

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
Селенцин®

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР:

ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ: Селенцин®.

МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ ИЛИ ГРУППИРОВОЧНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ: ~.

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА: таблетки подъязычные гомеопатические.

СОСТАВ НА 1 ТАБЛЕТКУ:

Активные компоненты:

Lycopodium clavatum (Lycopodium) (Ликоподиум клаватум (Ликоподиум))	C6
Phosphorus (Фосфорус)	C6
Thallium aceticum oxydulatum (Thallium aceticum) (Таллиум ацетикум оксидулатум (Таллиум ацетикум))	C6
Acidum silicum (Silicea) (Ацидум силицикум (Силицея))	C6
Aluminium oxydatum (Alumina) (Алюминиум оксидатум (Алюмина))	C6
Selenium (Селениум)	C6
Natrium chloratum (Натриум хлоратум)	C30
Kalium phosphoricum (Калиум фосфорикум)	C6
<i>Вспомогательные вещества:</i>	
крахмал картофельный	15 мг
кальция стеарат	3 мг
лактозы моногидрат	до 300 мг

ОПИСАНИЕ

Таблетки плоскоцилиндрической формы, белого, белого с сероватым или белого с желтоватым оттенком цвета, с фаской и риской.

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА

Гомеопатическое средство.

132792

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

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

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

В комплексной терапии диффузного выпадения волос.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Повышенная индивидуальная чувствительность к отдельным компонентам препарата.
Возраст до 18 лет. Недостаточность лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция.

ПРИМЕНЕНИЕ ПРИ БЕРЕМЕННОСТИ И В ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ

Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

По 1 таблетке 3 раза в день под язык до полного растворения за полчаса до еды или через 1 час после еды. Продолжительность курса 2 месяца с недельным перерывом. При необходимости курс повторить с интервалом в 1 месяц.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

Возможны аллергические реакции. Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

Применение препарата не исключает лечение другими лекарственными средствами.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

При приеме препарата может отмечаться временное обострение симптомов. В этом случае следует обратиться к врачу.

При сохранении симптомов заболевания или ухудшения состояния на фоне применения препарата в течение 7 дней следует сообщить об этом лечащему врачу.

Информация для пациентов с сахарным диабетом: содержание углеводов в максимальной суточной дозе препарата соответствует 0,074 хлебной единицы. В случае ухудшения состояния или при отсутствии эффекта в течение 7 дней необходимо прекратить применение препарата и обратиться за консультацией к врачу.

ВЛИЯНИЕ НА СПОСОБНОСТЬ УПРАВЛЯТЬ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ, МЕХАНИЗМАМИ

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

ФОРМА ВЫПУСКА

Таблетки подъязычные гомеопатические.

По 60 таблеток в банку полимерную, изготовленную из полиэтилена низкого давления с полимерной крышкой из полиэтилена высокого давления для упаковки лекарственных средств. На каждую банку наклеивают этикетку из самоклеящегося материала или бумаги писчей или этикеточной. Каждую банку вместе с инструкцией помещают в пачку из картона.

По 10 или 20 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 4, 6 контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток или по 2, 3 контурных ячейковых упаковок по 20 таблеток вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

При температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

СРОК ГОДНОСТИ

5 лет. Не применять препарат по истечении срока годности.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Отпускают без рецепта.

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

ООО «АЛКОЙ»

125364, Москва, проезд Досфлота, д. 2, стр. 1;

Тел./факс (495) 518-98-19

ЗАО «МЕГА ФАРМ»

Московская обл., Чеховский район, пос. Любучаны.

Тел./факс (499) 270-86-33; 270-86-32

ВЛАДЕЛЕЦ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ/ОРГАНИЗАЦИЯ, ПРИНИМАЮЩАЯ

ПРЕТЕНЗИИ

ООО «АЛКОЙ»

125167, г. Москва, ул. Планетная, д. 11, помещение 9/8 РМ-2.

Тел./факс (495) 518-98-19

Представитель ООО «АЛКОЙ»

Рожко Е.Р.



132792