

## Листок-вкладыш: информация для пациента

**Гроприносин® Форте, 1000 мг, таблетки**  
Действующее вещество: инозин пранобекс

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от «24» 09.2024 № 1254

- Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

### Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Гроприносин® Форте, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Гроприносин® Форте.
3. Прием препарата Гроприносин® Форте.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Гроприносин® Форте.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

### 1. Что из себя представляет препарат Гроприносин® Форте, и для чего его применяют

Препарат Гроприносин® Форте содержит действующее вещество инозин пранобекс.

Фармакотерапевтическая группа: Противовирусные средства для системного применения с прямым противовирусным действием.

Гроприносин® Форте является противовирусным препаратом и повышает иммунитет (стимулирует работу иммунной системы).

**Показания к применению**

Препарат может применяться у взрослых и детей в возрасте от 10 лет и старше или с массой тела 30 кг в следующих случаях:

- Как дополнительный метод лечения у лиц с ослабленным иммунитетом при наличии рецидивирующих инфекций верхних дыхательных путей.
- Для лечения герпеса губ и кожи лица, вызванного вирусом простого герпеса (herpes simplex).

**Сведения о пользе применения препарата**

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение через 5–14 дней, необходимо обратиться к врачу.

**2. О чем следует знать перед приемом препарата Гроприносин® Форте****Противопоказания****Не принимайте препарат Гроприносин® Форте:**

- если у Вас аллергия на инозин пранобекс или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша). Симптомы аллергической реакции могут быть следующими: сыпь, зуд кожи, затруднения при дыхании, отек лица, губ, горла или языка;
- если в настоящее время Вы испытываете приступ подагры (сильная боль в суставе с припухлостью и покраснением кожи вокруг крупных суставов с образованием выпота) или анализы показывают повышение концентрации мочевой кислоты в крови.

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата Гроприносин® Форте проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Поговорите со своим врачом перед использованием препарата Гроприносин® Форте, если:

- в прошлом у Вас были приступы подагры или наблюдалось повышение концентрации мочевой кислоты в сыворотке крови или в моче. Гроприносин® Форте может вызывать транзиторное повышение концентрации мочевой кислоты в крови и моче;
- у Вас в анамнезе камни почек и желчного пузыря;
- в настоящее время Вы страдаете заболеванием почек. В этом случае врач может захотеть провести более тщательное наблюдение;
- лечение продолжается в течение длительного времени (3 месяца или дольше). В этом случае врач будет регулярно контролировать анализы крови и функцию почек и печени. При длительном лечении могут

образовываться камни в почках;

- у Вас наблюдаются симптомы аллергической реакции, такие как: сыпь, кожный зуд, затрудненное дыхание, отек лица, губ, горла или языка. В этом случае Вам следует немедленно прекратить лечение и обратиться к врачу.

### **Дети и подростки**

Не следует применять Гроприносин® Форте у детей в возрасте до 10 лет или с массой тела менее 30 кг.

### **Другие препараты и препарат Гроприносин® Форте**

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. В особенности, сообщите своему врачу, если Вы принимаете лекарства, перечисленные ниже, так как они могут взаимодействовать с препаратом Гроприносин® Форте:

- аллопуринол или другие препараты, используемые для лечения подагры (аллопуринол или другие препараты);
- препараты, усиливающие экскрецию мочевой кислоты, в том числе диуретики (усиливающие образование мочи), такие как фуросемид, торасемид, этакриновая кислота, гидрохлоротиазид, хлорталидон, индапамид;
- препараты, подавляющие функцию иммунной системы (так называемые иммуносупрессивные препараты, применяемые у пациентов после трансплантации органов или при лечении атопического дерматита);
- азидотимидин (зидовудин – препарат, применяемый для лечения пациентов с ВИЧ инфекцией).

### **Беременность и грудное вскармливание**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Не принимайте препарат Гроприносин® Форте, если Вы беременны или кормите грудью, за исключением случаев, когда врач рекомендовал Вам по-другому. Ваш врач оценит, перевешивает ли польза от препарата риск.

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

Маловероятно, что препарат Гроприносин® Форте будет влиять на способность к управлению транспортом и работе с механизмами.

### 3. Прием препарата Гроприносин® Форте

#### Рекомендуемая доза

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Доза определяется в зависимости от массы тела пациента и тяжести заболевания. Суточная доза должна быть разделена на равные части для приема несколько раз в день.

#### Взрослые пациенты, в том числе пожилые люди (старше 65 лет)

Рекомендуемая доза составляет 50 мг/кг массы тела в сутки.

Обычно препарат принимают в дозе 3 таблетки (3 г) в сутки (т.е. 1 таблетка 3 раза в сутки). Максимальная доза составляет 4 таблетки (4 г) в сутки (т.е. 1 таблетка 4 раза в день).

#### Применение у детей и подростков

##### Дети от 10 лет и старше или с массой тела от 30 кг

Рекомендуемая доза составляет 50 мг/кг массы тела в сутки (т.е. ½ таблетки на 10 кг массы тела в сутки), разделенная на несколько приемов.

Для детей, у которых точное дозирование не может быть достигнуто с помощью данной лекарственной формы, рекомендуется принимать препарат Гроприносин – Рихтер в виде сиропа.

#### Путь и способ введения

Для приема внутрь.

Таблетку следует принимать с достаточным количеством жидкости, предпочтительно воды. Если у Вас возникают трудности при глотании целых таблеток, то для облегчения приема лекарства таблетку можно измельчить и растворить в небольшом количестве жидкости.

Таблетку можно разделить на равные дозы.

#### Продолжительность терапии

Длительность лечения обычно составляет от 5 до 14 дней. После исчезновения симптомов прием препарата обычно продолжается в течение 1–2 дней.

#### Если Вы приняли препарата Гроприносин® Форте больше, чем следовало

К настоящему моменту случаев передозировки зарегистрировано не было. Если Вы не уверены, Вам следует немедленно обратиться к врачу.

**Если Вы забыли принять препарат Гроприносин® Форте** ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0 0 0 7  
Если Вы пропустили дозу, примите ее, как только вспомните об этом, если только не подошло время приема следующей дозы. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

#### **Если Вы прекратили прием препарата Гроприносин® Форте**

В случае прекращения лечения предполагаемый терапевтический эффект может быть не достигнут или симптомы заболевания могут усилиться. При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Гроприносин® Форте может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Любой лекарственный препарат может вызвать аллергическую реакцию, однако тяжелые аллергические реакции после приема препарата Гроприносин® Форте возникают крайне редко.

Прекратите прием препарата и немедленно обратитесь к врачу, если у Вас появились какие-либо симптомы, упомянутые ниже:

- внезапно возникшее свистящее дыхание,
- затрудненное дыхание,
- отек век, лица, губ или языка,
- сыпь или кожный зуд (особенно если они распространяются по всему телу).

Другие возможные нежелательные реакции препарата Гроприносин® Форте перечислены ниже:

Очень часто (встречаются более чем у 1 из 10 пациентов):

- повышение концентрации мочевой кислоты в крови, повышение концентрации мочевой кислоты в моче.

Часто (встречаются не более чем у 1 из 10 пациентов):

- повышение активности «печеночных» ферментов в плазме крови,
- тошнота с рвотой или без нее,
- дискомфорт в животе,
- кожный зуд,
- кожная сыпь (как единственный симптом),
- головная боль,

- ощущение вращения (вертиго),
- утомляемость и недомогание,
- боль в суставах.

Нечасто (встречаются не более чем у 1 из 100 пациентов):

- диарея,
- запор,
- повышенная возбудимость,
- сонливость или сложности с засыпанием (бессонница),
- увеличение объема выделяемой мочи (полиурия).

Частота неизвестна (не может быть установлена на основании имеющихся данных):

- боль в эпигастральной области,
- отек лица, губ, век или горла (могут вызвать затруднение дыхания) – ангионевротический отек,
- крапивница,
- аллергическая реакция,
- аллергическая реакция всего организма (анафилактическая реакция, анафилактический шок),
- головокружение,
- покраснение (эритема).

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

*Республика Казахстан:* РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

010000 г. Астана, ул. А. Иманова, 13 (4 этаж)

Департамент фармаконадзора и мониторинга безопасности, эффективности и качества медицинских изделий

+7 (7172) 235-135  
pdlc@dari.kz  
<https://www.ndda.kz>

*Республика Беларусь:* Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»  
220045 г. Минск, пр-т Дзержинского, 83, корпус 15  
Отдел фармаконадзора  
+375-17-242-00-29  
rcpl@rceth.by  
<https://rceth.by>

*Кыргызская Республика:* «Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения и социального развития Кыргызской Республики»  
720044 г. Бишкек, ул. 3-я Линия, 25  
+ 996-312-21-92-88  
vigilance@pharm.kg  
<http://www.pharm.kg>

#### **5. Хранение препарата Гроприносин® Форте**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на блистере и картонной пачке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовым мусором. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который более не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

#### **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

**Препарат Гроприносин® Форте содержит**

Действующим веществом является инозин пранобекс.

Каждая таблетка содержит 1000 мг инозина пранобекса.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:

крахмал картофельный,  
повидон К-25,  
магния стеарат.

**Внешний вид препарата Гроприносин® Форте и содержимое его упаковки**

Таблетки, 1000 мг.

Белые или почти белые продолговатые двояковыпуклые таблетки с риской на одной стороне и гравировкой «F» на другой стороне. Длина около 20 мм, ширина около 10 мм.

По 10 таблеток в блистере из ПВХ/ПЭ/ПВДХ - алюминиевой фольги. По 1 или 3 блистера в картонную пачку вместе с листком-вкладышем.

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Держатель регистрационного удостоверения

ОАО «Гедеон Рихтер»

Gedeon Richter Plc.

1103 Gyomroi st. 19-21, Budapest, Венгрия

Phone: +36-1-431-4000

e-mail: [drugsafety@richter.hu](mailto:drugsafety@richter.hu)

Производитель

ООО «Гедеон Рихтер Польша»

05-825, г. Гродзиск Мазовецкий, ул. кн. Ю. Понятовского, 5, Польша

За любой информацией о препарате, а также в случае возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

*Республика Казахстан*

Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» в РК

050008 г. Алматы, ул. Толе Би 187

Телефон: +7-(7272)-58-26-22, +7-(7272)-58-26-23, +7-701-787-47-01

Электронный адрес: [info@richter.kz](mailto:info@richter.kz); [pv@richtergedeon.kz](mailto:pv@richtergedeon.kz)

*Республика Беларусь*

Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» в Республике Беларусь

220004 г. Минск, пр. Победителей, дом 5, офис 505

Телефон, факс: +375-17-272-64-87

Телефон, факс: +375-17-215-25-21

Электронный адрес: [drugsafety.by@gedeonrichter.eu](mailto:drugsafety.by@gedeonrichter.eu)

*Кыргызская Республика*

Представительство ОАО «Геден Рихтер» в Кыргызской Республике

720005 г. Бишкек, ул. Игембердиева, 1 "А",

бизнес центр «Аврора», офис 703

Телефон: +996-312-98-81-16

Электронный адрес: [drugsafety.ky@gedeonrichter.eu](mailto:drugsafety.ky@gedeonrichter.eu)

**Листок-вкладыш пересмотрен**

Представленные данные о лекарственном препарате будут проверяться и дополняться новыми сведениями, и по мере необходимости листок-вкладыш будет обновляться.

**Прочие источники информации**

Подробные сведения <https://ees.eaeunion.org>.