

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
27.04.2017 № 476
Реєстраційне посвідчення
№ УА/Р2080/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

**КІНДІНОРМ Н
(KINDINORM® N)**

Склад:

діючі речовини: для 10 г гранул використано Chamomilla D12 25 мг, Kalium phosphoricum D6 25 мг, Staphisagria D12 25 мг, Valeriana D6 25 мг;
допоміжна речовина: сахароза.

Лікарська форма. Гранули.

Основні фізико-хімічні властивості: приблизно сферичні, білуваті гранули.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Гомеопатичний комбінований лікарський засіб усуває поведінкові і когнітивні розлади у дітей та дорослих.

Активні інгредієнти препарату ефективно послаблюють типові симптоми, такі як порушення концентрації уваги, підвищена збудливість, непосидочість, труднощі у навчанні, розлади сну і стани загальної слабкості. Також препарат чинить заспокійливу і стабілізуючу дію на психічний стан пацієнта.

Клінічні характеристики.

Показання.

Поведінкові розлади у дітей та дорослих, що супроводжуються порушенням концентрації уваги, підвищеною збудливістю, непосидочістю, труднощами в навчанні, розладами сну або загальною слабкістю.

Протипоказання. Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Невідома.

Застосування даного гомеопатичного лікарського засобу не виключає застосування інших лікарських засобів.

Особливості застосування.

При застосуванні гомеопатичних лікарських засобів можливе тимчасове первинне погіршення. У цьому випадку пацієнту потрібно припинити прийом препарату і проконсультуватися з лікарем.

Препарат містить сахарозу. Пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості фруктози, синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції або недостатністю сахарази-ізомалтази не слід застосовувати препарат.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Кіндінорм Н у період вагітності або годування груддю можна застосовувати лише після ретельної оцінки лікарем співвідношення користь для матері/ризик для плода (дитини).

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

Діти віком від 1 року до 5 років: по 2 гранули 1-3 рази на добу.

Діти віком від 6 до 11 років: по 3 гранули 1-3 рази на добу.

Дорослі та діти віком від 12 років: по 5 гранул 1-3 рази на добу.

Частоту прийому можна зменшити після настання поліпшення.

Гранули приймати за півгодини до або через півгодини після їди, даючи їм повільно розчинитися в роті. Дітям віком до 3 років для зручності застосування гранули можна розчинити в невеликій кількості води (наприклад, у чайній ложці).

Курс лікування визначає лікар індивідуально; зазвичай він становить 8 тижнів.

При відсутності поліпшення після 8 тижнів лікування препаратом або при погіршенні стану слід проконсультуватися з лікарем.

Діти. Не застосовувати препарат дітям віком до 1 року через недостатність даних щодо безпеки та ефективності. Перш ніж розпочати прийом препарату Кіндінорм Н дітям віком від 1 року до 6 років, рекомендується проконсультуватися з лікарем.

Передозування. Не встановлено.

Можливе підвищення частоти виникнення побічних реакцій.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції. При виникненні будь-яких небажаних реакцій слід припинити застосування препарату та звернутися до лікаря.

Термін придатності. 5 років.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Не потребує спеціальних умов зберігання. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 10 г гранул у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ/
Deutsche Homoeopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Оттоштрассе 24, 76227 Карлсруе, Німеччина/
Ottostrasse 24, 76227 Karlsruhe, Germany.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Текст узгодженого
16.03.17 *Thel-*