



ЛП-Н (000031) - (РГ-РУ)

**ПРОТИВОВИРУСНЫЙ
ПРЕПАРАТ,
ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЙ
КОМПЛЕКСНУЮ ТЕРАПИЮ
ОРВИ У ВСЕЙ СЕМЬИ**



ЛП-007481

**ЕДИНЫЙ
ПРОТИВОВИРУСНЫЙ
И АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЙ
МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ**

Борьба с вирусами, снятие воспаления, устранение симптомов ОРВИ и укрепление иммунитета



Лечение ОРВИ и снижение риска бактериальных осложнений, требующих применения антибиотиков



1-й день
лечения



Со второго дня
срок лечения – 5 дней



ЛП-Н (000017) - (РГ-РУ)
ЛП-Н (000032) - (РГ-РУ)

Ренгалин® Лечение кашля



по 1-2
таблетке
3 раза в день

или



по 1-2
чайной ложке
3 раза в день

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

ООО «НПО» МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»

Россия, 127473, Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9. Тел./факс: (495) 684-43-33, www.materiamedica.ru

Информация для специалистов здравоохранения



КРАТКИЕ ИНСТРУКЦИИ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТОВ

Полный текст см. в инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата.

ЭРГОФЕРОН®

Регистрационный номер: ЛП-Н (000031) – (PF-RU) **Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания. **Состав (на 1 таблетку)** Действующие вещества: антитела к гамма интерферону человека афинно очищенные – 10 000 ЕМД*, антитела к гистамину афинно очищенные – 10 000 ЕМД*, антитела к CD4 афинно очищенные – 10 000 ЕМД*. Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат. * ЕМД – единицы модифицирующего действия. **Фармакотерапевтическая группа.** Противовирусное и иммуностимулирующее средство. **Код АТХ:** L03AX. **Показания к применению.** Эргоферон® показан к применению у взрослых и детей в возрасте от 6 месяцев. Лечение гриппа и острых респираторных вирусных инфекций (ОРВИ). Лечение острых кишечных инфекций вирусной этиологии. **Противопоказания.** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Дефицит лактазы, наследственная непереносимость галактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. Детский возраст до 6 месяцев. **Применение при беременности и в период грудного вскармливания.** Безопасность применения препарата Эргоферон® у беременных не изучалась. При беременности и в период лактации препарат применяют 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. Внутри, 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 растворять таблетку в небольшом количестве (1 столовая ложка) кипяченой воды комнатной температуры. 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. **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 лактозы моногидрат, в связи с чем его не рекомендуется назначать пациентам с врожденной галактоземией, синдромом мальабсорбции глюкозы либо при врожденной лактазной недостаточности. **Условия отпуска.** Без рецепта.

РЕНГАЛИН® (таблетки для рассасывания)

Регистрационный номер: ЛП-№(000032)-(PF-RU) **Торговое название.** Ренгалин® **Лекарственная форма:** Таблетки для рассасывания. **Состав (на 1 таблетку)** Действующие вещества: антитела к брадикинину афинно очищенные – 10 000 ЕМД*, антитела к гистамину афинно очищенные – 10 000 ЕМД*, антитела к морфину афинно очищенные – 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 ларингите, 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. Внутри. 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)-(PF-RU) **Торговое название.** Ренгалин® **Лекарственная форма.** Раствор для приема внутрь. **Состав (на 1 мл) раствора для приема внутрь.** Действующие вещества: антитела к брадикинину афинно очищенные – 2 000 ЕМД*, антитела к гистамину афинно очищенные – 2 000 ЕМД*, антитела к морфину афинно очищенные – 2 000 ЕМД*. Вспомогательные вещества: гипромеллоза, мальтолит, глицерол, сорбат 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 ларингите, 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 мальтолитов). **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 применяют 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.** Внутри. 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 побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

РАФАМИН®

РУ: ЛП-007481-111021 **Торговое наименование:** Рафамин® **Лекарственная форма.** Таблетки для рассасывания. **Состав.** Действующие вещества: антитела к гамма интерферону человека афинно очищенные – 10000 ЕМД*, антитела к CD4 афинно очищенные – 10000 ЕМД*, антитела к β2-микроглобулину МНС класса II афинно очищенные – 10000 ЕМД*, антитела к β1-домену МНС класса II афинно очищенные – 10000 ЕМД*. * ЕМД – Единицы Модифицирующего Действия. Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат. **Фармакотерапевтическая группа.** Противовирусное средство. **Код АТХ.** J05AX. **Показания к применению.** Лечение острых респираторных вирусных инфекций у взрослых пациентов. **Противопоказания.** Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Возраст до 18 лет. Непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. Беременность и период грудного вскармливания. **Применение при беременности и в период грудного вскармливания.** Применение препарата во время беременности и в период грудного вскармливания противопоказано (в связи с отсутствием клинических данных по эффективности и безопасности). **Способ применения и дозы.** Риска не предназначена для деления таблетки на части. Принимать внутрь – не во время приема пищи. Таблетку держать во рту до полного растворения. 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. Длительность лечения составляет 5 дней. При отсутствии положительного эффекта от проводимой в течение 5 дней терапии препаратом или ухудшении состояния следует обратиться к врачу. **Побочное действие.** Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата. Если у Вас отмечаются нежелательные явления, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие нежелательные реакции, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу. **Передозировка.** При передозировке возможны диспепсические явления, обусловленные входящими в состав препарата вспомогательными веществами. Лечение: симптоматическое. **Взаимодействие с другими лекарственными средствами.** Случаев несовместимости с другими лекарственными средствами не выявлено. При необходимости препарат можно сочетать с другими противовирусными, симптоматическими и антибактериальными средствами. **Особые указания.** В состав препарата входит лактозы моногидрат, в связи с чем его не рекомендуется назначать пациентам с редкой врожденной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы или глюкозо-галактозной мальабсорбцией. **Форма выпуска.** Таблетки для рассасывания. По 20 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По 1 контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. **Условия хранения.** При температуре не выше 25°С. Хранить в недоступном для детей месте. В течение периода применения препарата хранить контурную ячейковую упаковку в картонной пачке, предусмотренной производителем. **Срок годности.** 3 года. Не применять по истечению срока годности. **Условия отпуска.** Отпускают без рецепта.

ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ПОЛНЫМИ ИНСТРУКЦИЯМИ ПО ПРЕПАРАТАМ