

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Листовка - Приложение 2

Към Рег. № 20210372

Разрешение № BG/МАГДР-57086

Одобрение № 17.12.2021

УКА-62372/31.12.2021

Листовка: Информация за потребителя**Коензим композитум инжекционен разтвор
Coenzyme compositum solution for injection**

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Коензим композитум и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Коензим композитум
3. Как да прилагате Коензим композитум
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Коензим композитум
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Коензим композитум и за какво се използва

Хомеопатичен лекарствен продукт, използван за подпомагане наувредените вътреклетъчни дихателни ензимни системи при дегенеративни заболявания. Подпомага организма при изтощение, умора и липса на енергия.

2. Какво трябва да знаете преди да приемете Коензим композитум

Не приемайте Коензимен композитум, ако имате свръхчувствителност към някоя от основните или помощни съставки на продукта.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар преди да приемете Коензим композитум

Други лекарства и Коензим композитум

Информирайте Вашия лекар или фармацевт ако приемате, насърко сте приемали или е възможно да приемате други лекарства дори и да са без рецепт.

Не са наблюдавани взаимодействия и не се очаква да бъдат наблюдавани поради хомеопатичните разреждания.

Коензим композитум с храна, напитки и алкохол

Не се наблюдават несъвместимости

Бременност, кърмене и фертилитет

Няма данни хомеопатичните разреждания на съставките да имат токсичен ефект върху бременно и кърмачи жени.

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.



Шофиране и работа с машини

Коензим композитум не повлиява концентрацията и няма неблагоприятен ефект върху шофирането и работата с машини.

Не са докладвани ефекти върху способността за шофиране и работа с машини и не се очаква да бъдат наблюдавани поради хомеопатичните разреждания на активните съставки.

Коензим композитум съдържа Натрий

Хомеопатичният лекарствен продукт съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се счита, че е без съдържание на натрий

3. Как да се приемате Коензим композитум

Винаги приемайте това лекарство точно, както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт .

Препоръчителната доза е:

Възрастни и юноши над 12 г.

1 ампула 1-3 пъти седмично.

При остри оплаквания – 1 ампула дневно, след което се преминава към стандартната дозировка.

Деца от 6 до 11 години – 2/3 ампула (прибл. 1.5 ml) 1-3 пъти седмично.

При остри оплаквания – 2/3 ампула (прибл. 1.5 ml) дневно, след което се преминава към стандартната дозировка.

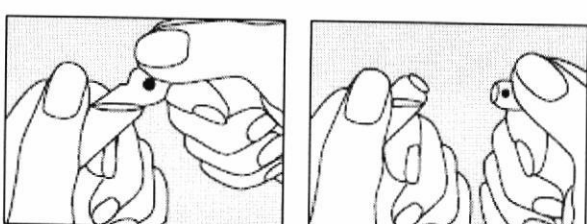
Деца от 2 до 5 години – ½ ампула (прибл. 1.0 ml) 1-3 пъти седмично.

При остри оплаквания – ½ ампула (прибл. 1.0 ml) дневно, след което се преминава към стандартната дозировка.

Начин на приложение:

Коензим композитум, инжекционен разтвор може да се прилага от медицински специалист i.d. (кожно), s.c. (подкожно), i.m.(мускулно), i.v. (венозно).

Инструкции за отваряне на ампулата:



Следвайте внимателно инструкциите за отваряне. Не е необходимо разрязване на стъклена ампула. Хванете ампулата под ъгъл и разплатете, за да няма разтвор в главата на ампулата. След това счупете ампулата като натиснете над цветната точка.

Ако са Ви приложили повече от необходимата доза Коензим композитум

Не са докладвани случаи на предозиране и не се очакват поради хомеопатичните разреждания на активните съставки.



Ако сте превишили препоръчваната доза трябва да се консултирате с лекар.

Ако са пропуснали да Ви приложат Коензим композитум
Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приложението на Коензим композитум

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарствени продукти, Коензим композитум може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

В единични случаи се съобщава за преходни кожни реакции.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +35 928903417

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Коензим композитум

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

Да се съхранява на място далече от погледа и досега на деца!

Срок на годност – 5 години.

Да не се използва след изтичането на срока на годност, отбелзан върху опаковката!

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Какво съдържа Коензимен композитум

Всяка 1 ампула от 2.2 ml (=2.2 g) съдържа:

Активни съставки:

Acidum alpha-ketoglutaricum	D8	22.0 mg
Acidum ascorbicum	D6	22.0 mg
Acidum cis-aconiticum	D8	22.0 mg
Acidum citricum	D8	22.0 mg
Acidum fumaricum	D8	22.0 mg
Acidum malicum	D8	22.0 mg
Acidum succinicum	D8	22.0 mg
Acidum thioglicatum	D6	22.0 mg
Adenosinum triphosphoricum	D10	22.0 mg
Barium oxalsuccinicum	D10	22.0 mg
Beta vulgaris rubra	D4	22.0 mg
Cerium oxalicum	D8	22.0 mg
Coenzym A	D8	22.0 mg



Cysteïnum	D6	22.0 mg
Hepar sulfuris	D10	22.0 mg
Magnesium oroticum dihydricum	D6	22.0 mg
Manganum phosphoricum	D6	22.0 mg
Nadidum	D8	22.0 mg
Natrium diethyloxalaceticum	D6	22.0 mg
Natrium pyruvicum	D8	22.0 mg
Natrium riboflavinum phosphoricum	D6	22.0 mg
Nicotinamidum	D6	22.0 mg
Pulsatilla pratensis	D6	22.0 mg
Pyridoxinum hydrochloricum	D6	22.0 mg
Sulfur	D10	22.0 mg
Thiaminum hydrochloricum	D6	22.0 mg

Помощни вещества: Вода за инжекции и Натриев хлорид

Как изглежда Коензимен композитум и какво съдържа опаковката:

Коензимен композитум представлява стерилен прозрачен безцветен разтвор в ампули от безцветно стъкло тип I (2.2 ml) с маркировка цветна точка, 2 вложки по 5 ампули, поставени в картонена кутия, заедно с листовката за потребителя.

Притежател на разрешението за употреба и производител:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

D-76532 Baden-Baden, Германия

Phone: 0049 (0)7221 501 00, Fax: 0049 (0)7221 501 485

E-Mail: info@heel.com

- Дата на последно преразглеждане на листовката
Септември 2021

