

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата



Тонзилгон® Н

Регистрационный номер:

П N014245/01

Торговое название:

Тонзилгон® Н

Лекарственная форма:

таблетки, покрытые оболочкой

Состав (на 1 таблетку):

Активные компоненты

Измельченное лекарственное растительное сырье:

Аллея лекарственного корня	8,0 мг
Ромашки аптечной цветки	6,0 мг
Хвоща полевого трава	10,0 мг
Ореха грецкого листья	12,0 мг
Тысячелистника обыкновенного трава	4,0 мг
Дуба кора	4,0 мг
Одуванчика лекарственного трава	4,0 мг

Вспомогательные вещества

лактозы моногидрат, крахмал кукурузный, крахмал картофельный, стеариновая кислота, глюкозы моногидрат, кремния диоксид коллоидный безводный.

Оболочка: кальция карбонат, клещевины обыкновенной семян масло жирное (касторовое масло), декстрин, глюкоза, индигокармина лак алюминий (Е 132), крахмал кукурузный, воск горный гликолиевый, повидон К 25, повидон К 30, сахароза, шеллак, кремния диоксид коллоидный безводный, тальк, титана диоксид (Е 171).

Описание

Круглые таблетки двояковыпуклой формы, светло-голубого цвета, покрытые оболочкой.

Фармакотерапевтическая группа

Антисептическое средство растительного происхождения.
Код АТХ: R02AA20

Фармакологические свойства

Фармакологические свойства обусловлены биологически активными веществами, входящими в состав препарата. Тонзилгон® Н обладает противовоспалительным и антисептическим действием. Активные компоненты входящих в состав препарата ромашки, алтея и хвоща, способствуют повышению активности неспецифических факторов защиты организма. Полисахариды, эфирные масла и флавоноиды ромашки, алтея и тысячелистника, танины коры дуба оказывают противовоспалительное действие и способствуют уменьшению отека слизистой оболочки дыхательных путей.

Показания к применению

Острые и хронические заболевания верхних дыхательных путей (тонзиллит, фарингит, ларингит).
Профилактика осложнений при респираторных вирусных инфекциях и как дополнение к терапии антибиотиками при бактериальных инфекциях.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, в частности, к растениям семейства сложноцветных, детский возраст до 6 лет.
Пациентам с редкой наследственной формой непереносимости лактозы, непереносимостью фруктозы, дефицитом лактазы, глюкозо-галактозной мальабсорбцией или дефицитом сахаразы-изомальтазы, применение препарата противопоказано (из-за содержания в препарате лактозы и сахарозы).



Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата возможно, если потенциальная польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходима консультация врача.

Способ применения и дозы

Внутрь. Таблетки проглатывают целиком, не разжевывая, при необходимости запивая водой.

В острый период развития заболевания:

Взрослые: по 2 таблетки 5 - 6 раз в день.
Дети школьного возраста (старше 6 лет): по 1 таблетке 5 - 6 раз в день.

После исчезновения острых симптомов заболевания (боль в горле) следует продолжить лечение препаратом в течение еще 1 недели.

После исчезновения острых симптомов:

Взрослые: по 2 таблетки 3 раза в день.
Дети школьного возраста (старше 6 лет): по 1 таблетке 3 раза в день.

Побочное действие

Со стороны желудочно-кишечного тракта возможны: тошнота, рвота. Возможны аллергические реакции. При появлении признаков аллергической реакции следует прекратить прием препарата.

Передозировка

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано. В случае передозировки возможно усиление побочных эффектов со стороны желудочно-кишечного тракта. Лечение – симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Комбинация с антибактериальными лекарственными средствами возможна и целесообразна. Взаимодействие с другими лекарственными средствами не описано.

Особые указания

Если при применении препарата в течение 7 дней симптомы заболевания сохраняются или состояние больного ухудшается, следует обратиться к врачу.
Одна таблетка содержит менее 0,03 учитываемых «хлебных единиц» (ХЕ).





Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Применение препарата не оказывает влияние на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Таблетки, покрытые оболочкой.
По 25 таблеток, покрытых оболочкой, помещают в блистер из ПВХ/ПВДХ-пленки и алюминиевой фольги. По 2 или 4 блистера помещают вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке (блистер, пачка картонная) при температуре не выше 25 °С.
Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности

3 года
Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения

Бионорика СЕ, Кершенштайнерштрассе 11-15, 92318, Ноймаркт, Германия

Производитель

Роттендорф Фарма ГмбХ, Остенфельдер Штрассе 51-61, 59320 Эннигерло, Германия

Фасовка/Упаковка

Бионорика СЕ, Кершенштайнерштрассе 11-15, 92318, Ноймаркт, Германия

Выпускающий контроль

Бионорика СЕ, Кершенштайнерштрассе 11-15, 92318, Ноймаркт, Германия

Организация, принимающая претензии потребителей

ООО «Бионорика»

119619, г. Москва, 6-я ул. Новые сады, д. 2, корп. 1.

тел./факс (495) 502-90-19,

адрес электронной почты: info@bionorica.ru



Bionorica®