



ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
ТОНЗИЛОТРЕН
(TONSILOTREN®)

Склад:

діючі речовини: 1 таблетка містить Atropinum sulfuricum D5 12,5 мг; Hepar sulfuris D3 10 мг; Kalium bichromicum D4 50 мг; Silicea D2 5 мг; Mercurius bijodatus D8 25 мг;

допоміжні речовини: лактози моногідрат, сахароза, магнію стеарат.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: білого або майже білого кольору, іноді з окремими темними крапками, двоплощинні таблетки зі скошеною кромкою, без запаху або з легким запахом сірки.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Комбінація з п'яти гомеопатичних монокомпонентів стимулює власні захисні механізми організму при вірусних і бактеріальних інфекціях глотки на різних стадіях запалення.

Клінічні характеристики.

Показання.

Гострий тонзиліт (катаральна та лакунарна ангіна), хронічний або рецидивний гострий тонзиліт, збільшення (гіперплазія) мигдаликів, а також симптоматичне лікування після оперативного видалення мигдаликів у дітей і дорослих.

Протипоказання.

Не застосовувати при гіперчутливості до хрому або до будь-яких інших компонентів лікарського засобу. При захворюваннях щитовидної залози (гіпертиреоз) препарат приймати тільки за призначенням лікаря.

Препарат протипоказаний дітям до 2 років.

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

У разі необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід проконсультуватися з лікарем.

Примітка: шкідливі звички, такі як вживання стимулаторів, алкоголю, тютюнопаління, можуть негативно впливати на дію гомеопатичних 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, що слід враховувати пацієнтам, хворим на цукровий діабет.

Препарат містить лактозу, тому пацієнтам з рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції не слід застосовувати препарат.

Якщо гострий стан не покращується або погіршується протягом перших 2 днів лікування, якщо з'являються додаткові скарги, наприклад температура тіла понад 39 °C, слід проконсультуватися з лікарем.

Оскільки лікарський засіб містить сахарозу, його не слід застосовувати пацієнтам з такими рідкісними спадковими захворюваннями, як непереносимість фруктози або недостатність сахарази-ізомальтази.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Тонзилотрен у період вагітності або годування груддю призначає лікар лише після ретельної оцінки співвідношення користі для матері/ризику для плода (дитини).

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

Спосіб застосування та дози.

Дорослі та діти віком від 12 років:

при гострих станах: приймати по 1 таблетці кожну годину, максимум 12 таблеток на добу до покращення;

при подальшому лікуванні або при хронічних станах: по 1–2 таблетки 3 рази на добу до повного одужання.

Дітям віком від 6 до 12 років:

при гострих станах: приймати по 1 таблетці через кожні 2 години, максимум 6 таблеток на добу до покращення;

при подальшому лікуванні або при хронічних станах: по 1 таблетці 3 рази на добу до повного одужання.

Дітям віком від 2 до 6 років:

при гострих станах і при подальшому лікуванні або при хронічних станах: приймати по 1 таблетці 3 рази на добу.

Дорослим і дітям при збільшенні піднебінних мигдаликів: приймати по 1 таблетці 3 рази на добу. Якщо після завершення 8 днів лікування не спостерігається покращення, то слід проконсультуватися з лікарем.

Таблетки слід приймати за 30 хвилин до або через 30 хвилин після їди, повільно розсмоктуючи їх у ротовій порожнині.

Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально.

Діти. Препарат призначати дітям віком від 2 років.

Передозування. Не встановлено.

Побічні реакції. Після застосування можливе підвищене слиновиділення. У цьому випадку дозу потрібно зменшити або припинити прийом препарату. При виникненні алергічних реакцій з боку шкіри, таких як почервоніння шкіри, висипання на шкірі, слід припинити прийом препарату. У поодиноких випадках можливе виникнення болю в епігастрії та нудоти.

При виникненні будь-яких небажаних реакцій слід припинити застосування препарату та обов'язково звернутися до лікаря.

Термін придатності. 5 років.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати при температурі не вище 25 °C у сухому, недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 20 таблеток у блістері; по 2 або 3 блістери у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

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

або

Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ/
Dr. Gustav Klein GmbH & Co. KG

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.
Оттоштрассе 24, 76227 Карлсруе, Німеччина/
Ottostrasse 24, 76227 Karlsruhe, Germany.

або

Штайненфельд 3, 77736 Целль ам Хармерсбах, Німеччина
Steinenfeld 3, 77736 Zell am Harmersbach, Germany