

**Листовка: Информация за потребителя**

Листовка - Приложение 2

Към Рег. №

23/12/2022

БГ/МА/МР-71577

**КИНДИНОРМ паули**

**KINDINORM tablets**

разрешение №

БГ/МА/МР-71577

Одобрено №

24.07.2018

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако мислите, че Вие/детето Ви сте/е получили/о някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте т. 4.
- Ако Вие/детето Ви не се почувствате/ва по-добре или състоянието Ви/му се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

**Какво съдържа тази листовка:**

1. Какво представлява КИНДИНОРМ и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да използвате КИНДИНОРМ
3. Как да използвате КИНДИНОРМ
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате КИНДИНОРМ
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

**1. Какво представлява КИНДИНОРМ и за какво се използва**

КИНДИНОРМ е хомеопатично лекарство за лечение на поведенчески нарушения при деца и възрастни, проявяващи се със симптоми като затруднена концентрация и внимание, раздразнителност, двигателна свръхактивност, затруднения в усвояването на учебен материал, нарушения на съня или състояния на обща отпадналост.

**2. Какво трябва да знаете преди да използвате КИНДИНОРМ**

**Не използвайте КИНДИНОРМ:**

- ако Вие/Вашето дете сте/е алергичен/но към някое от активните вещества.

**Предупреждения и предпазни мерки**

Консултирайте се с Вашия лекар:

- ако не настъпи подобрене в рамките на 8 седмици;
- ако се появят допълнителни оплаквания.

**Деца на възраст до 6 години**

Посъветвайте се с Вашия лекар преди да използвате КИНДИНОРМ при деца под 6 годишна възраст.

**Други лекарства и КИНДИНОРМ**

Взаимодействия с други лекарства не са наблюдавани. Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако Вие/Вашето дете приемате/приема, доскоро сте/е приемали/приемало или е възможно да приемате/приема други лекарства.



## **КИНДИНОРМ с храна, напитки и алкохол**

Действието на хомеопатичните лекарства може да бъде неблагоприятно повлияно от общо негативни фактори на начина на живот като стимуланти или напитки и тютюн.

## **Бременност, кърмене и фертилитет**

Посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

## **Шофиране и работа с машини:**

КИНДИНОРМ не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

## **КИНДИНОРМ съдържа захароза.**

Ако Вашият лекар Ви е казал, че Вие/Вашето дете имате/има непоносимост към някои захари, свържете се с него преди да използвате това лекарство.

## **3. Как да използвате КИНДИНОРМ**

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт. Препоръчителната доза е:

**Деца на възраст от 1 до 5 години:** 2 пилули - 1 до 3 пъти на ден.

**Деца на възраст от 6 до 11 години:** 3 пилули - 1 до 3 пъти на ден.

**Възрастни и деца на и над 12 години:** 5 пилули - 1 до 3 пъти на ден.

Намалете честотата на приема след подобряване на симптомите.

Пилулите се оставят да се разтопят бавно в устата. За деца до 3 години, пилулите могат да се разтворят в малко вода.

Това лекарство не трябва да се използва заедно с храна и напитки. Спазвайте интервал поне от половин час.

### **Ако сте използвали повече от необходимата доза КИНДИНОРМ**

Не се очакват никакви вредни ефекти в случай на предозиране.

### **Ако сте пропуснали да използвате КИНДИНОРМ**

Не използвайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

### **Ако сте спрели употребата на КИНДИНОРМ**

Не се очакват никакви вредни ефекти.

Ако имате никакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

## **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, **въпреки че не всеки ги получава.**

Няма известни нежелани лекарствени реакции.



**Забележка:** При употреба на хомеопатични лекарства съществуващите оплаквания могат да се влошат временно (първоначално хомеопатично влошаване). В тези случаи прекратете приема на КИНДИНОРМ и се консултирайте с Вашия лекар.

#### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако детето Ви получи някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +35928903417

Уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

#### **5. Как да съхранявате КИНДИНОРМ**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Това лекарство не изисква специални условия на съхранение.

Срок на годност след първо отваряне: 12 месеца.

Не използвайте това лекарство след изтичане срока на годност, отбелязан върху опаковката.

#### **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

##### **Какво съдържа КИНДИНОРМ**

- Активни вещества са: Chamomilla D12 25 mg, Kalium phosphoricum D6 25 mg, Staphisagria D12 25 mg, Valeriana D6 25 mg в 10g пилули.
- Другите съставки са: Захароза

##### **Как изглежда КИНДИНОРМ и какво съдържа опаковката**

Бели до почти бели сферични пилули, поставени в кафява стъклена бутилка с капачка на винт със защитен пръстен.

##### **Притежател на разрешението за употреба и производител:**

Deutsche Homöopathie-Union  
DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG  
Ottostraße 24, 76227 Karlsruhe, Германия

За допълнителна информация за това лекарство, моля обърнете се към локалния представител на Притежателя на разрешението за употреба:

Алпен Фарма ООД  
България

Дата на последно преразглеждане на листовката:

07/2018

