

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**ОВАРИУМ КОМПОЗИТУМ**  
(OVARIUM COMPOSITUM)

**Склад:**

*діючі речовини:* 2,2 мл розчину містять: Acidum cis-aconiticum 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.**

Препарат 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 складу препарату.

**Клінічні характеристики.**

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

**Противоказання.** 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 погіршенні 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 користь для матері/ризик 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.

З урахуванням особливостей перебігу захворювання та стану хворого лікар може змінювати тривалість курсу лікування та спосіб застосування. Курс лікування – 4-6 тижнів.

**Діти.**

Препарат рекомендований для застосування дівчатам 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 місяця.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці!

**Несумісність .**

Невідома.

**Упаковка.** 5 (5x1), 10 (5x2) або 100 (5x20) ампул по 2,2 мл у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.**

Біологіше Хайльміттель 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.