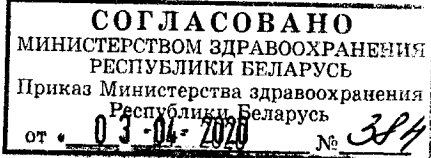


1721 385

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ 7730 - 2020
по медицинскому применению препарата

АНАФЕРОН

Торговое название
Анаферон



Лекарственная форма
Таблетки для рассасывания гомеопатические.

Состав (на 1 таблетку)

Активное вещество: Антитела к гамма интерферону человека аффинно очищенные – 0,003 г*.

Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат 0,267 г, целлюлоза микрокристаллическая 0,030 г, магния стеарат 0,003 г.

* наносятся на лактозы моногидрат в виде водно-спиртовой смеси с содержанием не более 10^{-15} нг/г активной формы действующего вещества.

Описание

Таблетки плоскоцилиндрической формы, с риской и фаской, от белого до почти белого цвета. На плоской стороне с риской нанесена надпись MATERIA MEDICA, на другой плоской стороне нанесена надпись ANAFERON.

Фармакотерапевтическая группа

Гомеопатическое лекарственное средство.
Иммуномодуляторы. Противовирусные средства.

Коды ATX
L03, J05AX.

Фармакологическое действие

Гомеопатическое лекарственное средство не вызывает фармакологических эффектов, а действует особым гомеопатическим образом. Его эффекты не зависят от концентрации специфических компонентов или ингредиентов.

Область применения

Гомеопатическое лекарственное средство. Традиционно применяется в комплексной терапии и профилактике острых респираторных вирусных инфекций.

Противопоказания

Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата.
Детский возраст до 18 лет.

7730 - 2020

Беременность и период лактации

Безопасность применения Анаферона у беременных не изучалась. Экспериментально доказано на беременных самках животных отсутствие эмбрио- и фетотоксического действия, а также негативного влияния на потомство. Применение препарата Анаферон возможно только под врачебным контролем при крайней необходимости, после оценки соотношения пользы для матери и потенциального риска для плода или ребенка.

Способ применения и дозы

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 до полного выздоровления.

При отсутствии улучшения на третий день лечения препаратом острых респираторных вирусных инфекций и гриппа следует обратиться к врачу.

В эпидемический сезон с профилактической целью препарат принимают ежедневно 1 раз в день в течение 1-3 месяцев.

При необходимости препарат можно сочетать с другими противовирусными и симптоматическими средствами.

Побочное действие

Возможны проявления повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе, не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

Передозировка

При передозировке возможны диспепсические явления, обусловленные входящими в состав препарата вспомогательными веществами.

Влияние на способность управлять автомобилем и работу с техникой

Исследования по оценке влияния приема лекарственного средства на способность управлять автомобилем и работать с механизмами не проводились.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаев несовместимости с другими лекарственными средствами до настоящего времени не выявлено.

При необходимости препарат можно сочетать с другими противовирусными, антибактериальными и симптоматическими средствами.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Принят Министерством здравоохранения
Республики Беларусь

7730 - 2020

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.

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

Форма выпуска

Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 20 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По 1, 2 или 5 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению (и/или листком-вкладышем) помещают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте

Срок годности

3 года

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

**Наименование, адрес производителя лекарственного препарата
ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»**

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;
Россия, 127473, г. Москва, 3-й С

Россия, 127473, г. Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9.
Тел./факс: +7 (495) 684-42-32

Тел./факс: +7 (495) 684-43-33.

Адрес места производства лекарственного препарата

Россия, 454139, г. Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54.

**Адрес организации, принимающей на территории Республики Беларусь
претензии от потребителей**

Представительство ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ» в
Республике Беларусь:

220035, г. Минск, ул. Тимирязева, д. 65 Б, помещение 74 А

Тел./факс: +375 (17) 323-58-68.

E-mail: bel@dep.materiamedica.ru

Директор Департамента регистрации

Директор департамента регистрации
ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕЛИКА ХОДЛИН»

Научно-производственная фирма
МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ
№ 1
МОСКОВСКАЯ ОБЛАСТЬ
1952 г.

Ганкина