

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

16.04.2018 № 799

Реєстраційне посвідчення

№ 164/8257/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

МОМОРДИКА КОМПОЗИТУМ
(MOMORDICA COMPOSITUM)

Склад:

діючі речовини: 2,2 мл розчину містять: Argentum nitricum D12 – 22 мг, Carbo vegetabilis D10 – 22 мг, Ceanothus americanus D6 – 22 мг, Iodum D8 – 22 мг, Lachesis D10 – 22 мг, Lycopodium clavatum D6 – 22 мг, Mandragora e radice siccata D8 – 22 мг, Mercurius solubilis Hahnemanni D8 – 22 мг, Momordica balsamina D6 – 22 мг, Podophyllum peltatum D6 – 22 мг, Veratrum album D4 – 22 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, спазмолітичну та антиексудативну дію на підшлункову залозу і завдяки цьому відновлює її функціональну активність. Дія препарату 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.

Захворювання та порушення функції підшлункової залози, епігастральний синдром, регулювання антигомотоксичного ефекту при панкреатиті.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Не застосовувати при хворобах щитовидної залози без консультації лікаря.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Сумісний з іншими лікарськими засобами.

Особливості застосування.

При утримуванні симптомів або погіршенні стану, необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Токсичність гомеопатично розведених речовин, що входять до складу лікарського засобу, при застосуванні у період вагітності та годування груддю не встановлена.

Жодних небажаних реакцій не виявлено.

Питання щодо доцільності застосування препарату вагітним та жінкам, які годують груддю, вирішує лікар індивідуально з урахуванням користі/ризиків.

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 – 2,2 мл, дітям від 1 до 3 років – 0,6 мл, від 3 до 6 років – 1 мл, від 6 до 12 років – 1,5 мл. Застосовувати разову дозу 1–3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньовених (струминно) ін'єкцій, а також в акупунктурні точки.

Курс лікування – 2–5 тижнів.

Діти. Досвід застосування дітям віком до 1 року відсутній.

Передозування.

Передозування не відзначалося та не очікується завдяки гомеопатичним розведенням речовин, що входять до складу даного лікарського засобу.

Побічні реакції. Можливі реакції гіперчутливості, включаючи алергічні реакції з боку шкіри; зміни у місці введення, у тому числі почервоніння/набряк.

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 °С у недоступному для дітей місці.

Несумісність. Невідома.

Упаковка.

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

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник.

Біологіше Хайльмітгель 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.

Дата останнього перегляду.

текст погоджено
Снівак В.В. СВЖ 26.12.2017

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє