

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО  
ПРЕПАРАТА

**МОМОРДИКА КОМПОЗИТУМ**  
(MOMORDICA COMPOSITUM)

**Регистрационный номер**

ЛП-№(001140)-(РГ-РУ) от 17.08.2022

**Торговое наименование:**

Момордика композитум

**Лекарственная форма**

Раствор для внутримышечного введения гомеопатический

**Состав** (на одну ампулу 2,2 мл (=2,2 г)):

*Активные компоненты:* Momordica balsamina (Момордика бальзамина) D6 22 мкл, Iodum (Иодум) D8 22 мкл, Podophyllum peltatum (Подофиллум пелтатум) D6 22 мкл, Mercurius solubilis Hahnemanni (Меркуриус солюбилис Ганемани) D8 22 мкл, Scenothus americanus (Цеанотус американус) D6 22 мкл, Carbo vegetabilis (Карбо вегетабилис) D10 22 мкл, Lycoperidium clavatum (Ликоподиум клаватум) D6 22 мкл, Lachesis mutus (Лажезис мутус) D10 22 мкл, Mandragora e radice siccata (Мандрагора е радице сикката) D8 22 мкл, Argentum nitricum (Аргентум нитрикум) D12 22 мкл, Veratrum album (Вератрум альбум) D4 22 мкл;  
*Вспомогательные вещества:* вода для инъекций 1958,0 мг, натрия хлорид для установления изотонии.

**Описание**

Бесцветная прозрачная жидкость без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа**

Гомеопатическое средство

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Многокомпонентный гомеопатический препарат, действие которого обусловлено компонентами, входящими в его состав.

**Фармакокинетика**

Не применимо.

**Показания к применению**

В комплексном лечении хронического панкреатита.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, заболевания щитовидной железы. Возраст до 18 лет в связи с недостаточностью клинических данных.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

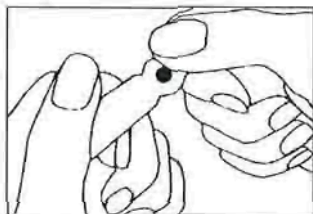
Применение препарата возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

**Способ применения и дозы**

Кратность и продолжительность введения препарата устанавливается лечащим врачом индивидуально или по 1 ампуле 1-3 раза в неделю внутримышечно. Курс лечения - 4 недели. Если в период лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

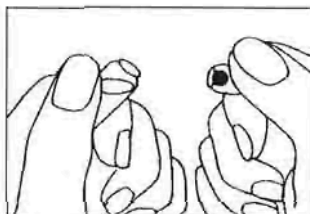
#### **Как вскрыть ампулу?**

Обращаться осторожно. Внимательно следовать инструкциям по открыванию.



#### **ЦВЕТНАЯ ТОЧКА ДОЛЖНА НАХОДИТЬСЯ ВВЕРХУ!**

Находящееся в головке ампулы содержимое следует стряхнуть с помощью легкого постукивания.



#### **ЦВЕТНАЯ ТОЧКА ДОЛЖНА НАХОДИТЬСЯ ВВЕРХУ!**

После этого отломить верхнюю часть ампулы путем нажатия в месте нанесения цветной точки.

После внутримышечного введения препарата вскрытую ампулу следует выбросить.

#### **Побочное действие**

Возможны аллергические реакции, повышенное слюноотделение после приема препарата. Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

#### **Передозировка**

Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Назначение препарата Момордика композитум не исключает использование других лекарственных средств, применяемых при данном заболевании.

#### **Особые указания**

При приеме гомеопатических лекарственных средств могут временно обостряться имеющиеся симптомы (первичное ухудшение). В этом случае, а также при появлении побочных эффектов, следует прекратить применение препарата и обратиться к лечащему врачу.

Если симптомы не исчезают или обостряются, необходимо обратиться к врачу.

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстрых психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

**Форма выпуска**

Раствор для внутримышечного введения гомеопатический. По 2,2 мл в ампулы из бесцветного стекла гидrolитического класса 1. На каждую ампулу нанесены насечка и цветная точка. По 5 ампул укладывают в открытую пластиковую контурную ячейковую упаковку. По 1 или 20 открытых пластиковых контурных ячейковых упаковок с 5 или 100 ампулами помещают вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения**

Хранить в защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С.  
Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности**

5 лет.

Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

**Производитель**

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ  
Др.-Рекевег-Штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Германия

**Владелец регистрационного удостоверения**

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ  
Др.-Рекевег-Штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Германия

**Организация, принимающая претензии потребителей**

ООО «Хеель Рус», 125040, г. Москва,  
Ленинградский проспект, 15, стр. 12  
Телефон: +7 (495) 937-78-25  
E-mail: info@heel-russia.ru