

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
15.08.10 № 107

Реєстраційне посвідчення
№ 21A/2946/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

МУКОЗА КОМПЗИТУМ
(MUCOSA COMPOSITUM)

Склад:

діючі речовини: 2,2 мл розчину містять: Mucosa nasalis suis D8 – 22 мг, Mucosa oris suis D8 – 22 мг, Mucosa pulmonis suis D8 – 22 мг, Mucosa oculi suis D8 – 22 мг, Mucosa vesicae felleae suis D8, Mucosa vesicae urinariae suis D8 – 22 мг, Mucosa pylori suis D8 – 22 мг, Mucosa duodeni suis D8 – 22 мг, Mucosa oesophagi suis D8 – 22 мг, Mucosa jejuni suis D8 – 22 мг, Mucosa ilei suis D8 – 22 мг, Mucosa coli suis D8 – 22 мг, Mucosa recti suis D8 – 22 мг, Mucosa ductus choledochi suis D8 – 22 мг, Ventriculus suis D8 – 22 мг, Pankreas suis D10 – 22 мг, Argentum nitricum D6 – 22 мг, Atropa belladonna D10 – 22 мг, Oxalis acetosella D6 – 22 мг, Semecarpus anacardium D6 – 22 мг, Phosphorus D8 – 22 мг, Lachesis mutus D10 – 22 мг, Cephaelis ipecacuanha D8 – 22 мг, Strychnos nux-vomica D13 – 22 мг, Veratrum album D4 – 22 мг, Pulsatilla pratensis D6 – 22 мг, Kreosotum D10 – 22 мг, Sulfur D8 – 22 мг, Natrium diethyloxalaceticum D8 – 22 мг, Bacterium coli-Nosode D28 – 22 мг, Marsdenia cundurango D6 – 22 мг, Kalium bichromicum D8 – 22 мг, Hydrastis canadensis D4 – 22 мг, Mandragora e radice siccata D10 – 22 мг, Momordica balsamina D6 – 22 мг, Ceanothus americanus D4 – 22 мг;

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

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Клінічні характеристики.

Показання.

Лікування запальних та ерозивно-виразкових процесів слизових оболонок шлунково-кишкового тракту, сечостатевого шляхів, верхніх і нижніх дихальних шляхів, а також дисбіозу кишечника.

Протипоказання.

Перший триместр вагітності. Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям від 6 років – 1 ампула по 2,2 мл, дітям до 1 року – 1/6 об'єму ампули, від 1 до 3 років – 1/4 об'єму ампули, від 3 до 6 років – 1/2 об'єму ампули. Застосовувати у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, а при необхідності – внутрішньовенних ін'єкцій зазвичай 1-3 рази на тиждень. При гострому стані – разову дозу щоденно протягом 2-3 днів.

При необхідності препарат можна приймати перорально: розчинити разову дозу у 5-50 мл води та випити протягом дня.

Курс лікування – 2-5 тижнів.

Побічні реакції.

Алергія на фенол.

В окремих випадках можуть виникати шкірні реакції, при яких препарат необхідно відмінити.

Передозування.

Не відзначалось.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не застосовувати препарат у першому триместрі вагітності. Застосування препарату у другому та третьому триместрі вагітності або у період годування груддю можливе, якщо, на думку лікаря, очікуваний позитивний ефект для матері перевищує потенційний ризик для плода / дитини.

Діти.

Препарат застосовують для лікування дітей.

Особливості застосування.

Відсутні.

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 чинить регенеруючу, імуномодулюючу, протизапальну, дезінтоксикаційну, муколітичну, секретомоторну дію та оптимізує процес регенерації всіх слизових оболонок організму, що базується на активації захисних сил організму і нормалізації його функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, які входять до складу препарату.

Фармакокінетика. Для гомеопатичних препаратів не визначається.

Фармацевтичні характеристики.

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

Несумісність.

Невідома.

Термін придатності. 5 років.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати 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.

Місцезнаходження.

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

Дата останнього перегляду.

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