

УТВЕРЖДЕНА

Приказом Председателя
РГУ «Комитет медицинского и
фармацевтического контроля»
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан»

от «___» _____ 202_г.
№ _____

**Инструкция по медицинскому применению
гомеопатического лекарственного препарата (Листок-вкладыш)**

Торговое наименование

Иммунокинд

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма, дозировка

Таблетки

Фармакотерапевтическая группа

Прочие препараты. Другие терапевтические препараты все. Другие лекарственные препараты.

Код АТХ V03AX

Показания к применению

Иммунокинд - гомеопатический препарат.

- для повышения резистентности к рецидивирующим инфекциям верхних дыхательных путей и их профилактики у детей грудного и младшего возраста

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- гиперчувствительность к одному из активных веществ или к любому из вспомогательных веществ

Необходимые меры предосторожности при применении

При отсутствии улучшения, при отсутствии стабильной положительной динамики лечения или появлении новых симптомов обратитесь к врачу, так как в таком случае может идти речь о заболевании, требующем врачебной помощи.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Не выявлено никаких взаимодействий с другими лекарственными препаратами. Применение данного гомеопатического лекарственного препарата не исключает применение других лекарственных средств. Родителям рекомендуется проконсультироваться с врачом, если их ребенок принимает, недавно принимал или будет принимать какие-либо другие лекарственные средства.

Специальные предупреждения

В препарате содержится лактозы моногидрат, поэтому его не следует назначать пациентам с редкими наследственными нарушениями переносимости галактозы, дефицитом лактазы или глюкозо-галактозной мальабсорбцией.

Требуется консультация врача, если возникают следующие симптомы:

- если ребенок плохо реагирует на Иммунокинд,
- при возникновении дополнительных жалоб.

Перед началом применения препарата Иммунокинд родители должны проконсультироваться с врачом, если их ребенок страдает заболеванием щитовидной железы.

Применение в педиатрии

Применять у детей с рождения до 6 лет.

При лечении грудных детей таблетки можно растворять в небольшом количестве воды.

Не давайте ребенку двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Не следует применять лекарственное средство вместе с едой и напитками.

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

Не применимо

Рекомендации по применению

Режим дозирования

Дети до 6 лет: по 1 таблетке 3 раза в день.

Существующие жалобы могут временно ухудшиться при приеме гомеопатических лекарств (начальное гомеопатическое обострение). В таких случаях пациентам рекомендуется прекратить прием лекарств и проконсультироваться с врачом.

Метод и путь введения

Перорально.

Частота применения с указанием времени приема

Таблетки принимать за полчаса до или через полчаса после еды, давая им медленно раствориться во рту. При лечении грудных детей таблетки можно растворять в небольшом количестве воды.

Длительность лечения

Средняя продолжительность лечения - 6-8 недель.

Гомеопатические препараты не следует принимать в течение длительного периода времени без консультации с врачом.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

Случаи передозировки не выявлены.

В случае передозировки лечение симптоматическое.

Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата

Для разъяснения способа применения лекарственного препарата рекомендуется обратиться к медицинскому работнику.

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае

Никаких побочных эффектов до настоящего времени не известно.

При возникновении любых побочных реакций следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов
Информационная база данных по нежелательным реакциям

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

<http://www.ndda.kz>

Дополнительные сведения

Состав лекарственного препарата

Одна таблетка содержит

активные вещества:

Calcium carbonicum Hahnemanni trit. D6	20.00 мг
Calcium fluoratum trit. D6	20.00 мг
Calcium phosphoricum trit. D6	20.00 мг
Sulfur jodatum trit. D12	20.00 мг,

вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, тальк, магния стеарат.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Таблетки плоскоцилиндрической формы, белого или почти белого цвета, с фаской

Форма выпуска и упаковка

По 150 таблеток во флаконе коричневого стекла с алюминиевым уплотнительным диском и пластиковой закручивающейся крышкой. По 1 флакону

вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках вкладывают в пачку из картона.

Срок хранения

5 лет

Период применения после первого вскрытия контейнера 12 месяцев.

Не применять по истечении срока годности!

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Сведения о производителе

Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ

Штайненфельд 3, 77736 Целль ам Хармерсбах, Германия

Телефон: +49 (0) 7835-63 55 0

Факс: +49 (0) 7835-634 685

E-mail: info@klein-naturarznei.de

Держатель регистрационного удостоверения

Альпен Фарма ГмбХ

Штайненфельд 3,

77736 Целль ам Хармерсбах,

Германия

Тел. +49 (0) 7243 200 49 10

E-mail: info.germany@alpenpharma.com

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

ТОО «Альпен Фарма», Республика Казахстан,

Алматинская обл., Карасайский район, Елтайский сельский округ,

с.Кокузек, строение 1044

Тел./факс + 7 727 232-34-73,

+ 7 727 232-34-74

E-mail: info.kazakhstan@alpenpharma.com

Моб.тел. +7 701 035 70 69 ответственного лица за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства.

E-mail: pv.kz@alpenpharma.com