

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ТОНЗИПРЕТ®
(TONSIPRET®)

Склад:

діючі речовини: 1 таблетка містить:

<i>Phytolacca americana</i> Ø (лаконос американський Ø)	50 мг,
<i>Guaiacum</i> D3 (гваякове дерево D3)	75 мг,
<i>Capsicum annuum</i> D3 (перець стручковий D3)	75 мг;

допоміжні речовини: крохмаль картопляний, лактози моногідрат, магнію стеарат.

Лікарська форма. Таблетки для смоктання.

Основні фізико-хімічні властивості: круглі світло-бежевого кольору таблетки плоскоциліндричної форми з фаскою.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

До складу комплексного гомеопатичного препарату входять лікарські рослини, що містять сапоніни, флавоноїди, ефірні олії. Перець стручковий містить пекучі речовини капсаїциноїди, основною складовою частиною яких є капсаїцин. Склад лікарських рослин, що є компонентами препарату, зумовлює протизапальну та анагетичну дію лікарського засобу та зону його застосування. Лаконос американський, що входить до складу препарату, чинить також імуностимулюючу дію.

Клінічні характеристики.

Показання.

Гострі та хронічні запалення глотки, горла та мигдаликів (тонзиліт, ларингіт, фарингіт).

Протипоказання.

Індивідуальна підвищена чутливість до діючих речовин або до інших компонентів препарату. Період вагітності або годування груддю.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

На даний час відсутні відомості про будь-які взаємодії з іншими лікарськими засобами.

На ефективність гомеопатичних препаратів можуть негативно впливати нездоровий спосіб життя, застосування збуджувальних засобів.

Перед застосуванням одночасно з іншими лікарськими засобами слід проконсультуватися з лікарем.

Особливості застосування.

Препарат не слід приймати хворим зі спадковою непереносимістю галактози, лактазною недостатністю або глюкозо-галактозною мальабсорбцією (порушенням всмоктування).

При тривалих неясних або повторних скаргах, а також при високій температурі, що зберігається протягом довше 3 днів або піднімається вище 39 °С, слід звернутися до лікаря.

Примітка для хворих на цукровий діабет. 1 таблетка містить у середньому 0,02 хлібних одиниць.

Застосування у період вагітності або годування груддю. У зв'язку з відсутністю даних не слід застосовувати препарат період вагітності або годування груддю (див. розділ «Протипоказання»).

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Особливих застережень не вимагається.

Спосіб застосування та дози.

Завжди слід застосовувати Тонзипрет® відповідно до інструкції. У разі необхідності проконсультуватися з лікарем перед застосуванням препарату.

Якщо немає особливих вказівок лікаря, препарат слід приймати так:

	Гострі захворювання	Хронічні захворювання
Дорослі та діти віком від 12 років	По 1 таблетці кожні півгодини-годину, але не більше 12 разів на добу	1-3 рази на добу по 1 таблетці
Діти віком від 6 до 11 років	Не більше 2/3 дози для дорослих (максимально 1 таблетка 8 разів на добу)	Не більше 2/3 дози для дорослих (максимально 2 рази на добу по 1 таблетці)
Діти віком від 1 до 5 років	Не більше половини дози для дорослих (максимально 1 таблетку 6 разів на добу)	Не більше половини дози для дорослих (максимально 1 таблетку 1-2 рази на добу)

Таблетку розсмоктувати або дати їй можливість повільно розчинитися у роті. Дітям віком до

3-х років рекомендовано застосовувати Тонзипрет® у вигляді крапель.

Гомеопатичні лікарські засоби не слід приймати продовж тривалого періоду (довше 1 місяця) без консультації з лікарем.

Діти. У зв'язку з недостатністю досвіду застосування препарат Тонзипрет® не слід призначати дітям віком до 1 року.

Передозування.

При прийомі великих доз препарату, що значно перевищують рекомендовані (100 або 200 таблеток), у пацієнтів зі спадковою непереносимістю лактози можливі шлункові розлади або діарея. Необхідно негайно промити шлунок звернутися за допомогою до лікаря.

Побічні реакції. У рідкісних випадках можливе виникнення нудоти і шлункових розладів. Дуже рідко виникають алергічні реакції, включаючи шкірні висипання, еритему, кропив'янку.

При застосуванні гомеопатичних лікарських засобів можливе тимчасове загострення існуючих скарг (первинне погіршення). У цьому випадку, а також у разі виникнення будь-яких побічних реакцій слід припинити застосування препарату і звернутися до лікаря.

Термін придатності. 4 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати для захисту від світла в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 25 таблеток у блістері;

по 2 блістери № 50 (25x2) або по 4 блістери № 100 (25x4) у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник/заявник.

Біонорика СЕ/Bionorica SE.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності/ місцезнаходження заявника та/або представника заявника.

Керхенштейнерштрассе, 11-15, 92318, м. Ноймаркт, Німеччина/

Kerscheneiteinerstrasse, 11-15, 92318 Neumarkt, Germany.

Контактні дані представника виробника в Україні ТОВ «Біонорика»:

телефон: 044 521 86 00; факс: 044 521 86 01, info@bionorica.ua