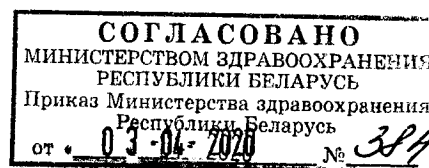


по медицинскому применению препарата

**АНАФЕРОН****Торговое название**

Анаферон

**Лекарственная форма**

Таблетки для рассасывания гомеопатические.

**Состав (на 1 таблетку)**

Активное вещество: Антитела к гамма интерферону человека аффинно очищенные – 0,003 г\*.

Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат 0,267 г, целлюлоза микрокристаллическая 0,030 г, магния стеарат 0,003 г.

\* наносятся на лактозы моногидрат в виде водно-спиртовой смеси с содержанием не более  $10^{-15}$  нг/г активной формы действующего вещества.**Описание**

Таблетки плоскоцилиндрической формы, с риской и фаской, от белого до почти белого цвета. На плоской стороне с риской нанесена надпись MATERIA MEDICA, на другой плоской стороне нанесена надпись ANAFERON.

**Фармакотерапевтическая группа**

Гомеопатическое лекарственное средство.

Иммуномодуляторы. Противовирусные средства.

**Коды АТХ**

L03, J05AX.

**Фармакологическое действие**

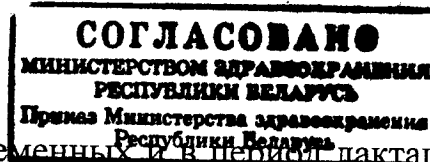
Гомеопатическое лекарственное средство не вызывает фармакологических эффектов, а действует особым гомеопатическим образом. Его эффекты не зависят от концентрации специфических компонентов или ингредиентов.

**Область применения**

Гомеопатическое лекарственное средство. Традиционно применяется в комплексной терапии и профилактике острых респираторных вирусных инфекций.

**Противопоказания**Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата.  
Детский возраст до 18 лет.

7700 - 2020



## **Беременность и период лактации**

Безопасность применения Анаферона у беременных и в период лактации не изучалась. Экспериментально доказано на беременных самках животных отсутствие эмбрио- и фетотоксического действия, а также негативного влияния на потомство. Применение препарата Анаферон возможно только под врачебным контролем при крайней необходимости, после оценки соотношения пользы для матери и потенциального риска для плода или ребенка.

## **Способ применения и дозы**

Внутрь, не во время приема пищи. Таблетку держать во рту до полного растворения.

В 1-й день лечения принимают 8 таблеток по следующей схеме: по 1 таблетке каждые 30 минут в первые 2 часа (всего 5 таблеток за 2 часа), затем в течение этого же дня принимают еще по 1 таблетке 3 раза через равные промежутки времени. На 2-ой день и далее принимают по 1 таблетке 3 раза в день до полного выздоровления.

При отсутствии улучшения на третий день лечения препаратом острых респираторных вирусных инфекций и гриппа следует обратиться к врачу.

В эпидемический сезон с профилактической целью препарат принимают ежедневно 1 раз в день в течение 1-3 месяцев.

При необходимости препарат можно сочетать с другими противовирусными и симптоматическими средствами.

## **Побочное действие**

Возможны проявления повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе, не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

## **Передозировка**

При передозировке возможны диспепсические явления, обусловленные входящими в состав препарата вспомогательными веществами.

## **Влияние на способность управлять автомобилем и работу с техникой**

Исследования по оценке влияния приема лекарственного средства на способность управлять автомобилем и работать с механизмами не проводились.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Случаев несовместимости с другими лекарственными средствами до настоящего времени не выявлено.

При необходимости препарат можно сочетать с другими противовирусными, антибактериальными и симптоматическими средствами.

7730 - 2020

**Особые указания**

В состав препарата входит лактозы моногидрат, в связи с чем его не рекомендуется назначать пациентам с врожденной галактоземией, синдромом мальабсорбции глюкозы, либо при врожденной лактазной недостаточности.

Если во время приема гомеопатического средства симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

**Форма выпуска**

Таблетки для рассасывания гомеопатические. По 20 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По 1, 2 или 5 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению (и/или листком-вкладышем) помещают в пачку из картона.

**Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.  
Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года.  
Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

**Наименование, адрес производителя лекарственного препарата**

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;  
Россия, 127473, г. Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9.  
Тел./факс: +7 (495) 684-43-33.

**Адрес места производства лекарственного препарата**

Россия, 454139, г. Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54.

**Адрес организации, принимающей на территории Республики Беларусь претензии от потребителей**

Представительство ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ» в Республике Беларусь:  
220035, г. Минск, ул. Тимирязева, д. 65 Б, помещение 74 А.  
Тел./факс: +375 (17) 323-58-68.  
E-mail: [bel@dep.materiamedica.ru](mailto:bel@dep.materiamedica.ru)

Директор Департамента регистрации  
ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»



. Ганкина