

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
03.08.12 № 610

Реєстраційне посвідчення
№ 214/6999/01/01

І Н С Т Р У К Ц І Я
для медичного застосування препарату

КОЕНЗИМ КОМПОЗИТУМ
(COENZYME COMPOSITUM)

Склад:

діючі речовини: 2,2 мл розчину містять: Acidum alpha-ketoglutaricum D8 – 22 мг, Acidum ascorbicum D6 – 22 мг, Acidum cis-aconiticum D8 – 22 мг, Acidum citricum D8 – 22 мг, Acidum fumaricum D8 – 22 мг, Acidum malicum D8 – 22 мг, Acidum succinicum D8 – 22 мг, Acidum thiocticum D6 – 22 мг, Adenosinum triphosphoricum D10 – 22 мг, Barium oxalsuccinicum D10 – 22 мг, Beta vulgaris rubra D4 – 22 мг, Cerium oxalicum D8 – 22 мг, Coenzym A D8 – 22 мг, Cysteinum D6 – 22 мг, Hepar sulfuris D10 – 22 мг, Magnesium oroticum dihydricum D6 – 22 мг, Manganum phosphoricum D6 – 22 мг, Nadidum D8 – 22 мг, Natrium diethyloxalaceticum D6 – 22 мг, Natrium pyruvicum D8 – 22 мг, Natrium riboflavinum phosphoricum D6 – 22 мг, Nicotinamidum D6 – 22 мг, Pulsatilla pratensis D6 – 22 мг, Pyridoxinum hydrochloricum D6 – 22 мг, Sulfur D10 – 22 мг, Thiaminum hydrochloricum D6 – 22 мг;

допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Клінічні характеристики.

Показання.

У комплексному лікуванні гострих і хронічних захворювань будь-якого походження та локалізації; реконвалесценції після інфекційних захворювань; фізичному та психічному виснаженні; порушенні засвоєння вітамінів.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: новонародженим і дітям до 1 року – 0,4 мл, від 1 до 3 років – 0,6 мл, від 3 до 6 років – 1 мл, дорослим і дітям від 6 років – 2,2 мл.

Застосовувати разову дозу 1-3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій, а також в акупунктурні точки або перорально (розчинити разову дозу у 5-10 мл води та випити, затримуючи на кілька секунд у роті).

При ускладненому перебігу захворювань разову вікову дозу застосовувати 3 дні поспіль і надалі – 2 рази на тиждень.

Курс лікування – 2-5 тижнів.

Побічні реакції.

У поодиноких випадках можливі алергічні реакції, включаючи шкірні висипання, свербіж, зміни у місці введення препарату.

Передозування.

Не відзначалося.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Питання щодо доцільності застосування препарату у період вагітності або годування груддю вирішує лікар індивідуально з урахуванням співвідношення користі/ризику.

Діти.

Препарат рекомендований для застосування дітям від народження.

Особливості застосування.

Якщо симптоми зберігаються чи погіршується стан, необхідно проконсультуватися з лікарем. Обережно вводити препарат пацієнтам із підвищеною чутливістю до вітаміну В₁. З урахуванням перебігу захворювання та стану хворого лікар може змінювати тривалість курсу лікування та спосіб застосування.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Невідома.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Сумісний з іншими лікарськими засобами.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Препарат активізує та регулює ферментні системи циклу Кребса, усуває гіпоксію тканин, має метаболічну, антиоксидантну, дезінтоксикаційну дію, покращує перебіг репаративних процесів. Дія препарату базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального походження, що входять до складу препарату.

Фармацевтичні характеристики.

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

Несумісність.

Не слід змішувати з іншими лікарськими засобами в одній ємності.

Термін придатності. 5 років.***Умови зберігання.***

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

Упаковка.

5 ампул та 100 (5x20) ампул по 2,2 мл у картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептром.***Виробник.***

Біологіше Хайліміттель Хеель ГмбХ/
Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу

Місцезнаходження.

Д-р Рекевег-штрасе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина/
Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

Дата останнього перегляду.