

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
28.01.11 № 39  
Реєстраційне посвідчення  
№ 21A/4277/01/01

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування препарату

**COR SUIS КОМПОЗИТУМ Н**  
**(COR SUIS® COMPOSITUM N)**

**Склад:**

*діючі речовини:* 2,2 мл розчину містять: Cor suis D8 – 22 мг, Hepar suis D8 – 22 мг, Crataegus D6 – 22 мг, Arnica montana D4 – 22 мг, Strychnos ignatii D6 – 22 мг, Acidum arsenicosum D8 – 22 мг, Ouabainum D8 – 22 мг, Ranunculus bulbosus D6 – 22 мг, Selenicereus grandiflorus D3 – 22 мг, Nitroglycerinum D4 – 22 мг, Kalium carbonicum D4 – 22 мг, Kalmia latifolia D4 – 22 мг, Spigelia anthelmia D10 – 22 мг, Carbo vegetabilis D18 – 22 мг, Acidum alpha-ketoglutaricum D8 – 22 мг, Acidum fumaricum D8 – 22 мг, Acidum DL-malicum D8 – 22 мг, Acidum sarcolacticum D6 – 22 мг, Natrium diethyloxalaceticum D8 – 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 ішемічної хвороби серця: при атеросклерозі коронарних судин, стані після перенесеного інфаркту міокарда; при серцевій недостатності, серцевій аритмії, гіпертонічній хворобі, кардіоміопатії, кардіодистрофії, ендокардиті, стенокардії, хронічній ревматичній хворобі серця, гіпертрофії міокарда, при емфіземі легенів, легеневого серця, порушенні легеневого кровообігу, облітеруючому ендартеріїті, гастрокардіальному синдромі.

**Протипоказання.** Гіперчутливість до компонентів препарату.

**Спосіб застосування та дози.**

Разова доза: дорослим – 1 ампула по 2,2 мл. Застосовувати у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, при необхідності – внутрішньовенних (струминно та краплинно) ін'єкцій, а також ін'єкцій в акупунктурні точки 1-3 рази на тиждень. Перорально приймають, розчинивши разову дозу у 5-10 мл води, затримуючи на кілька секунд у роті. Курс лікування – 4-6 тижнів.

**Побічні реакції.**

У поодиноких випадках можуть виникати реакції гіперчутливості (до анафілактичної реакції). Тимчасово може виникати почервоніння, набрякання та біль у місці ін'єкції.

**Передозування.** Не відзначалося.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Питання про доцільність застосування препарату у період вагітності або годування груддю вирішується індивідуально лікарем з урахуванням ризику/користі.

**Діти.** Препарат не застосовують дітям.

**Особливості застосування.**

З урахуванням особливостей перебігу захворювання та стану хворого можна 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.** Невідома.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Препарат ангіопротекторної, антиаритмічної, кардіотрофічної, кардіотонічної, спазмолітичної, гіпотензивної дії.

Дія препарату базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, які входять до складу препарату.

**Фармацевтичні характеристики.**

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозорий безбарвний розчин без запаху.

**Несумісність.** Препарат не слід змішувати з іншими лікарськими засобами в одній ємкості.

**Термін придатності.** 5 років.

**Умови зберігання.**

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

**Упаковка.**

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

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.**

Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ.

Biologische Heilmittel Heel GmbH.

**Місцезнаходження.**

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина.

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

**Дата останнього перегляду.**

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