

УТВЕРЖДЕНА

Приказом Председателя
РГУ «Комитет медицинского и
фармацевтического контроля
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан»

от «__» _____ 2021 г.

№ _____

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (Листок-вкладыш)

Торговое наименование

Дормикинд

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма, дозировка

Таблетки

Фармакотерапевтическая группа

Прочие препараты. Другие терапевтические препараты все. Другие лекарственные препараты.

Код АТХ V03AX

Показания к применению

Гомеопатический препарат применяется при:

- состоянию беспокойства и бессоннице у детей грудного и дошкольного возраста

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- гиперчувствительность к одному из активных веществ или к любому из вспомогательных веществ

- редкие наследственные нарушения переносимости галактозы

- лактазная недостаточность лопарей (саамов) или глюкозо-галактозная мальабсорбция

Необходимые меры предосторожности при применении

В препарате содержится лактоза, поэтому его не следует назначать больным, перечисленным в разделе противопоказания.

При отсутствии улучшения, неясности состояния или появлении новых симптомов обратитесь к врачу, так как в таком случае может идти речь о заболевании, требующем врачебной помощи.

Имеющееся состояние может временно ухудшиться во время приема гомеопатических лекарственных средств (первоначальное гомеопатическое обострение). В таких случаях пациенты должны прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Не выявлено никаких взаимодействий с другими лекарственными препаратами. Применение данного гомеопатического лекарственного препарата не исключает применение других лекарственных средств.

Специальные предупреждения

Гомеопатическая терапия значительно отличается от традиционной медицины в том, что касается определения заболевания и применения лекарственных препаратов. Гомеопатические средства стимулируют собственные защитные механизмы организма и тем самым активизируют способность к самовыздоровлению. Ответная реакция организма на гомеопатическое средство чисто индивидуальна. В связи с этим, не могут быть определены фармакологические характеристики для конкретных доз, фармакодинамические или фармакокинетические характеристики.

Имеющееся состояние может временно ухудшиться во время приема гомеопатических лекарственных средств (первоначальное гомеопатическое обострение). В таких случаях пациенты должны прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Не влияет

Рекомендации по применению

Режим дозирования

При отсутствии иных указаний Дормикинд применяют следующим образом:

Дети до 6 лет: по 1 таблетке до 4 раз в день.

При лечении грудных детей таблетки можно растворять приблизительно в 20 мл (2-е столовые ложки) кипяченой и охлажденной воды.

Метод и путь введения

Пероральный.

Частота применения с указанием времени приема

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

Длительность лечения

Средняя продолжительность лечения - 2-4 недели.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

В случае передозировки лечение симптоматическое.

Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата

Если Вы заподозрите, что у Вашего ребенка появляются признаки побочного эффекта после приема препарата Дормикинд, информируйте об этом вашего врача или фармацевта.

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае

- аллергические реакции к одному из компонентов препарата.

При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан <http://www.ndda.kz>

Дополнительные сведения

Состав лекарственного препарата

Одна таблетка содержит

<i>активные вещества:</i>	Cypripedium pubescens trit. D4	15.00 мг
	Magnesium carbonicum trit. D10	20.00 мг
	Zincum valerianicum trit. D12	15.00 мг,

вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, тальк, лактозы моногидрат, магния стеарат.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Таблетки плоскоцилиндрической формы, белого или почти белого цвета, с фаской.

Форма выпуска и упаковка

По 150 таблеток во флаконе коричневого стекла с алюминиевым уплотнительным диском и пластиковой завинчивающейся крышкой. По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках вкладывают в пачку из картона.

Срок хранения

5 лет

Период применения после первого вскрытия контейнера 12 месяцев.

Не применять по истечении срока годности!

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.
Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Сведения о производителе

Дойче Хомеопати -Унион ДХУ- Арцнаймиттель ГмбХ & Ко. КГ,
Оттоштрассе 24, 76227 Карлсруэ, Германия
Тел. +49 (0) 721 4093 01
Факс +49 (0) 721 4093 8299
E-mail: info@dhu.de

Держатель регистрационного удостоверения

Альпен Фарма ГмбХ,
Штайненфельд 3
77736 Цель ам Хармерсбах
Германия
Тел.: +49 (0) 7243 200 49 20
E-mail: info.germany@alpenpharma.com

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

ТОО «Альпен Фарма»
Алматинская обл., Карасайский район, Елтайский сельский округ,
с.Кокузек, строение 1044
Тел./факс + 7 727 232-34-73,
+ 7 727 232-34-74
Моб.тел. +7 701 035 70 69 ответственного за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства.
E-mail: info.kazakhstan@alpenpharma.com