

СОГЛАСОВАНО	
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ	
Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь	
от « 05 » 09 20 22 № 449	
КЛС № 2	от « 10 » 03 20 22

Листок-вкладыш: информация для пациентов

НД РБ

ЦИННАБСИН А
таблетки

9692 - 2022

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

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЦИННАБСИН А И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Фармакотерапевтическая группа

Гомеопатический лекарственный препарат.

Область применения

Гомеопатический лекарственный препарат без утвержденных терапевтических (медицинских) показаний к применению. Применяется в комплексной терапии острого и хронического воспаления придаточных пазух носа (синусит).

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ЦИННАБСИН А

Противопоказания

Циннабсин А противопоказан пациентам с повышенной чувствительностью к одному из активных веществ, к другим растениям семейства сложноцветных (Asteraceae/Compositae), другим компонентам, входящим в состав препарата.

Циннабсин А противопоказан детям младше 6 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Гомеопатический лекарственный препарат. Перед применением проконсультируйтесь с врачом. В случае развития отека лица, повышения температуры, сильной головной боли, появлении новых симптомов, а также, если в течение первых 2 дней лечения Ваше состояние не улучшается или же ухудшается необходимо обратиться к врачу.

Использование препарата Циннабсин А не рекомендуется при:

- прогрессирующих системных заболеваний (таких как туберкулез, саркоидоз)
- системных заболеваний системы лейкоцитов (например, лейкомия или лейкозы)

- аутоиммунных заболеваниях (например, системные заболевания соединительной ткани (коллагенозы), рассеянный склероз)
- иммунодефиците (СПИД, ВИЧ-инфекция)
- иммуносупрессии (например, после трансплантации органов или костной ткани)

После приема препаратов эхинацеи получены сообщения о развитии аллергических реакций (кожные высыпания, зуд, в редких случаях - отек лица, одышка, головокружение, снижение артериального давления). Эхинацея может вызывать аллергические реакции у пациентов с atopическими заболеваниями (например, atopический дерматит, бронхиальная астма, сенная лихорадка). Поэтому пациентам с atopическими заболеваниями перед приемом препарата Циннабсин А необходимо проконсультироваться с врачом.

Прием лекарственных препаратов, содержащих эхинацею, в редких случаях ассоциировался с возникновением аутоиммунных заболеваний. Сообщалось о единичных случаях, когда длительное применение препарата (более 8 недель), приводило к снижению количества лейкоцитов.

Циннабсин А не следует назначать пациентам с непереносимостью галактозы, лактазной недостаточностью или глюкозо-галактозной мальабсорбцией.

В пшеничном крахмале могут присутствовать следы глютена, поэтому следует проявлять осторожность при лечении больных с глютеновой энтеропатией.

Действие гомеопатического препарата может уменьшиться при курении или под влиянием других вредных привычек (например, употребление алкоголя).

Другие препараты и препарат Циннабсин А

Информация о взаимодействиях отсутствует.

В случае одновременного применения других лекарственных препаратов необходимо проконсультироваться с врачом.

Беременность и грудное вскармливание

В связи с отсутствием достаточных данных, прием лекарственного препарата Циннабсин А во время беременности или кормящими женщинами возможен только после консультации врача в случае, если ожидаемая польза для матери превышает возможный риск для плода или ребенка, находящегося на грудном вскармливании.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат не влияет на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами.



3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ЦИННАБСИН А

Если врачом не назначено иначе, Циннабсин А принимают следующим образом:

взрослые и дети старше 12 лет при остром течении заболевания принимают по 1 таблетке каждый час (но не более 6 таблеток в сутки) в течение первых двух дней. Для последующего лечения или при хроническом течении заболевания взрослые и дети старше 12 лет принимают по 1 таблетке 1-3 раза в день. Когда выраженность симптомов уменьшится, частота приема должна быть уменьшена. Таблетки следует принимать за полчаса до еды или через полчаса после еды.

Детям от 6 до 12 лет назначают половину дозы для взрослых. Для этой цели одна таблетка перед применением растворяется в 6 чайных ложках воды. Разовая доза соответствует 3 чайным ложкам приготовленного раствора, принимается за полчаса до или после еды. Оставшаяся часть раствора дальнейшему применению не подлежит и должна быть уничтожена. При остром течении заболевания раствор (3 чайные ложки) принимается каждый час (но не более 6 раз в сутки) в течение первых двух дней. Для последующего лечения или при хроническом течении заболевания раствор (3 чайные ложки) принимается 1-3 раза в день.

Когда выраженность симптомов уменьшится, частота приема должна быть уменьшена.

Циннабсин А не следует принимать без консультации с врачом более 4 недель.

Продолжительность применения лекарственного препарата определяется врачом. НД.РБ

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

9692 - 2022

После приема препарата Циннабсин А возможны реакции гиперчувствительности, а также тошнота и рвота.

После приема препаратов эхинацеи получены сообщения о развитии аллергических реакций (кожные высыпания, зуд, отек лица, одышка, головокружение, снижение артериального давления, бронхоспастические реакции, анафилактический шок, синдром Стивенса-Джонсона). Эхинацея может вызывать аллергические реакции у пациентов с атопическими заболеваниями (например, атопический дерматит, бронхиальная астма, сенная лихорадка).

Пшеничный крахмал может вызывать реакции гиперчувствительности.

В связи с содержанием соединения ртути (Cinnabaris) возможно усиление слюноотделения и развитие аллергических реакций. В этих случаях следует прекратить применение 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.

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, по телефону 242-00-29 или на сайте www.rceth.by). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЦИННАБСИН А

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С в недоступном для детей месте.

Срок годности данного гомеопатического препарата составляет 5 лет. Дата истечения срока годности указана на упаковке и на этикетке. Не применяйте препарат после этой даты.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Полное перечисление действующих веществ и вспомогательных веществ

1 таблетка содержит:

активные вещества: Cinnabaris trit. D3 25 мг, Hydrastis trit. D3 25 мг, Kalium bichromicum trit. D3 25 мг, Echinacea trit. D1 25 мг;

вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, магния стеарат, крахмал пшеничный.



Внешний вид препарата Циннабсин А

Таблетки белого или почти белого цвета, плоские, со скошенной кромкой, возможно наличие краплений более темного цвета.

Упаковка

Первичная упаковка: по 20 таблеток в блистере из плёнки ПВХ и фольги алюминиевой.

9692 - 2022

Вторичная упаковка: 3 блистера пакуют в картонную коробку с листком-вкладышем для пациентов.

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

