulfuricum D6 - 22 мкл, Embryo totalis suis D8 - 22 мкл, Funiculus umbilicalis suis D10 - 22 мкл, Hypophysis suis D10 - 22 мкл, Melilotus officinalis D6 - 22 мкл, Natrium pyruvicum D8 - 22 мкл, Nicotiana tabacum D10 - 22 мкл, Placenta totalis suis D6 - 22 мкл, Plumbum jodatum D18 - 22 мкл, Secale cornutum D4 - 22 мкл, Solanum nigrum D6 - 22 мкл, Strophanthus gratus D6 - 22 мкл, Vena suis D8 - 22 мкл, Vipera berus D10 - 22 мкл;

*допоміжні речовини:* натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Розчин для ін'єкцій.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозорий безбарвний розчин без запаху.

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

#### **Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Препарат стимулює периферичний кровообіг, має венотонізуючу, знеболювальну, судинорозширювальну, антиспастичну дію, яка базується на активації захисних сил організму і нормалізації його функцій.

*Фармакокінетика.*

Для гомеопатичних препаратів не визначається.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Стимуляція периферичного кровообігу при атеросклерозі, облітеруючому ендартеріїті, трофічних виразках, ендометриті, дисменорей, нейроциркуляторній дистонії, дегенеративних та судинних хворобах вуха, при гангренозному стані ніг, спричиненому надмірним палінням і цукровим діабетом; при вузликкових еритемах, слоновості, пролежнях, залишкових порушеннях після енцефаліту та інсульту, помутнінні рогівки.

### ***Протипоказання.***

Підвищена чутливість до будь-якого компонента лікарського засобу. Можливість застосування препарату при захворюваннях щитовидної залози визначає лікар.

***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.*** Невідома.

### ***Особливості застосування.***

Якщо симптоми захворювання не зникають або стан пацієнта погіршується необхідно проконсультуватися з лікарем. Цей лікарський засіб містить менше 1 ммоль (23 мг)/дозу натрію, тобто практично вільний від натрію.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Випадки негативного впливу невідомі.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.* Невідома.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 1 ампула по 2,2 мл. Застосовувати у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних (в акупунктурні точки) і при необхідності – внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій 1-3 рази на тиждень.

У гострих випадках – 1 ампула щоденно протягом 2-3 днів.

Курс лікування – 3-6 тижнів.

**Діти.**

Немає даних щодо застосування препарату дітям до 12 років.

**Передозування.** Не відзначалося.

**Побічні реакції.**

У поодиноких випадках можуть виникати реакції гіперчутливості (або анафілактичні реакції).  
Можливі шкірні висипи, зміни в місці введення.

**Термін придатності.** 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці!

**Упаковка.** 5 (5×1), 10 (5×2) або 100 (5×20) ампул по 2,2 мл у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.**

Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ/

Biologische Heilmittel Heel GmbH.

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина/

Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

