

Қазақстан Республикасы  
Денсаулық сақтау министрлігі  
Фармация комитеті төрағасының  
2018 жылғы «17» 10  
№ N017530 бұйрығымен  
БЕКІТІЛГЕН

Дәрілік затты медициналық қолдану  
жөніндегі нұсқаулық

## КОЭНЗИМ КОМПОЗИТУМ

Саудалық атауы  
Кознзим Композитум

Халықаралық патенттелмеген атауы  
Жоқ

Дәрілік түрі  
Инъекцияға арналған ерітінді, 2.2 мл

### Құрамы

Бір ампула (2.2 мл) ішінде  
*белсенді заттар:*

Acidum ascorbicum D6	22.0 мг
Acidum alpha-ketoglutaricum D8	22.0 мг
Acidum cis-aconiticum D8	22.0 мг
Acidum citricum D8	22.0 мг
Acidum fumaricum D8	22.0 мг
Acidum malicum D8	22.0 мг
Acidum succinicum D8	22.0 мг
Adenosinum triphosphoricum D10	22.0 мг
Barium oxalsuccinicum D10	22.0 мг
Beta vulgaris rubra D4	22.0 мг
Coenzym A D8	22.0 мг
Cysteinum D6	22.0 мг
Hepar sulfuris D10	22.0 мг
Nadidum D8	22.0 мг
Natrium pyruvicum D8	22.0 мг
Natrium riboflavinum phosphoricum D6	22.0 мг
Nicotinamidum D6	22.0 мг
Pulsatilla pratensis D6	22.0 мг
Pyridoxinum hydrochloricum D6	22.0 мг
Sulfur D10	22.0 мг
Thiaminum hydrochloricum D6	22.0 мг
Acidum thiocticum D6 «сулы»	22.0 мг
Cerium oxalicum D8 «сулы»	22.0 мг
Magnesium oroticum dihydricum D6 «сулы»	22.0 мг
Manganum phosphoricum D6 «сулы»	22.0 мг
Natrium diethyloxalacetikum D6 «сулы»	22.0 мг

*қосымша заттар:* натрий хлориді, инъекцияға арналған су.

### Сипаттамасы

Иісі жоқ, түссіз мөлдір ерітінді.

### Фармакотерапиялық тобы

Басқа препараттар. Басқа емдік препараттар, барлығы. Басқа дәрілік препараттар.  
АТХ коды V03AX

### Фармакологиялық қасиеттері

#### Фармакокинетикасы

Гомеопатиялық препараттардың фармакокинетикалық қасиеттерін зерттеу мүмкіндігі жоқ.

#### Фармакодинамикасы

Кознзим Композитум – кешенді гомеопатиялық препарат. Кребс циклының ферменттік жүйесін реттейді және белсенділендіреді, тіндер гипоксиясын жоюды, метаболизмдік, антиоксиданттық, уытсыздандыратын әсері бар, репарациялық үдерістер барысын жақсартады. Препарат әсері организмнің қорғаныс күшін мен бұзылған функцияларын препарат құрамына кіретін өсімдік және минералды тектегі заттар есебінен белсенділендіріп, қалпына келтіруге негізделген.

### Қолданылуы

- ішкі ағзалардың және тірек-қимыл аппаратының созылмалы дегенерациялық ауруларында бөтелген немесе белсенділендірілмеген жасушаішілік ферменттік жүйені көтермелеуге

### Қолдану тәсілі және дозалары

Препарат ересектерге тері астына, тері ішіне немесе бұлшықет ішіне аптасына 1-3 рет 2.2 мл-ден (бір ампуладан) тағайындалады. Емдеу курсы 2-5 апта. Емдеу курсының жалғастырылуы дәрігердің тағайындауына қарай.

### Шыны ампуланы ашу жөніндегі нұсқаулық:



**Абайлап қолданыңыз. Ампуланы ашуда нұсқаулықты қатаң ұстаныңыз. Шыны ампуланы кесудің қажеті жоқ. Ампуланың бас жағын жоғары қаратып қисайтып ұстаныңыз және ампуладағы дәрі төмен қарай ағу үшін ампуланы жақсылап сілкініз. Одан кейін көрсетілген түрлі түсті нүктеге күш салып ампуланың басын сындырыңыз. Ампулада пайдаланылмаған қалған препаратты тастаңыз.**

### Жағымсыз әсерлері

- аса жоғары сезімталдық реакциялары болуы мүмкін

### Қолдануға болмайтын жағдайлар

- препарат компоненттеріне жоғары сезімталдық

### Дәрілермен өзара әрекеттесуі

Басқа дәрілік заттармен өзара әрекеттесуі анықталмаған.

### Айрықша нұсқаулар

#### Педиатрияда қолданылуы

Берілген препаратты балаларда пайдалану тәжірибесінің жеткілікті құжаттық бекітілуі болмауына байланысты 18 жасқа дейінгі балаларға ұсынылмайды.

#### Жүктілік немесе лактация кезеңі

Жүктілік және емшекпен емізу кезеңінде препаратты тек емнің анаға да, шарана немесе балаға да болжамды пайдасы мен қатер-қауіпінің арақатынасын мұқият таразылап алған соң ғана қолдануға болады.

*Препараттың көлік құралын немесе қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне әсер ету ерекшеліктері*

Көлік құралдарын немесе қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне әсер етпейді.

### Артық дозалануы

Препараттың артық дозалануы туралы мәлімделмеген.

### Шығарылу түрі және қаптамасы

2.2 мл-ден түссіз шыны ампулада, ампуланың жоғарғы бөлігінде түрлі түсті таңбалаған нүкте.  
ПВХ-дан жасалған пішінді ұяшықты қаптамада 5 ампуладан. Пішінді ұяшықты қаптама медициналық қолдану жөніндегі мемлекеттік және орыс тілдеріндегі нұсқаулықтармен бірге картон қорапшаға салынған.

### Сақтау шарттары

Түпнұсқалық қаптамасында, 30 °С-ден аспайтын температурада сақтау керек.  
Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

### Сақтау мерзімі

5 жыл  
Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды.

### Дәріханадан босатылу шарттары

Рецепт арқылы

### Өндіруші

071275/5002 KZ

### УТВЕРЖЕНА

Приказом председателя  
Комитета фармации  
Министерства здравоохранения  
Республики Казахстан  
от «17» 10 2018 г.  
№ N017530

Инструкция по медицинскому применению  
лекарственного средства

## КОЭНЗИМ КОМПОЗИТУМ

Торговое название  
Кознзим Композитум

Международное непатентованное название  
Нет

Лекарственная форма  
Раствор для инъекций 2.2 мл

### Состав

Одна ампула (2.2 мл) содержит  
*активные вещества:*

Acidum ascorbicum D6	22.0 мг
Acidum alpha-ketoglutaricum D8	22.0 мг
Acidum cis-aconiticum D8	22.0 мг
Acidum citricum D8	22.0 мг
Acidum fumaricum D8	22.0 мг
Acidum malicum D8	22.0 мг
Acidum succinicum D8	22.0 мг
Adenosinum triphosphoricum D10	22.0 мг
Barium oxalsuccinicum D10	22.0 мг
Beta vulgaris rubra D4	22.0 мг
Coenzym A D8	22.0 мг
Cysteinum D6	22.0 мг
Hepar sulfuris D10	22.0 мг
Nadidum D8	22.0 мг
Natrium pyruvicum D8	22.0 мг
Natrium riboflavinum phosphoricum D6	22.0 мг
Nicotinamidum D6	22.0 мг
Pulsatilla pratensis D6	22.0 мг
Pyridoxinum hydrochloricum D6	22.0 мг
Sulfur D10	22.0 мг
Thiaminum hydrochloricum D6	22.0 мг
Acidum thiocticum D6 «водный»	22.0 мг
Cerium oxalicum D8 «водный»	22.0 мг
Magnesium oroticum dihydricum D6 «водный»	22.0 мг
Manganum phosphoricum D6 «водный»	22.0 мг
Natrium diethyloxalacetikum D6 «водный»	22.0 мг

*вспомогательные вещества:* натрия хлорид, вода для инъекций.

### Описание

Бесцветный прозрачный раствор, без запаха.

### Фармакотерапевтическая группа

Прочие препараты. Другие терапевтические препараты все. Другие лекарственные препараты.  
Код АТХ V03AX

### Фармакологические свойства

#### Фармакокинетика

Исследовать фармакокинетические свойства гомеопатических препаратов не представляется возможным.

#### Фармакодинамика

Кознзим Композитум – комплексный гомеопатический препарат. Активирует и регулирует ферментные системы цикла Кребса, устраняет гипоксию тканей, обладает метаболическим, антиоксидантным, детоксикационным действием, улучшает течение репаративных процессов. Действие препарата базируется на активации защитных сил организма и нормализации нарушенных функций за счет веществ растительного и минерального происхождения, которые, входят в состав препарата.

### Показания к применению

- хронические дегенеративные заболевания внутренних органов и опорно-двигательного аппарата для стимулирования заблокированных или неактивированных внутриклеточных ферментных систем

### Способ применения и дозы

Препарат назначается взрослым подкожно, внутривенно или внутримышечно по 2.2 мл (одной ампуле) 1-3 раза в неделю. Курс лечения 2-5 недель. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по назначению врача.

### Инструкция по открытию стеклянной ампулы:



**Обращаться с осторожностью. Строго следуйте инструкциям по вскрытию ампул. Нет необходимости надрезать стеклянную ампулу. Держите ампулу головкой вверх под углом, и хорошо встряхните ампулу, чтобы все лекарство перетекло вниз ампулы. Затем опломите головку ампулы, применяя давление на цветную точку от себя. Выбросьте неиспользованный оставшийся препарат в ампуле.**

### Побочные действия

- возможны реакции гиперчувствительности

### Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата

### Лекарственные взаимодействия

Взаимодействия с другими лекарственными средствами не установлены.

### Особые указания

#### Применение в педиатрии

Поскольку опыт использования данного препарата детьми не имеет достаточного документального подтверждения, то детям до 18 лет не рекомендуется.

#### Во время беременности или лактации

В период беременности и кормления грудью препарат может применяться только после тщательной оценки предполагаемой пользы для матери и потенциального риска для плода и ребенка.

*Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами*

Не влияет на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами.

### Передозировка

Случаи передозировки препарата не описаны.

### Форма выпуска и упаковка

По 2.2 мл в ампулы бесцветного стекла, в верхней части ампулы цветная маркировочная точка.  
По 5 ампул в контурную ячейковую упаковку из ПВХ. Контурную ячейковую упаковку вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках вкладывают в пачку из картона.

### Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 30 °С.  
Хранить в недоступном для детей месте!

### Срок хранения

5 лет  
Не применять по истечении срока годности.

### Условия отпуска из аптек

По рецепту

### Производитель

Mat.no.: 071275

Version: 5002

Code: 12

Size: 148 x 600 mm

Type size: ≥ 8 Punkt

Colours: ■ Pantone 432

1. Proof \_\_24.04.2018\_\_ban

2. Proof \_\_07.03.2019\_\_ban

3. Proof \_\_19.03.2019\_\_ban

4. Proof \_\_20.03.2019\_\_ban

5. Proof \_\_21.03.2019\_\_ban

6. Proof \_\_27.03.2019\_\_EII

7. Proof \_\_28.03.2019\_\_EII

Correction necessary

Approved for printing

Valid until \_\_\_\_\_

Valid until further note

Valid until further note

Date/Signature

**-Heel**

**-Heel**

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ  
Д-р Рекевег-штрассе 2-4,  
76532 Баден-Баден, Германия

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы  
Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ  
Д-р Рекевег-штрассе 2-4,  
76532 Баден-Баден, Германия

*Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан дәрілік заттардың сапасына қатысты шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйымның атауы, мекенжайы және байланыс деректері (телефон, факс, электрондық поштасы)*

«АЕМ Services» ЖШС  
050040, ҚР, Алматы қ-сы, әл-Фараби даңғылы, 75А үй,  
102-103 кеңсе  
[aemservices@mail.ru](mailto:aemservices@mail.ru)  
+7 707 798 83 99

Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ  
Д-р Рекевег-штрассе 2-4,  
76532 Баден-Баден, Германия

Держатель регистрационного удостоверения  
Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ  
Д-р Рекевег-штрассе 2-4,  
76532 Баден-Баден, Германия

*Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации, принимающей на территории Республики Казахстан претензии (предложения) от потребителей по качеству лекарственных средств, ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства*

ТОО «АЕМ Services»  
050040, РК, г. Алматы, пр. Аль-Фараби, дом 75А,  
оф. 102-103  
[aemservices@mail.ru](mailto:aemservices@mail.ru)  
+7 707 798 83 99