

**ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу**

**ОВАРИУМ КОМПОЗИТУМ  
(OVARIUM COMPOSITUM)**

**Склад:**

*діючі речовини:* 2,2 мл розчину містять: Acidum cis-aconicicum D10 – 22 мг, Apisinum D8 – 22 мг, Aquilegia vulgaris D4 – 22 мг, Calvatia gigantea D6 – 22 мг, Cypripedium parviflorum var. pubescens D6 – 22 мг, Hydrastis canadensis D4 – 22 мг, Hypophysis suis D13 – 22 мг, Kreosotum D8 – 22 мг, Lachesis D10 – 22 мг, Lilium lancifolium D4 – 22 мг, Magnesium phosphoricum D10 – 22 мг, Mercurius solubilis Hahnemanni D10 – 22 мг, Ovarium suis D8 – 22 мг, Placenta totalis suis D10 – 22 мг, Psychotria ipecacuanha D6 – 22 мг, Pulsatilla pratensis D18 – 22 мг, Sepia officinalis D10 – 22 мг, Tuba uterina suis D10 – 22 мг, Uterus suis D10 – 22 мг;  
*допоміжні речовини:* натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

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

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

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

**Фармакологічні властивості.**

Лікарський засіб регулює рівень жіночих статевих гормонів, чинить метаболічну, седативну та протизапальну дію. Дія препарату базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, що входять до його складу.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.** Дисменорея, ендометрит, метрит, параметрит, клімакс, недостатність функції передньої частки гіпофіза (гіпопітутаризм), крауроз вульви, мастопатія, остеомалія, менорагія, різні порушення метаболізму, пов'язані зі зниженням синтезу жіночих статевих гормонів, включаючи геріатричні.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до компонентів препарату.

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

**Особливості застосування.**

У поодиноких випадках можливе гомеопатичне початкове загострення захворювання, що швидко проходить і не потребує відміни препарату.

При утримуванні симптомів чи погрішенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

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

Питання щодо доцільності застосування препарату вагітним та жінкам, які годують груддю, вирішується індивідуально з урахуванням співвідношення користі для матері і ризику для плода (дитини).

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

**Спосіб застосування та дози.**

Разова доза: дорослим та дівчатам пубертатного віку – 1 ампула по 2,2 мл. Застосовувати у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, а у разі необхідності – внутрішньовенних ін'єкцій 1–2 рази на тиждень.

Залежно від особливостей перебігу захворювання та стану хворого лікар може змінювати

тривалість курсу лікування та спосіб застосування.  
Курс лікування – 4–6 тижнів.

**Діти.**

Лікарський засіб рекомендований для застосування дівчата пубертатного віку.

**Передозування.** Не відзначалося.

**Побічні реакції.** Алергічні реакції. Можливе посилення слиновиділення — у такому випадку рекомендується зменшити дозу препарату або припинити його застосування.

**Термін придатності.** 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня вказаного місяця.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці!

**Несумісність.**

Невідома.

**Упаковка.** 5 (5×1), 10 (5×2) або 100 (5×20) ампул по 2,2 мл у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.**

Біологіше Хайліміттель Хеель ГмбХ/

Biologische Heilmittel Heel GmbH.

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

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

Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.