

Листок-вкладыш: информация для пациентов

**ДЕНТОКИНД А**  
таблетки

*Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш, прежде чем начать принимать данный лекарственный препарат, поскольку он содержит важную для Вас информацию.*

*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 не улучшается или оно ухудшается, следует обратиться к врачу.*

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат Дентокинд А и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Дентокинд А.
3. Прием препарата Дентокинд А.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Дентокинд А.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ДЕНТОКИНД А И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ****Фармакотерапевтическая группа**

Гомеопатический лекарственный препарат.

**Область применения**

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.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ДЕНТОКИНД А****Противопоказания**

Гиперчувствительность к какому-либо из активных или вспомогательных веществ.

**Особые указания и меры предосторожности**

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.

#### ***Другие препараты и препарат Дентокинд А***

Случаев взаимодействия с другими лекарственными препаратами не наблюдалось.

Пожалуйста, информируйте Вашего врача или фармацевта, если Ваш ребенок принимает или принимал в недавнем прошлом другие лекарственные препараты. Это касается также лекарственных препаратов, которые можно приобрести без рецепта.

#### ***Дети и подростки***

Перед применением у детей до 1 года необходима консультация врача.

Применение у детей в возрасте до 4 месяцев не рекомендуется.

#### ***Беременность и грудное вскармливание***

Дентокинд А таблетки не предназначены для применения взрослыми.

Данные о влиянии на фертильность отсутствуют.

#### ***Управление транспортными средствами и работа с механизмами***

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

### **3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ДЕНТОКИНД А**

#### **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. ВОЗМОЖНЫЕ 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.

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

#### **Сообщение о 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.*

### **5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ДЕНТОКИНД А**

Хранение данного лекарственного препарата не требует особых условий. Хранить в недоступном для детей месте.

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

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

#### **Полное перечисление действующих веществ и вспомогательных веществ**

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.

#### **Внешний вид препарата Дентокинд А**

Белые или почти белые плоскоцилиндрические таблетки с фаской.

#### **Упаковка**

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.

#### **Категория отпуска**

Отпускается без рецепта.

#### **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

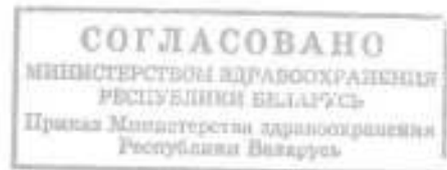
Адрес: Штайненфельд 3, 77736, Целль ам Хармерсбах, Германия

#### **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

НД РБ



9695 - 2022

**Dentokind® A Tabl. BY**

210x148 mm

Format

schwarz

Farben

Pragmatica

Schriften

Листок-вкладыш: информация для пациентов

**ДЕНТОКИНД А  
таблетки**

Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш, прежде чем начать принимать данный лекарственный препарат, поскольку он содержит важную для Вас информацию.

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 не улучшается или оно ухудшается, следует обратиться к врачу.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат Дентокинд А и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Дентокинд А.
3. Прием препарата Дентокинд А.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Дентокинд А.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ДЕНТОКИНД А И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ****Фармакотерапевтическая группа**

Гомеопатический лекарственный препарат.

**Область применения**

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.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ДЕНТОКИНД А****Противопоказания**

Гиперчувствительность к какому-либо из активных или вспомогательных веществ.

**Особые указания и меры предосторожности**

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 переходящее 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.

**Другие препараты и препарат Дентокинд А**

Случаев взаимодействия с другими лекарственными препаратами не наблюдалось.

Пожалуйста, информируйте Вашего врача или фармацевта, если Ваш ребенок принимает или принимал в недавнем прошлом другие лекарственные препараты. Это касается также лекарственных препаратов, которые можно приобрести без рецепта.

**Дети и подростки**

Перед применением у детей до 1 года необходима консультация врача.

Применение у детей в возрасте до 4 месяцев не рекомендуется.

**Беременность и грудное вскармливание**

Дентокинд А таблетки не предназначены для применения взрослыми.

Данные о влиянии на фертильность отсутствуют.

**Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

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

**Dentokind® A Tabl. BY**

210x148 mm

Format

schwarz

Farbe

Pragmatica

Schritte

**3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ДЕНТОКИНД А****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 растворить 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. ВОЗМОЖНЫЕ 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.

**Примечание:** При приеме гомеопатических лекарственных препаратов возможно проходящее усиление существующих симптомов заболевания (первоначальное ухудшение); в этом случае следует прекратить приём препарата и проконсультироваться с врачом.

**Сообщение о 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

НД РБ

9695 - 2022



СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАЩЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬПриказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: по адресу 220037 г. Минск, Товарковский пер. 2а, по электронной почте [gsri@ceih.by](mailto:gsri@ceih.by), по телефону 242-00-29 или на сайте [www.ceih.by](http://www.ceih.by)). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

**5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ДЕНТОКИНД А**

Хранение данного лекарственного препарата не требует особых условий. Хранить в недоступном для детей месте.

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

**6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**

**Полное перечисление действующих веществ и вспомогательных веществ** 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 сульфур) D12 15 мг, Pulsatilla (Пульсатилла) D6 15 мг; вспомогательные вещества: микрокристаллическая целлюлоза, лактозы моногидрат, тальк, магния стеарат.

**Внешний вид препарата Дентокинд А**

Белые или почти белые плоскоцилиндрические таблетки с фаской.

**Упаковка**

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.

**Категория отпуска**

Отпускается без рецепта.

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Держатель регистрационного удостоверения: Альян Фарма ГмБХ  
Адрес: Штайнфельд 3, 77736, Целль ам Хармерсбах, Германия

Производитель: Др. Густав Клейн ГмБХ и Ко. КГ

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

**Представитель держателя регистрационного удостоверения**

Представительство АО «Арел Pharma АО» в Республике Беларусь  
220053, г. Минск, ул. Пархоменко дом 3, офис 15  
Тел./факс: (+375 17) 348 06 42

