

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

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

COR SUIS КОМПЗИТУМ 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