

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ**  
по медицинскому применению препарата 6780 - 2020

**КЛИМАКСАН ГОМЕОПАТИЧЕСКИЙ**

**Торговое название препарата**  
**КЛИМАКСАН ГОМЕОПАТИЧЕСКИЙ**

**Лекарственная форма**  
Гранулы гомеопатические.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от 10.02.2020 № 129

**Состав на 1 г препарата**

*Активные вещества* (в соотношении 1:1:1) – 0,01 г\*:

Cimicifuga racemosa (Клопогон кистеносный) C200; Lachesis mutus (Бушмейстер) C50; Apis mellifica (Пчела медоносная) C200.  
*Вспомогательные вещества*: пилюли для гомеопатических препаратов (гранулы) – сахараоза 1 г.

\* наносятся на гранулы в виде водно-спиртовой смеси гомеопатических разведений

**Описание**

Однородные гранулы шаровидной формы, от белого до почти белого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа**

Гомеопатическое лекарственное средство.

**Фармакологические свойства**

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

Чувствительность современных физико-химических методов анализа (газожидкостная хроматография, высокоэффективная жидкостная хроматография, хромато-масс-спектрометрия) не позволяют оценивать содержание гомеопатических лекарственных средств в биологических жидкостях, органах и тканях, что делает технически невозможным изучение фармакокинетики препарата Климаксан гомеопатический.

**Область применения**

Гомеопатическое лекарственное средство без утвержденных терапевтических показаний. Применяется в качестве симптоматического средства в терапии климактерического синдрома (раздражительность, эмоциональная лабильность, нарушения сна, головная боль, головокружение, сердцебиение, потливость, «приливы»).

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата; беременность и период грудного вскармливания; дефицит сахаразы/изомальтазы, непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. Детский возраст до 18 лет.

**Способ применения и дозы**

6730 - 2020

На один прием – 5 гранул (держать во рту до полного растворения – не во время приема пищи), принимать 2 раза в день, утром и вечером.

В зависимости от тяжести симптомов возможно увеличение приема препарата до 3-4 раз в день.

Рекомендуемая длительность применения препарата составляет 6 месяцев. Возможно проведение повторных курсов лечения по рекомендации врача.

**Побочное действие**

Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата. При появлении побочных эффектов следует прекратить прием препарата и сообщить об этом лечащему врачу.

**Передозировка**

Нежелательные реакции в случае передозировки препарата маловероятны, так как активные компоненты содержатся в препарате в гомеопатических дозах, а вспомогательным веществом является сахароза (сахар). Пациентам с сахарным диабетом в случае передозировки препарата следует знать, что содержание сахарозы в одной упаковке препарата (10 г гранул) составляет 2 чайные ложки, что соответствует 1,08 хлебным единицам (ХЕ).

При передозировке возможны диспепсические явления, обусловленные входящими в состав препарата вспомогательными веществами. Лечение симптоматическое.

**Меры предосторожности**

Данные по применению препарата у пациентов с сопутствующими заболеваниями, такими как миома матки, фиброзно-кистозная мастопатия ограничены, поэтому использование препарата у данного контингента требует осторожности.

Отсутствует опыт применения у пациентов, получающих препараты заместительной гормональной терапии, получающих в настоящее время или получавших ранее лечение в связи с эстрогензависимыми опухолями, при прогрессирующей (злокачественной) артериальной гипертензии, сахарном диабете, хронической сердечной недостаточности 1-4 функционального класса.

Опыт применения у пациентов с нарушением функции печени и почек отсутствует.

**Беременность и лактация**

Противопоказано применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания (в связи с отсутствием данных об эффективности и безопасности применения препарата у данной категории пациентов).

**Влияние на способность управлять автотранспортом и работать с механизмами**

Отсутствуют данные о влиянии препарата на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление

6790 - 2020

транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Случай несовместимости с другими лекарственными средствами до настоящего времени не зарегистрированы. Применение гомеопатических препаратов не исключает лечения другими лекарственными средствами.

### **Особые указания**

В период проведения курса лечения препаратом рекомендуется не реже 1 раза в 2 месяца консультироваться с лечащим врачом в целях возможной коррекции терапии.

Информация для пациентов с сахарным диабетом: разовая доза препарата (5 гранул) содержит приблизительно 0,3 г сахара, что соответствует 0,03 хлебным единицам (ХЕ); максимальная суточная доза препарата (20 гранул) содержит приблизительно 1,2 г сахара, что соответствует 0,12 хлебным единицам (ХЕ).

При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае следует прекратить прием препарата и обратиться к лечащему врачу.

### **Форма выпуска**

Гранулы гомеопатические. По 10 г гранул в пакеты из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги. Каждый пакет вместе с инструкцией по медицинскому применению (и/или листком-вкладышем) помещают в пачку из картона.

### **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

### **Производитель/Организация, принимающая претензии от потребителей**

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;

Россия, 127473, г. Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9.

Тел./факс: +7 (495) 684-43-33.

### **Адрес места производства лекарственного препарата**

Россия, 454139, г. Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54.

### **Адрес организации, принимающей на территории Республики Беларусь претензии от потребителей по качеству продукции**

Представительство ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ» в  
Республике Беларусь: 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, д. 65Б,  
помещение 74А.

Тел./факс: +375 (17) 323-58-68.

E-mail: bel@dep.materiamedica.ru

НПФ

6730 - 2020

Директор Департамента регистрации  
ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»

Е. Ганкина

