

КИНДИНОРМ А  
гранулы

9688 - 2022

*Внимательно прочтайте 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.*

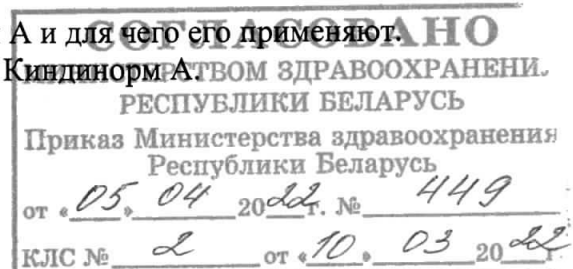
*Если Вам нужны дополнительные сведения, обратитесь к врачу или фармацевту.*

*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 Киндинорм А и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед приемом препарата Киндинорм А.
3. Прием препарата Киндинорм А.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Киндинорм А.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.



## **1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ КИНДИНОРМ 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 функциональных расстройствах нервной системы, сопровождающихся повышенной возбудимостью (неврастения).

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 КИНДИНОРМ А**

**Противопоказания**

Гиперчувствительность к какому-либо из активных или вспомогательных веществ.  
Противопоказано детям младше 1 года.

**Особые указания и меры предосторожности**

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

Киндинорм А гранулы содержат сахарозу. В связи с содержанием сахарозы лекарственный препарат не следует принимать пациентам с наследственной непереносимостью фруктозы, глюкозо-галактозной мальабсорбией или дефицитом сахаразы-изомальтазы. В связи с

9688 - 2022

содержанием сахара при приеме более 2 недель лекарственный препарат может повредить зубы.

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*

Применение у детей до 1 года противопоказано.

#### *Другие препараты и препарат Киндинорм А*

Случаев взаимодействия с другими лекарственными препаратами не наблюдалось.

Пожалуйста, информируйте Вашего врача и фармацевта, если Ваш ребенок принимает или принимал в недавнем прошлом другие лекарственные препараты.

Это касается также лекарственных препаратов, которые можно приобрести без рецепта.

#### *Беременность и грудное вскармливание*

Лекарственный препарат противопоказан для приема беременным и кормящим женщинам в связи с отсутствием данных.

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

Рекомендовано соблюдать осторожность при вождении автомобиля и работе с механизмами.

### **3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА КИНДИНОРМ А**

Всегда применяйте Киндинорм А так, как Вам сказал Ваш врач или фармацевт.

Если Вы не уверены в чем-либо, посоветуйтесь с Вашим врачом или фармацевтом. Обычно препарат применяют так, как это описано ниже.

Дети от 1 года до 5 лет:

по 2 гранулы от 1 до 3 раз в день.

Дети от 6 до 11 лет:

по 3 гранулы от 1 до 3 раз в день.

Взрослые и дети 12 лет и старше:

по 5 гранул от 1 до 3 раз в день.

При уменьшении выраженности симптомов следует уменьшить частоту приема.

Гранулы рекомендуется принимать за полчаса до или через полчаса после еды, давая им медленно раствориться во рту. При необходимости гранулы можно растворять в небольшом количестве кипяченой воды комнатной температуры.

Детям в возрасте 1-6 лет перед применением гранулы следует растворять в небольшом количестве кипяченой воды комнатной температуры.

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**

Подобно всем лекарственным препаратам, данный гомеопатический лекарственный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.  
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.

НДРБ

9688 - 2022

#### **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.

### **5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КИНДИНОРМ 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. Не применяйте Киндинорм А после даты истечения срока годности, указанной на картонной коробке и на флаконе.

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

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

В 1 г гранул (размер 5) содержится:

**активные вещества:** Chamomilla (Ромашка аптечная) D12 2,5 мг, Kalium phosphoricum (Калия фосфат) D6 2,5 мг, Staphisagria (Страфизагрия) D12 2,5 мг; Valeriana (Валериана лекарственная) D6 2,5 мг;

**вспомогательные вещества:** сахароза.

#### **Внешний вид препарата Киндинорм А**

Белые или почти белые сферические гранулы.

#### **Упаковка**

Первичная упаковка: по 20 г гранул 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

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

#### **Представитель держателя регистрационного удостоверения**

Представительство АО «Alpen Pharma AG» в Республике Беларусь

НД РБ

220053, г. Минск, ул. Пархоменко дом 3, офис 1Б  
Тел/факс: (+375 17) 348 06 42

9688 - 2022

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь