

РЕНГАЛИН®. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ СУХОГО И ВЛАЖНОГО КАШЛЯ

СХЕМА ПРИЕМА:

3+



По 1-2
таблетки
3 раза в день

или



По 1-2
чайной ложки
3 раза в день

В зависимости от
тяжести состояния в первые
3 дня частота приема может быть
увеличена до 4-6 раз в сутки

ЭРГОФЕРОН®. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГРИППА, ОРВИ И ОКВИ

СХЕМА ПРИЕМА:

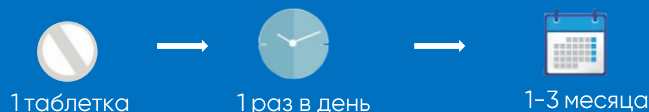
6+
мес



АНАФЕРОН® ДЕТСКИЙ. ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ ГРИППА И ОРВИ

СХЕМА ПРИЕМА:

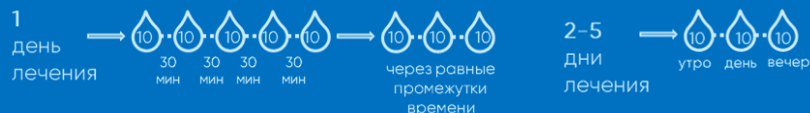
1+
мес



АНАФЕРОН® ДЕТСКИЙ. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРЫХ РЕСПИРАТОРНЫХ ИНФЕКЦИЙ*

СХЕМА ПРИЕМА:

1+
мес

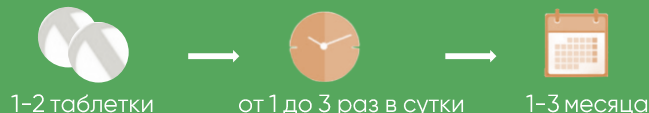


до 3 лет включительно
* верхних дыхательных путей

ТЕНОТЕН® ДЕТСКИЙ. ПРИ ТРЕВОГЕ И РАССТРОЙСТВЕ РАЗВИТИЯ УЧЕБНЫХ НАВЫКОВ

СХЕМА ПРИЕМА:

3+



При необходимости курс лечения можно продлить до 6 месяцев или повторить через 1-2 мес.

ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ СПЕЦИАЛИСТОВ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕНГАЛИН®. ТАБЛЕТКИ ДЛЯ РАССАСЫВАНИЯ.

Регистрационный номер ЛП-№(000032)-(РГ-РУ). **Торговое название** Ренгалин®. **Лекарственная форма** Таблетки для рассасывания. **Состав (на 1 таблетку).** Действующие вещества: антитела к брадикинину/аффиноочищенные – 10 000 ЕМД*, антитела к гистамину/аффиноочищенные – 10 000 ЕМД*, антитела к морфину/аффиноочищенные – 10 000 ЕМД*. **Вспомогательные вещества:** изомальт, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат, лимонная кислота безводная, цикламат натрия, сахарин натрия. *ЕМД – единицы модифицирующего действия. **Показания к применению** Ренгалин® показан к применению у взрослых и детей от 3-х лет. Продуктивный и непродуктивный кашель при гриппе и ОРВИ, остром фарингите, ларинготрахеите, остром обструктивном бронхите, хроническом бронхите, хронической обструктивной болезни легких и других инфекционно-воспалительных и аллергических заболеваниях верхних и нижних дыхательных путей. **Противопоказания.** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Ренгалин® не рекомендуется для применения у детей в возрасте до 3-х лет в связи с недостаточностью данных по эффективности и безопасности. **Применение при беременности и в период грудного вскармливания.** Безопасность применения препарата Ренгалин® у беременных и в период грудного вскармливания не изучалась. При необходимости приема препарата следует учитывать соотношение «польза-риск». **Способ применения и дозы.** Риска не предназначена для деления таблетки на части. Внутрь На один прием – 1 таблетку (держать во рту до полного растворения). Применять по 1-2 таблетки 3 раза в сутки вне приема пищи. В зависимости от тяжести состояния в первые три дня частота приема может быть увеличена до 4-6 раз в сутки. Длительность терапии зависит от тяжести заболевания и определяется лечащим врачом. **Побочное действие.** Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

РЕНГАЛИН®. РАСТВОР ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ.

Регистрационный номер ЛП-№(000017)-(РГ-РУ). **Торговое название** Ренгалин®. **Лекарственная форма** Раствор для приема внутрь. **Состав (на 1 мл раствора для приема внутрь).** Действующие вещества: антителка брадикинину/аффиноочищенные – 2 000 ЕМД*, антитела к гистамину/аффиноочищенные – 2 000 ЕМД*, антителка морфину/аффиноочищенные – 2 000 ЕМД*. **Вспомогательные вещества:** глицероллоза, мальтолитол, глицерол сорбит калия, лимонная кислота безводная, вода очищенная. *ЕМД – единицы модифицирующего действия. **Показания к применению** Ренгалин® показан к применению у взрослых и детей от 3-х лет. Продуктивный и непродуктивный кашель при гриппе и ОРВИ, остром фарингите, ларинготрахеите, остром обструктивном бронхите, хроническом бронхите, хронической обструктивной болезни легких и других инфекционно-воспалительных и аллергических заболеваниях верхних и нижних дыхательных путей. **Противопоказания** Детский возраст до 3-х лет. Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. **Наследственная непереносимость** фруктозы (вследствие наличия в составе мальтолита). **С осторожностью** Сахарный диабет. **Применение при беременности и в период грудного вскармливания.** Безопасность применения препарата Ренгалин® у беременных и в период грудного вскармливания не изучалась. При беременности и в период грудного вскармливания препарат принимают только в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Соотношение польза/риск определяется лечащим врачом. **Способ применения и дозы.** Внутрь. На один прием – 1–2 чайных ложки (5–10 мл) – вне приема пищи. Желательно держать раствор во рту перед проглатыванием для максимального эффекта препарата. Применять по 1–2 чайных ложки 3 раза в сутки. В зависимости от тяжести состояния в первые три дня частота приема может быть увеличена до 4-6 раз в сутки. Длительность терапии зависит от тяжести заболевания и определяется лечащим врачом. **Побочное действие.** Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата. Если указанные побочные эффекты усугубляются или Вы заметили любые другие необычные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

ЭРГОФЕРОН®

Регистрационный номер ЛП-№(000031)-(РГ-РУ). **Лекарственная форма** Таблетки для рассасывания. **Состав (на 1 таблетку).** Действующие вещества: антителка гамма интерферону человека аффиноочищенные – 10 000 ЕМД*, антитела к гистамину аффиноочищенные – 10 000 ЕМД*, антителка Сд4 аффиноочищенные – 10 000 ЕМД*. **Вспомогательные вещества:** изомальт, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат. *ЕМД – единицы модифицирующего действия. **Фармакотерапевтическая группа.** Противовирусное и иммуностимулирующее средство. **Код АТХ: L03AX. Показания к применению.** Лечение гриппа и острых респираторных вирусных инфекций (ОРВИ) у взрослых и детей в возрасте от 6 месяцев. Лечение острых кишечных инфекций вирусной этиологии (ОКВИ) у взрослых и детей в возрасте от 6 месяцев. Неспецифическая профилактика COVID-19 в период проведения вакцинации между введением первого и второго компонентов вакцины против новой коронавирусной инфекции у взрослых. **Противопоказания.** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Дефицит лактазы, наследственная непереносимость галактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. Детский возраст до 6 месяцев – для лечения гриппа, ОРВИ и ОКВИ. Детский возраст до 18 лет – для неспецифической профилактики COVID-19 в период проведения вакцинации между введением первого и второго компонентов вакцины против новой коронавирусной инфекции. **Применение при беременности и в период грудного вскармливания.** Безопасность применения препарата Эргоферон® у беременных не изучалась. При беременности и в период лактации препарат принимают только в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Соотношение «польза-риск» определяется лечащим врачом. **Способ применения и дозы.** Риска не предназначена для деления таблетки на части. Внутрь, не во время приема пищи. Таблетку следует держать во рту, не проглатывая, до полного растворения. При назначении препарата детям младшего возраста (от 6 месяцев до 3 лет) рекомендуется растереть таблетку в небольшом количестве (1 столовая ложка) кипяченой воды комнатной температуры. Лечение гриппа, ОРВИ и ОКВИ. Взрослым и детям с 6 месяцев. В 1-й день лечения принимают 8 таблеток по следующей схеме: по 1 таблетке каждые 30 минут в первые 2 часа (всего 5 таблеток за 2 часа), затем в течение этого же дня принимают еще по 1 таблетке 3 раза через равные промежутки времени. На 2-ой день и далее принимают по 1 таблетке 3 раза в день до полного выздоровления. При необходимости препарат можно сочетать с другими противовирусными и симптоматическими средствами. Неспецифическая профилактика COVID-19 в период проведения вакцинации между введением первого и второго компонентов вакцины против новой коронавирусной инфекции у взрослых. Взрослым. По 1 таблетке на прием 2 раза в день. Продолжительность приема до 3 недель. **Побочное действие.** Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата. Если у Вас отмечаются нежелательные реакции, указанные в инструкции или они усугубляются, или Вы заметили любые другие нежелательные реакции, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу. **Особые указания.** В состав препарата входит лактоза моногидрат, в связи с чем его не рекомендуется назначать пациентам с врожденной галактозной, синдромом мальабсорбции глюкозы либо при врожденной лактазной недостаточности. **Условия отпуска.** Без рецепта.

АНАФЕРОН® ДЕТСКИЙ. ТАБЛЕТКИ ДЛЯ РАССАСЫВАНИЯ.

Лекарственная форма: таблетки для рассасывания. **Состав.** Действующее вещество: антителка к гамма интерферону человека аффиноочищенные – 5 000 ЕМД*. **Вспомогательные вещества:** лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат. *ЕМД – единицы модифицирующего действия. **Фармакотерапевтическая группа:** иммуностимуляторы; другие иммуномодуляторы. **Код АТХ: L03AX. Показания к применению.** Профилактика и лечение гриппа и острых респираторных вирусных инфекций (ОРВИ) у детей в возрасте от 1 месяца до 18 лет. Лечение инфекций, вызванных герпесвирусами (инфекционный мононуклеоз, ветряная оспа), в составе комплексной терапии у детей в возрасте от 1 года до 18 лет. Лечение острой кишечной инфекции, вызванной ротавирусом и калицивирусами в составе комплексной терапии у детей в возрасте от 6 месяцев до 18 лет. **Противопоказания.** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Детский возраст до 1 месяца – для профилактики и лечения гриппа и других ОРВИ. Детский возраст до 1 года – для лечения инфекций, вызванных герпесвирусами у детей (ветряная оспа, инфекционный мононуклеоз). Детский возраст до 6 месяцев – для лечения острой кишечной инфекции, вызванной ротавирусом и калицивирусами. Дефицит лактазы, наследственная непереносимость галактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. **Беременность и период лактации.** Безопасность применения препарата Анаферон® детскому у беременных и в период лактации не изучалась. При необходимости приема препарата следует учитывать соотношение польза/риск. **Способ применения и дозы.** Риска не предназначена для деления таблетки на части. Внутрь, не во время приема пищи. Таблетку держать во рту до полного растворения. При назначении препарата детям младшего возраста (от 1 месяца до 3 лет) рекомендуется растереть таблетку в небольшом количестве (1 столовая ложка) кипяченой воды комнатной температуры. **ОРВИ/грипп/Детям от 1 месяца и старше.** В 1-й день лечения принимают 8 таблеток по следующей схеме: по 1 таблетке каждые 30 минут в первые 2 часа (всего 5 таблеток за 2 часа), затем в течение этого же дня принимают еще по 1 таблетке 3 раза через равные промежутки времени. На 2-ой день и далее принимают по 1 таблетке 3 раза в день до полного выздоровления. При отсутствии улучшения на третий день лечения препаратом острых респираторных вирусных инфекций и гриппа следует обратиться к врачу. С профилактической целью препарат принимают ежедневно по 1 таблетке 1 раз в день в течение 1–3 месяцев. **Острые кишечные инфекции, вызванные ротавирусом и калицивирусами в составе комплексной терапии.** Детям от 6 месяцев и старше. В 1-й день лечения принимают 8 таблеток по следующей схеме: по 1 таблетке каждые 30 минут в первые 2 часа (всего 5 таблеток за 2 часа), затем в течение этого же дня принимают еще по 1 таблетке 3 раза через равные промежутки времени. На 2-ой день и далее принимают по 1 таблетке 3 раза в день до полного выздоровления. **Лечение инфекций, вызванных герпесвирусами (инфекционный мононуклеоз, ветряная оспа) в составе комплексной терапии.** Детям от 1 года и старше. В 1-й день лечения принимают 8 таблеток по следующей схеме: по 1 таблетке каждые 30 минут в первые 2 часа (всего 5 таблеток за 2 часа), затем в течение этого же дня принимают еще по 1 таблетке 3 раза через равные промежутки времени. На 2-ой день и далее принимают по 1 таблетке 3 раза в день. Продолжительность лечения ветряной оспы составляет 7 дней. Продолжительность лечения инфекционного мононуклеоза составляет 14 дней. **Побочное действие.** Возможны аллергические реакции и проявления повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата. Если у Вас отмечаются нежелательные реакции, указанные в инструкции или они усугубляются, или Вы заметили любые другие нежелательные реакции, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу. **Особые указания.** В состав препарата входит лактоза моногидрат, в связи с чем его не рекомендуется назначать пациентам с врожденной галактозной, синдромом мальабсорбции глюкозы либо при врожденной лактазной недостаточности. **Условия отпуска.** Без рецепта.

АНАФЕРОН® ДЕТСКИЙ. КАПЛИ ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ.

РУ: ЛП-№(000019)-(РГ-РУ). **Лекарственная форма:** капли для приема внутрь. **Состав. 1 мл капель для приема внутрь содержит:** Действующие вещества: антителка к гамма интерферону человека аффиноочищенные – 10 000 ЕМД*. **Вспомогательные вещества:** мальтолитол, глицерол сорбит калия, лимонная кислота безводная, вода очищенная. *ЕМД – единицы модифицирующего действия. **Фармакотерапевтическая группа:** иммуностимуляторы; другие иммуномодуляторы. **Код АТХ: L03AX. Показания к применению.** Лечение острых респираторных инфекций верхних дыхательных путей у детей в возрасте от 1 месяца до 3-х лет включительно. **Противопоказания.** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Детский возраст до 1 мес. **Наследственная непереносимость** фруктозы (вследствие наличия в составе мальтолита). **Применение при беременности и в период грудного вскармливания.** Безопасность применения препарата Анаферон® детскому у беременных и в период лактации не изучалась. **Способ применения и дозы.** По 10 капель на прием (капли дозируют в ложку). В первые сутки лечения первые 2 часа по 10 капель каждые 30 минут, затем, в оставшееся время, еще 3 раза через равные промежутки. Со 2-х по 5-е сутки: по 10 капель / 3 раза в день. Препарат принимают вне приема пищи. В первые сутки лечения первые пять приемов препарата следует проводить в промежутке между кормлениями либо за 15 минут до кормления ребенка или приема пищи. **Побочное действие.** Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата. **Особые указания.** В состав препарата входит лактоза моногидрат, в связи с чем его не рекомендуется назначать пациентам с врожденной непереносимостью фруктозы. **Условия отпуска.** Без рецепта.

ТЕНОТЕН® ДЕТСКИЙ

Регистрационный номер: ЛП-№(000024)-(РГ-РУ). **Торговое название:** Тенотен® детский. **Лекарственная форма:** таблетки для рассасывания. **Состав (на 1 таблетку):** Действующее вещество: Антителка мозгоспецифическому белку S-100 аффино очищенные – 5 000 ЕМД*. **Вспомогательные вещества:** лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат. *ЕМД – единицы модифицирующего действия. **Коды АТХ:** N05BX. **Показания к применению:** показан к применению у детей в возрасте от 3 лет. Невротический расстройство (в том числе расстройство поведения), проявляющееся агрессивным, раздражительным, возбудимым, вегетативными расстройствами в составе комплексной терапии. Синдром дефицита внимания и гиперактивности Спестифическое расстройство развития учебных навыков (в том числе специфическое расстройство чтения, спеллингования, арифметических навыков, смешанное расстройство учебных навыков). **Противопоказания:** повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 3 лет. Дефицит лактазы, наследственная непереносимость галактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. **Способ применения и дозы.** Риска не предназначена для деления таблетки на части. Внутрь. На один прием – 1–2 таблетки (держать во рту до полного растворения – не во время приема пищи). При необходимости таблетки можно растереть в небольшом количестве кипяченой воды комнатной температуры. **Невротический и невротический расстройства специфическое расстройство учебных навыков.** Принимать по 1 таблетке от 1 до 3 раз в сутки, курс лечения – 1–3 месяца. При необходимости курс лечения можно продлить до 6 месяцев или повторить через 2–6 месяца. **Синдром дефицита внимания и гиперактивности.** Принимать по 2 таблетки 2 раза в сутки, курс лечения – 3 месяца. При отсутствии стойкого улучшения состояния в течение 3–4 недель после начала лечения, необходимо обратиться к врачу. **Побочное действие.** Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата. **Беременность и период лактации:** безопасность применения препарата Тенотен® детский у беременных и в период лактации не изучалась. При необходимости приема следует учитывать соотношение «польза-риск».

ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ПОЛНЫМИ ИНСТРУКЦИЯМИ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТОВ