

**ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу**

**ЦЕЛЬ Т  
(ZEEL® Т)**

**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.

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозорий безбарвний розчин без запаху і практично вільний від часток.

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

**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, що входять до складу препарату.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

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

**Протипоказання.**

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

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

Сумісний з іншими лікарськими засобами.

**Особливості застосування.**

Якщо симптоми не зникають або стан погіршується, необхідно проконсультуватися з лікарем.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Не застосовувати, оскільки препарат містить компонент *Sanguinaria*.

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

**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, внутрішньовенених (струминно), внутрішньо-, навколосягловових та паравертебральних ін'єкцій, а також в акупунктурні точки. При

захворюванні великих суглобів разова доза для дорослих – 4 мл. При ускладненому перебігу захворювань разову вікову дозу застосовувати 3 дні поспіль, надалі – двічі на тиждень. Курс лікування – 2–5 тижнів.

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

**Передозування.** Не відзначалося.

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

**Термін придатності.** 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня вказаного місяця.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C у недоступному для дітей місці.

**Несумісність.** Невідома.

**Упаковка.**

10 (5×2) ампул та 100 (5×20) ампул по 2,0 мл у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.**

Біологіше Хайліміттель Хеель ГмбХ/

Biologische Heilmittel Heel GmbH.

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

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

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