

|  |                               |
|--|-------------------------------|
| Листок-вкладыш: информация для пациентов | ЛАСОВАНО                      |
| НД РБ                                    | МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ |
| РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ                      |                               |
| Приказ Министерства здравоохранения      |                               |
| Республики Беларусь                      |                               |
| от 24.08.2021 № 1014                     |                               |

9628 - 2021

**ТОНЗИЛОТРЕН А  
таблетки**

*Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш, прежде чем начать принимать данный лекарственный препарат, поскольку он содержит важную для Вас информацию.*

*Для достижения наилучших результатов данный гомеопатический лекарственный препарат следует применять в соответствии с указаниями, описанными в этом листке-вкладыше, рекомендациями врача или фармацевта.*

*Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочитать его еще раз.*

*Если Вам нужны дополнительные сведения, обратитесь к врачу или фармацевту.*

*Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или фармацевту. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.*

*Если состояние не улучшается или оно ухудшается, следует обратиться к врачу.*

### **СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат Тонзилотрен А и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед приемом препарата Тонзилотрен А.
3. Прием препарата Тонзилотрен А.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Тонзилотрен А.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

#### **1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ТОНЗИЛОТРЕН А И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

##### ***Фармакотерапевтическая группа***

Гомеопатический лекарственный препарат.

##### ***Область применения***

Гомеопатический лекарственный препарат без утвержденных терапевтических (медицинских) показаний к применению. Применяется в комплексной терапии острого и хронического тонзиллита.

#### **2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ТОНЗИЛОТРЕНА А**

##### ***Противопоказания***

Повышенная чувствительность к хрому или к какому-либо другому веществу, входящему в состав лекарственного препарата.

##### ***Особые указания и меры предосторожности***

Гомеопатический лекарственный препарат. Перед применением проконсультироваться с врачом, специализирующимся на гомеопатическом методе лечения.

Пациентам с заболеваниями щитовидной железы перед применением необходима консультация лечащего врача. При заболеваниях щитовидной железы (гипертиреоз) гомеопатический препарат принимать только по назначению лечащего врача.

Таблетки Тонзилотрен А содержат лактозу. В связи с содержанием лактозы гомеопатический препарат не следует принимать пациентам с врожденной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы или мальабсорбией глюкозы-галактозы.

9628 - 2021

Таблетки Тонзилотрен А содержат сахарозу, что следует учитывать пациентам с сахарным диабетом.



В связи с содержанием сахарозы гомеопатический препарат не следует принимать пациентам с непереносимостью фруктозы, мальабсорбией глюкозы-галактозы или дефицитом сахаразы-изомальтазы.

При приеме гомеопатических лекарственных препаратов возможно преходящее усиление существующих симптомов заболевания (первоначальное ухудшение); в этом случае следует прекратить прием лекарственного препарата и проконсультироваться с врачом.

Действие гомеопатического препарата может уменьшиться при курении или под влиянием других вредных привычек (например, употребление алкоголя).

Если во время приема лекарственного препарата симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния (тяжелое течение воспаления, наличие гнойной инфекции, повышение температуры тела в течение трех дней или подъем температуры тела выше 39 °C и др.), необходимо прекратить прием гомеопатического препарата и обратиться к врачу.

#### *Применение у детей*

Гомеопатический препарат не следует назначать детям до 6 лет в связи с отсутствием достаточных данных.

#### *Другие препараты и препарат Тонзилотрен А*

Случаев взаимодействия с другими лекарственными препаратами не наблюдалось.

Лечение гомеопатическими препаратами не исключает применения других лекарственных препаратов.

В случае одновременного применения других лекарственных препаратов необходимо проконсультироваться с врачом.

#### *Беременность и грудное вскармливание*

В связи с отсутствием достаточных данных прием лекарственного препарата во время беременности и лактации возможен только после консультации врача в случае, если ожидаемая польза для матери превышает возможный риск для плода/ребенка.

#### *Управление транспортными средствами и работа с механизмами*

Препарат не влияет на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами.

### **3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ТОНЗИЛОТРЕН А**

При отсутствии других указаний врача Тонзилотрен А применяют следующим образом: *при остром течении заболевания* – взрослые и дети старше 12 лет принимают по 1 таблетке каждый час (но не более 6 таблеток в сутки). Увеличение длительности лечения более одной недели в указанном режиме или увеличение суточной дозы возможно только после консультации с врачом.

Детям от 6 до 12 лет в течение суток назначают две трети дозы для взрослых (не более 4 таблеток в сутки).

При улучшении состояния частота приёма должна быть снижена.

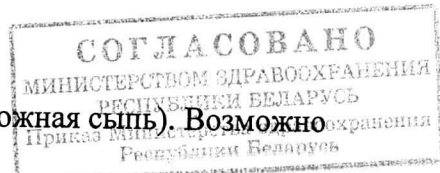
*При хронической форме заболевания:* взрослые и дети старше 12 лет принимают по 1 таблетке 1-3 раза в день.

Таблетки следует принимать за полчаса до еды или через полчаса после еды, давая им медленно раствориться во рту.

Продолжительность применения лекарственного препарата определяется врачом.

### **4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

9628 - 2021



Возможно развитие аллергических реакций (например, зуд, кожная сыпь, повышенное слюноотделение).

В случае возникновения нежелательных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение лекарственного препарата и обратиться к врачу. При приеме гомеопатических лекарственных препаратов возможно преходящее усиление существующих симптомов заболевания (первоначальное ухудшение); в этом случае следует прекратить прием лекарственного препарата и проконсультироваться с врачом.

#### ***Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях***

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: по адресу 220037 г. Минск, Товарищеский пер. 2а, по электронной почте [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by), по телефону 242-00-29 или на сайте [www.rceth.by](http://www.rceth.by)). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### **5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ТОНЗИЛОТРЕН А**

Хранение данного лекарственного препарата не требует особых условий.  
Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности данного гомеопатического препарата составляет 5 лет.

Дата истечения срока годности указана на упаковке и этикетке. Не применяйте препарат после этой даты.

#### **6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**

**Полное перечисление действующих веществ и вспомогательных веществ**  
В 1 таблетке (250,0 мг) содержится:

**действующие вещества:** Atropinum sulfuricum (атропина сульфат) Trit. D5 12,5 мг, Непар sulfuris (гепар сульфур) Trit. D3 10,0 мг, Kalium bichromicum (калия бихромат) Trit. D4 50,0 мг, Silicea (кремнезем) Trit. D2 5,0 мг, Mercurius bijodatus (ртути (II) йодид) Trit D8 25, 0 мг;  
**вспомогательные вещества:** лактозы моногидрат, сахароза, магния стеарат.

#### ***Внешний вид препарата Тонзилотрен А***

Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы с фаской, допускаются небольшие вкрапления. Возможен лёгкий сероводородный запах.

#### ***Упаковка***

Первичная упаковка: по 20 таблеток в блистере из пленки ПВХ и фольги алюминиевой.

Вторичная упаковка: 2 блистера пакуют в картонную коробку с листком-вкладышем для пациентов.

#### ***Категория отпуска***

Отпускается без рецепта.

#### ***Держатель регистрационного удостоверения и производитель***

Держатель регистрационного удостоверения: Альпен Фарма ГмбХ  
Адрес: Штайненфельд 3, 77736, Целль ам Хармерсбах, Германия

Производитель: Др. Густав Кляйн ГмбХ и Ко. КГ

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Адрес: Штайненфельд 3, 77736, Целль ам Хармерсбах, Германия

*Представитель держателя регистрационного удостоверения*  
Представительство АО «Alpen Pharma AG» в Республике Беларусь  
220053, г. Минск, ул. Пархоменко дом 3, офис 1Б  
Тел/факс: (+375 17) 348 06 42

НД РБ

9628 - 2021