

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
13.05.13 № 367

Реєстраційне посвідчення  
№ UA/00257/01/01

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

**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'екцій.

**Лікарська форма.** Розчин для ін'екцій.

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

**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.

**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, внутрішньовенених (струминно) ін'екцій, а також в акупунктурні точки або перорально (розчинити разову дозу у 5-10 мл води та випити, затримуючи на кілька секунд у роті). Курс лікування – 2-5 тижнів.

**Побічні реакції.**

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

**Передозування.**

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

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

Токсичність у період вагітності або годування груддю гомеопатично розведені речовин, що входять до складу даного лікарського засобу, не встановлена.

Жодних небажаних реакцій не виявлено.

**Питання про доцільність застосування препарату вагітним та жінкам, які годують груддю, вирішує лікар індивідуально з урахуванням користі/ризику.**

**Діти.**

Досвід застосування дітям віком до 1 року відсутній.

**Особливості застосування.**

При утримуванні симптомів чи погіршенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

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

Не впливає.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Сумісний з іншими лікарськими засобами.

**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, які входять до складу препарату.

**Фармацевтичні характеристики.**

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

**Несумісність.**

Невідома.

**Термін придатності.** 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

**Умови зберігання.**

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

**Упаковка.**

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

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.**

Біологіше Хайліміттель 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 досьє та достовірно  
відочиними даними щодо застосування  
лікарського засобу