

## 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.***

На початку лікування препаратом можливе короточасне погіршення наявних симптомів захворювання (первинна реакція). Така реакція є тимчасовою. Якщо симптоми не зникають або спостерігається погіршення стану, застосування препарату слід припинити і звернутися до лікаря за консультацією.

Цей лікарський засіб містить менше 1 ммоль (23 мг) натрію на дозу, тобто практично вільний від натрію.

*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 2 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, внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій, а також в акупунктурні точки.

Курс лікування – 2–5 тижнів.

## Інструкція для відкриття ампули

Відкривати обережно. Дотримуйтесь цієї інструкції.



Розрізати скляну ампулу не обов'язково. Тримайте ампулу верхньою частиною догори під нахилом; рідину, яка знаходиться у верхній частині ампули, струсіть вниз. Відламайте верхню частину ампули, де нанесена кольорова позначка.

Невикористаний залишок розчину вилити.

*Діти.* Лікарський засіб рекомендований до застосування з 2 років.

### ***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.

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має велике значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їхнім законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

***Термін придатності.*** 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня вказаного місяця.

***Умови зберігання.*** Лікарський засіб не потребує особливих умов зберігання. Зберігати у недоступному для дітей місці!

***Несумісність.*** Невідома.

***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.