

## Кратка характеристика на продукта

1. **ТЪРГОВСКО ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**  
Tonsipret® - Тонзипрет

2. **КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

1 таблетка съдържа :  
50.0 mg Phytolacca americana Ø  
75.0 mg Guaiacum Trit. D3  
75.0 mg Capsicum annuum Trit. D3

3. **ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Таблетки

4. **КЛИНИЧНИ ДАННИ**

4.1 **Показания**

Според хомеопатичните принципи на лечение.  
Симптоматично лечение на възпаления на гърлото и сливиците

4.2 **Дозировка и начин на употреба**

Ако не е предписано друго при остри състояния се приема по една таблетка на всеки половин до един час, не повече от 12 пъти дневно. При хронични състояния се приема по 1 таблетка 1-3 пъти дневно. Таблетката трябва да се смуче или да се остави бавно да се разтопи в устата.

Деца между 6 и 12 години не трябва да приемат повече от две трети от дозата за възрастни. За лечение на остри симптоми не повече от една таблетка 8 пъти дневно. За лечение на хронични състояния съответно една таблетка два пъти дневно.

Малки деца на възраст от 1 до 6 години не трябва да приемат повече от половината доза за възрастни. При остри симптоми не повече от 1 таблетка 6 пъти дневно. За лечение на хронични състояния 1 таблетка един-два пъти дневно.

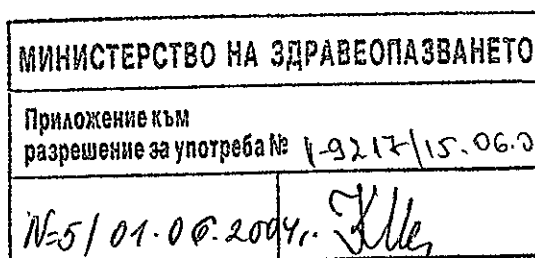
Да не се използва при деца под 1 година, поради липсата на достатъчен опит в приложението на лекарствения продукт при такива деца.

4.3 **Противопоказания**

Свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

4.4 **Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба**

Поради съдържанието на лактоза, този продукт не е подходящ за пациенти



страдащи от вродена галактозна непоносимост, генетично обусловена лактазна недостатъчност или глюкозо-галактозна малабсорбция.

Ако симптомите продължават или състоянието се влоши е необходима преоценка на лечението.

#### **4.5 Лекарствени и други взаимодействия**

Взаимодействия с други лекарства не са известни до момента.

#### **4.6 Бременност и кърмене**

Поради липсата на достатъчен опит в приложението на лекарствения продукт по време на бременност и кърмене, в тези периоди той трябва да бъде използван само след консултация с лекар.

#### **4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Няма влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

В много редки случаи може да възникнат стомашни оплаквания и повръщане. В изключително редки случаи е докладвано за алергични кожни реакции.

При приемането на хомеопатични лекарства наличните симптоми могат да се влошат (начално влошаване). В тези случаи да се преустанови лечението и да се потърси консултация с лекар.

#### **4.9 Предозиране**

До момента не са известни случаи на предозиране и интоксикации.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1. Фармакодинамични свойства**

Хомеопатичен лекарствен продукт.

#### **5.2 Фармакокинетични свойства**

Поради естеството на хомеопатичните лекарства, фармакокинетични изследвания не са необходими.

#### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Няма данни.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

#### **6.1 Списък на помощните вещества**

Magnesium stearate, Lactose 1 H<sub>2</sub>O, Potato starch.

#### **6.2 Физико-химични несъвместимости**

Няма известни.

#### **6.3 Срок на годност**

Ако се съхранява правилно, Tonsipret® таблетки има срок на годност



Код на партидата: (пример)

99<sup>1</sup> 03<sup>2</sup> .....<sup>3</sup>

Обяснение:

<sup>1</sup> = година на производство

<sup>2</sup> = месец на производство

<sup>3</sup> = следващи номера: номера на вътрешния код

**6.4 Специални условия за съхранение:**

Да се съхранява на места, недостъпни за деца!

Да се съхранява при температура не по-висока 25 °С.

**6.5 Данни за опаковката**

Tonsipret® таблетки са опаковани в блистери от 25 таблетки, в картонена кутия.  
от 50, 100 и 200 таблетки.

Следните материали са използвани за блистерите: долна страна: алуминиево  
фолио, горна страна: PVC/PE/PVDC-фолио.

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

BIONORICA AG

Kerschensteinerstrasse 11-15

D-92318 Neumarkt / Germany

**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

**9. ДАТА НА ПЪРВОТО РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА (ПОДНОВЯВАНЕ  
НА РАЗРЕШЕНИЕТО)**

**10. ДАТА НА (ЧАСТИЧНА) АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА**

Април 2004.

