

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування препарату

**МОМОРДИКА КОМПОЗИТУМ**  
**(MOMORDICA COMPOSITUM)**

**Склад.**

*Діючі речовини:* 2,2 мл містять Momordica balsamina D6 – 22 мг, Iodum D8 – 22 мг, Podophyllum peltatum D6 – 22 мг, Mercurius solubilis Hahnemanni D8 – 22 мг, Ceanothus americanus D6 – 22 мг, Carbo vegetabilis D10 – 22 мг, Lycopodium clavatum D6 – 22 мг, Lachesis mutus D10 – 22 мг, Mandragora e radice siccata D8 – 22 мг, Argentum nitricum D12 – 22 мг, Veratrum album 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.** Захворювання та порушення функції підшлункової залози, епігастральний синдром, регулювання антигомотоксичного ефекту при панкреатиті.

**Протипоказання.** Перший триместр вагітності.

**Спосіб застосування та дози.** Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 2,2 мл, дітям віком від 1 до 3 років – 0,6 мл, від 3 до 6 років – 1,0 мл, від 6 до 12 років – 1,5 мл. Застосовувати разову дозу 1 – 3 рази на тиждень у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньовенних (струминно) ін'єкцій, а також в акупунктурні точки або перорально (розчинити разову дозу в 5 – 10 мл води та випити, затримуючи на декілька секунд у роті).

При гострому стані разову вікову дозу застосовувати щоденно, до покращання стану.

При лікуванні дітей вміст ампули набирають в інсуліновий шприц, разову вікову дозу застосовують у вигляді внутрішньом'язових та підшкірних ін'єкцій або капають у рот, розчинивши в 5 мл води, залишки зберігають у шприці в темному місці при кімнатній температурі та приймають разову вікову дозу перорально в зазначений час.

Курс лікування – 2 – 5 тижнів.

**Побічні реакції.** Алергічні реакції, внаслідок індивідуальної чутливості до компонентів препарату. Можливе підвищення слиновиділення, у такому випадку застосування препарату необхідно припинити.

**Передозування.** Не відзначалось.

**Застосування в період вагітності або годування груддю.** Доцільність застосування препарату вирішується індивідуально з урахуванням співвідношення користь для матері / ризик для плода (дитини).

**Діти.** Дивись розділ “Спосіб застосування та дози”. Досвід застосування дітям віком до 1 року відсутній.

**Особливі заходи безпеки.** Відсутні.

**Особливості застосування.** Питання про можливість застосування препарату при захворюваннях щитоподібної залози вирішується індивідуально з урахуванням співвідношення ризик / користь.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Не впливає на здатність керувати автомобілем або працювати зі складними механізмами.

**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.

**Фармакокінетика.** Для гомеопатичних препаратів не визначається.

**Фармацевтичні характеристики.**

**Основні фізико-хімічні властивості.** Прозорий, безбарвний розчин без запаху.

**Несумісність.** Відсутня.

**Термін придатності.** 5 років.

**Умови зберігання.** Зберігати у зовнішній картонній коробці при температурі від 15 °С до 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.