

# Листок-вкладыш. Информация для пациентов.

## Ренгалин, таблетки для рассасывания гомеопатические

Антитела к брадикинину аффинно очищенные

Антитела к гистамину аффинно очищенные

Антитела к морфину аффинно очищенные

НД РБ

9241 - 2022

- Внимательно прочтите весь листок-вкладыш, поскольку он содержит важную для Вас информацию.
- Данный гомеопатический лекарственный препарат отпускается без рецепта врача. Для достижения наилучших результатов данный гомеопатический лекарственный препарат следует применять в соответствии с указаниями, описанными в этом листке-вкладыше, рекомендациями врача или фармацевта.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения, обратитесь к врачу или фармацевту.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или фармацевту. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние через 3 дня не улучшается или оно ухудшается, следует обратиться к врачу.

## СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Ренгалин и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Ренгалин.
3. Применение препарата Ренгалин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Ренгалин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.



## 1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ РЕНГАЛИН И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

### Область применения

Гомеопатическое лекарственное средство без утвержденных терапевтических (медицинских) показаний к применению.

Препарат Ренгалин, таблетки для рассасывания гомеопатические, предназначен для взрослых и детей (с 3 лет и старше) и применяется при кашле, сопровождающем острые инфекционно-воспалительные заболевания дыхательных путей.

## 2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА РЕНГАЛИН

Не следует применять препарат Ренгалин:

- если у Вас или Вашего ребенка аллергия на действующее вещество или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если возраст Вашего ребенка меньше 3 лет.

**Особые указания и меры предосторожности**

9241 - 2022

Перед применением препарата Ренгалин необходима консультация врача.

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

Препарат содержит изомальт. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

**Дети и подростки**

Препарат Ренгалин не рекомендуется для применения у детей в возрасте до 3-х лет в связи с недостаточностью данных по эффективности и безопасности.

**Другие препараты и препарат Ренгалин**

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты.

Случаев несовместимости препарата Ренгалин с другими лекарственными препаратами до настоящего времени не зарегистрировано.

**Препарат Ренгалин и прием пищи**

Препарат Ренгалин принимают не во время приема пищи.

**Беременность и грудное вскармливание**

Безопасность применения препарата Ренгалин у беременных и в период грудного вскармливания не изучалась. Лекарственное средство не рекомендовано для применения беременным и кормящим грудью женщинам.

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

**Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Ренгалин не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и другими потенциально опасными механизмами.

**3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА РЕНГАЛИН**

Всегда следует принимать препарат в полном соответствии с листком-вкладышем и с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Внутрь. 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.

Продолжительность лечения составляет 7 дней.

Если через 3 дня после начала лечения отмечается усиление кашля, следует обратиться к врачу.

**Применение у детей**

Не предназначен для детей младше 3 лет.

**Если Вы приняли больше препарата Ренгалин, чем следовало**

Если Вы приняли слишком много таблеток, немедленно сообщите об этом своему лечащему врачу.

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

#### **Если Вы забыли принять препарат Ренгалин**

Если Вы пропустили прием препарата Ренгалин, следует принять следующую дозу сразу, как только об этом стало известно, а следующую после этого приема очередную дозу следует принять в обычное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

#### **Если Вы прекратили прием препарата Ренгалин**

Вам необходимо посоветоваться с лечащим врачом, если Вы прекратили прием препарата до окончания намеченного срока лечения.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

### **4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Ренгалин может вызвать нежелательные реакции, такие как проявления повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата, однако они возникают очень редко.

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. 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 (РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»; <http://www.rceh.by>).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

### **5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА РЕНГАЛИН**

Храните препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Срок годности: 3 года.

Хранить в защищенном от света месте.

Не хранить при температуре выше 25 °C.

Не выбрасывайте неиспользованный остаток препарата в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

### **6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**

Препарат Ренгалин, таблетки для рассасывания гомеопатические, содержит

Состав (на 1 таблетку)

Активными веществами являются:

Антитела к брадикинину аффинно очищенные – 0,006 г\*,

Антитела к гистамину аффинно очищенные – 0,006 г\*,

СОГЛАСОВАНО  
Министерством здравоохранения  
Республики Беларусь  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Антитела к морфину аффинно очищенные – 0,006 г\*.

9241 - 2022

\* наносятся на изомальт в виде смеси трех активных водно-спиртовых разведений субстанции, разведенной соответственно в 100<sup>12</sup>, 100<sup>20</sup>, 100<sup>30</sup> раз.

Прочими вспомогательными веществами являются: изомальт 0,48125 г, целлюлоза микрокристаллическая 0,055 г, магния стеарат 0,0055 г, лимонная кислота безводная 0,005225 г, цикламат натрия 0,00275 г, сахарин натрия 0,000275 г.

#### **Внешний вид препарата Ренгалин и содержимое упаковки**

Таблетки плоскоцилиндрической формы, с фаской, с риской на одной плоской стороне, с цельными краями; от белого до почти белого цвета.

На плоской стороне с риской нанесена надпись MATERIA MEDICA, на другой плоской стороне нанесена надпись RENGALIN.

Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По 2 контурных ячейковых упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению (и/или листком-вкладышем) помещают в пачку из картона.

#### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;

Россия, 127473, г. Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9.

Тел./факс: +7 (495) 684-43-33.

Адрес электронной почты: [hotline@materiamedica.ru](mailto:hotline@materiamedica.ru)

Адрес места производства

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

Вы можете сообщить о нежелательных реакциях на «горячую линию» компании-производителя/держателя регистрационного удостоверения по телефону: +7 (495) 681-09-30, +7 (495) 681-93-00 или по электронной почте: [hotline@materiamedica.ru](mailto:hotline@materiamedica.ru).

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Тел./факс: +375 (17) 323-58-68.

E-mail: [bel@dep.materiamedica.ru](mailto:bel@dep.materiamedica.ru)

**Листок-вкладыш пересмотрен**

09.2022 г.

Заместитель директора

Департамента развития производства и регистрации

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»

И.Ю. Краснова



**СОГЛАСОВАНО**  
Министерством здравоохранения  
Республики Беларусь  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь