

## ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

### АНГІН-ГРАН

#### **Склад:**

*діючі речовини:* 10 г гранул містять: Belladonna 1000CH 20 мг, Hepar sulfur 1000CH 20 мг, Phytolacca 200CH 20 мг, Mercurius solubilis 1000CH 20 мг, Lachesis 1000CH 20 мг;

*допоміжна речовина:* цукор кондитерський.

**Лікарська форма.** Гранули.

*Основні фізико-хімічні властивості:* гранули, розчинні у воді, білого, сірувато-білого або жовтувато-білого кольору.

**Фармакотерапевтична група.** Комплексний гомеопатичний препарат.

#### **Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.* Полегшує біль у горлі, запальні явища, набряклість. Сприяє зменшенню гіпертрофії мигдаликів і знижує кількість рецидивів при хронічних тонзилітах.

*Фармакокінетика.* Не вивчалась.

#### **Клінічні характеристики.**

**Показання.** У комплексному лікуванні: гострі тонзиліти, рецидивуючі ангіни.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Можливе поєднання з будь-якими методами і лікарськими засобами (у тому числі антибіотиками, протизапальними засобами, вітамінами). Інтервал між їх прийомом повинен становити не менше 30 хвилин.

**Особливості застосування.** Пацієнтам з рідкісною вродженою непереносимістю фруктози, синдромом мальабсорбції глюкози-галактози або дефіцитом сахарози-ізомальтази не слід застосовувати цей лікарський засіб.

У зв'язку з наявністю у складі допоміжної речовини – цукру кондитерського – проконсультуйтеся з лікарем, перш ніж приймати цей лікарський засіб, якщо у Вас встановлено непереносимість деяких цукрів.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.* Застосування лікарського засобу у період вагітності та годування груддю не досліджувалось. Питання про доцільність застосування лікарського засобу вагітним та жінкам, що годують груддю, лікар вирішує індивідуально.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.* Не впливає.

### **Спосіб застосування та дози.**

Дорослим та дітям від 7 років – по 7 гранул під язик до повного розсмоктування; дітям віком від 1 до 7 років – із розрахунку 1 гранула на рік життя (на 1 прийом), гранули розчиняють у невеликій кількості води у разі неможливості застосування під язик. Лікарський засіб слід приймати за 15–20 хвилин до або через 1 годину після їди.

Приймати у гострий період (у разі болю в горлі, підвищенні температури) 3–5 разів на добу до повного одужання.

При гострому початку захворювання приймати разову вікову дозу кожні 15 хвилин протягом перших 2 годин. Далі перейти на прийом 3–5 разів на добу.

Після одужання рекомендується продовжити прийом лікарського засобу 2 рази на добу протягом 7 днів з метою профілактики ускладнень.

При хронічних тонзилітах приймати 1–2 рази на добу протягом 3–4 місяців.

Для профілактики приймати 1–2 рази на добу протягом 3–4 місяців у холодну пору року.

Як користуватись контейнером з дозуванням

1. Візьміть контейнер ковпачком донизу.
2. Повертайте вправо або вліво, допоки в ковпачок потрапить потрібна кількість гранул.
3. Зніміть ковпачок з гранулами та використовуйте його, щоб насипати гранули під язик.

### *Діти.*

Не призначають дітям віком до 1 року.

Застосування лікарського засобу дітям віком від 1 до 3 років можливе тільки за призначенням лікаря.

**Передозування.** У більшості випадків не призводить до негативних наслідків та не потребує антидотної терапії, але в осіб з гіперчутливістю до компонентів лікарського засобу можливе посилення проявів побічних реакцій.

**Побічні реакції.** Можливі реакції гіперчутливості.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати у недоступному для дітей місці, в оригінальній упаковці,

при температурі не вище 25°C.

**Упаковка.** По 10 г гранул у пеналі полімерному, по 1 пеналу в пачці з картону; або по 10 г гранул у флаконі з кришкою, по 1 флакону в пачці з картону; або по 5 г гранул у контейнері з дозуванням, по 2 контейнери в пачці з картону.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник/заявник.** ПрАТ «Національна Гомеопатична Спілка».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

ПрАТ «Національна Гомеопатична Спілка».

Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Грушевського, 19.

**Місцезнаходження заявника.**

ПрАТ «Національна Гомеопатична Спілка».

Україна, 04050, м. Київ, Шевченківський район, вулиця Тургенєвська, будинок 76-78.