

**ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА****1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**

Дентокинд А

**2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ****2.1. Общее описание.**

Белые или почти белые плоскоцилиндрические таблетки с фаской.

**2.2. Качественный и количественный состав.**

В 1 таблетке (100 мг) содержится:

*активные вещества:* Belladonna (Белладонна) D6 15 мг, Chamomilla (Ромашка аптечная) D6 15 мг, Ferrum phosphoricum (Фосфат железа) D6 15 мг, Hepar sulfuris (Гепар серы) D12 15 мг, Pulsatilla (Пульсатилла) D6 15 мг;

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

**3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА**

Таблетки.

**4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ****4.1. Показания к применению.**

Гомеопатический лекарственный препарат без утвержденных терапевтических (медицинских) показаний к применению. Применяется при болезненных явлениях при прорезывании зубов у детей.

Применение по указанным назначениям основывается только на опыте применения.

В случае выраженных симптомов необходимо назначение соответствующей клинически обоснованной терапии.

**4.2. Режим дозирования и способ применения.**Дети от 1 года до 6 лет:

При выраженных симптомах: по 2 таблетки через каждый час, но не более 6 раз в сутки. При уменьшении выраженности симптомов следует уменьшить частоту приема: по 2 таблетки 3 раза в сутки, далее уменьшить частоту приема.

Дети от 4 месяцев до 1 года:

Перед применением у детей до 1 года необходима консультация врача.

При выраженных симптомах: по 1 таблетке через каждый час, но не более 6 раз в сутки. При уменьшении выраженности симптомов следует уменьшить частоту приема: по 1 таблетке 3 раза в сутки, далее уменьшить частоту приема.

Дети в возрасте до 4 месяцев: применение у детей в возрасте до 4 месяцев не рекомендуется.

Перед применением таблетки растворять в небольшом количестве кипяченой воды комнатной температуры (около 10 мл), принимать за полчаса до или через полчаса после еды.

Продолжительность применения лекарственного препарата определяется врачом.

Если во время применения лекарственного препарата симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.



#### **4.3. Противопоказания.**

Гиперчувствительность к какому-либо из активных или вспомогательных веществ.

#### **4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении.**

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

Дентокинд А таблетки содержат моногидрат лактозы. В связи с содержанием лактозы лекарственный препарат не следует принимать пациентам с врожденной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы или мальабсорбцией глюкозы-галактозы.

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

В случае продолжительного приема гомеопатического препарата необходимо наблюдение врача, специализирующегося на гомеопатическом методе лечения, поскольку возможно возникновение нежелательных симптомов.

Если во время приема лекарственного препарата симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

#### *Применение у детей*

Перед применением у детей до 1 года необходима консультация врача.

Применение у детей в возрасте до 4 месяцев не рекомендуется.

#### **4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия.**

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами не наблюдались. Применение данного гомеопатического препарата не исключает применения других лекарственных препаратов.

#### **4.6. Фертильность, беременность и лактация.**

Дентокинд А таблетки не предназначены для применения взрослыми.

Данные о влиянии на фертильность отсутствуют.

#### **4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.**

Дентокинд А таблетки не оказывают или оказывают незначительное влияние на способность вождения автомобиля и работу с механизмами.

#### **4.8. Нежелательные реакции.**

Возможно развитие аллергических реакций.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение данного 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 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.

#### **4.9. Передозировка.**

О случаях передозировки до настоящего времени не сообщалось.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

**Фармакотерапевтическая группа:** Гомеопатический лекарственный препарат.  
Код АТС: V03AX. Прочие лекарственные препараты.

Гомеопатический лекарственный препарат, действие которого обусловлено компонентами, входящими в его состав.

Гомеопатический метод лечения существенно отличается от традиционной медицины. Определение дозоспецифических эффектов, фармакодинамических или фармакокинетических параметров гомеопатических препаратов невозможно.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

#### **6.1. Перечень вспомогательных веществ.**

Микрокристаллическая целлюлоза, лактозы моногидрат, тальк, магния стеарат.

#### **6.2. Несовместимость.**

Не применимо.

#### **6.3. Срок годности.**

Срок годности данного гомеопатического препарата составляет 5 лет при должном хранении в закрытой упаковке.

#### **6.4. Особые меры предосторожности при хранении.**

Хранение данного лекарственного препарата не требует особых условий.

#### **6.5. Характер и содержание упаковки.**

Первичная упаковка: по 150 таблеток во флаконе из коричневого стекла с пластиковой навинчивающейся крышкой.

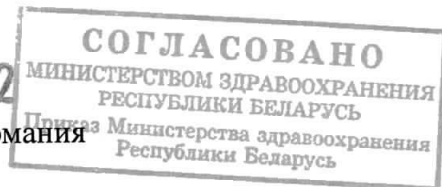
Вторичная упаковка: по 1 флакону с листком-вкладышем в картонной коробке.

#### **6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата или работы с ним.**

Нет особых требований к утилизации.

### **7. 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

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

#### **7.1 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

#### **8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

Не применимо

#### **9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ)**

Дата первичной регистрации:

#### **10. ОТПУСК ИЗ АПТЕК**

Отпускается без рецепта врача.

#### **11. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА**