

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування препарату

**МЕЛІЛОТУС-ГОМАКОРД**  
**(MELILOTUS-HOMACCORD®)**

**Склад:**

*діючі речовини:* 1,1 мл містить: Melilotus officinalis D2 – 2,2 мг, Melilotus officinalis D4 – 2,2 мг, Melilotus officinalis D10 – 2,2 мг, Melilotus officinalis D30 – 2,2 мг, Melilotus officinalis D200 – 2,2 мг, Crataegus D2 – 8,8 мг, Crataegus D10 – 8,8 мг, Crataegus D30 – 8,8 мг, Crataegus D200 – 8,8 мг;

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

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

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.** Нейроциркуляторна дистонія з артеріальною гіпертензією, порушення кровообігу.

**Противоказання.** Підвищена чутливість до компонентів препарату. Вагітність. Період годування груддю. Дитячий вік.

**Спосіб застосування та дози.** Разова доза дорослим – 1,1 мл. Застосовувати у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних або внутрішньошкірних ін'єкцій 1–3 рази на тиждень. При неможливості виконання ін'єкції приймати у вигляді «питних ампул» (розчинити разову дозу у 50 мл води та випити протягом доби). При гострих станах – щоденно (протягом 3 днів).

Максимальна добова доза – 1,1 мл.

Тривалість лікування визначається лікарем індивідуально.

**Побічні реакції.** Гіперчутливість до компонентів препарату, диспептичні явища.

**Передозування.** Можливі прояви гіперчутливості, що потребують десенсибілізаційної терапії.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Не вивчалось. Тому застосування препарату у цієї категорії пацієнтів протипоказане.

**Діти.** Через недостатність належного досвіду застосування препарату дітям, даний лікарський засіб не застосовується у педіатричній практиці.

**Особливості застосування.** Не слід перевищувати рекомендовані дози препарату.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Під час застосування препарату утримуватись від керування транспортними засобами або роботи з іншими механізмами.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Препарат може посилювати седативну дію при застосуванні з седативними, нейротропними засобами, транквілізаторами.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка та фармакокінетика.** Для гомеопатичних препаратів не визначається.

**Фармацевтичні характеристики.**

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

**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 1,1 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.