

Листок-вкладыш: информация для потребителя

Иммунозин[®], 500 мг, таблетки

Действующее вещество: инозин пранобекс

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Данный лекарственный препарат является препаратом, отпускаемым без рецепта.
- Всегда принимайте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к врачу или работнику аптеки. 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, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

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

1. Что из себя представляет препарат Иммунозин[®], и для чего его применяют

Лекарственный препарат Иммунозин[®] содержит действующее вещество инозин пранобекс, который относится к группе противовирусных препаратов для системного применения и проявляет прямое противовирусное и иммуностимулирующее действие.

Иммунозин[®] применяется в следующих случаях:

- в комплексной терапии у пациентов с ослабленной иммунной системой, при рецидивирующих инфекциях верхних дыхательных путей;
- для лечения герпеса губ и кожи лица, вызванных вирусом простого герпеса (Herpes simplex).

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Иммунозин[®]

Противопоказания

Не принимайте препарат Иммунозин[®] в следующих случаях:

- если у Вас аллергия на инозин пранобекс или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша). Симптомами аллергической реакции могут быть сыпь, зуд, затруднение дыхания, отек лица, губ, горла и языка;
- если у Вас острый приступ подагры (сильная боль в суставах, сопровождающаяся отеком и покраснением кожи вокруг суставов, или выпотом вокруг крупных

суставов), или в результатах биохимического анализа крови отмечается повышенный уровень мочевой кислоты;

- если у Вас мочекаменная болезнь;
- при тяжелой почечной недостаточности III степени;
- у детей в возрасте до 1 года;
- в период беременности;
- в период грудного вскармливания.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Иммунозин® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Сообщите лечащему врачу

- если у Вас в прошлом отмечались эпизоды подагры или повышение уровня мочевой кислоты в крови или моче, т.к. Иммунозин® может вызывать временное повышение концентрации мочевой кислоты в крови и моче;
- если у Вас в прошлом были камни в почках;
- если у Вас имеются заболевания почек на текущий момент. В этом случае врачу придется более внимательно наблюдать за Вашим состоянием;
- если терапия продолжается длительное время (три месяца и дольше). Врач назначит Вам регулярные анализы крови и будет контролировать функцию почек и печени. При длительном лечении могут образовываться камни в почках;
- если у Вас имеются симптомы аллергических реакций, такие как сыпь, зуд, затрудненное дыхание, отек лица, губ, гортани или языка. Если у Вас возникают такие симптомы, следует немедленно прекратить прием препарата и сообщить об этом Вашему врачу.

Дети и подростки

Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 1 года вследствие риска неэффективности и вероятной небезопасности (эффективность и безопасность применения препарата у детей в возрасте до 1 года не установлены).

Другие препараты и препарат Иммунозин®

Сообщите Вашему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Обязательно сообщите Вашему врачу, если Вы принимаете какие-либо из нижеперечисленных препаратов:

- препараты для лечения подагры (аллопуринол и другие);
- препараты, увеличивающие выведение мочевой кислоты, включая диуретики (увеличение продукции мочи), например, фуросемид, торасемид, этакриновая кислота, гидрохлоротиазид, хлорталидон, индапамид;
- препараты, подавляющие иммунную систему (так называемые иммунодепрессанты, применяемые после операции трансплантации органов или при лечении атопического дерматита);
- азидотимитидин (АЗТ, препарат для лечения ВИЧ-инфекции).

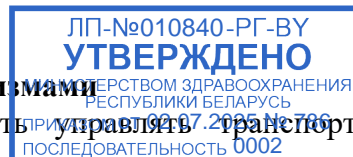
Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Не принимайте препарат Иммунозин® если Вы беременны или кормите ребенка грудью, за исключением случаев, когда врач рекомендует Вам прием данного препарата. Ваш врач оценит, насколько польза от приема препарата перевешивает возможные риски.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Маловероятно, что Иммунозин® повлияет на способность управлять транспортными средствами и механизмами.



3. Прием препарата Иммунозин®

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

Рекомендуемая доза

Обычная суточная доза составляет 6 таблеток (3 г) в сутки (например, 2 таблетки 3 раза в сутки). Максимальная суточная доза составляет 4 г в сутки (8 таблеток в сутки). При необходимости, после 7 – 10-дневного перерыва, курс лечения можно повторить.

Комплексная терапия у пациентов с ослабленной иммунной системой

По 2 таблетки 3 – 4 раза в сутки (6 – 8 таблеток в сутки), курс лечения от 2 недель до 3 месяцев.

Герпес губ и кожи лица, вызванные вирусом простого герпеса (Herpes Simplex)

По 2 таблетки 3 – 4 раза в сутки (6 – 8 таблеток в сутки).

Максимальная суточная доза для взрослых составляет 3 – 4 г в сутки.

Пациенты пожилого возраста

Нет необходимости изменять дозы, препарат применяют как у взрослых пациентов среднего возраста.

Применение у детей и подростков

Комплексная терапия у пациентов с ослабленной иммунной системой

Суточная доза из расчета 50 мг/кг в 3 – 4 приема на протяжении 21 дня (или 3 курса по 7 – 10 дней с такими же интервалами).

Герпес губ и кожи лица, вызванные вирусом простого герпеса (Herpes Simplex)

Суточная доза из расчета 50 мг/кг за 3 – 4 приема на протяжении 10 – 14 дней.

Максимальная суточная доза для детей старше 1 года – 50 мг/кг/сутки.

Путь и (или) способ введения

Иммунозин® принимают внутрь после еды через равные промежутки времени 3-4 раза в сутки, запивая небольшим количеством воды.

Таблетки могут быть разделены по риске на две равные дозы. При необходимости таблетку можно разжевать. У детей в возрасте до 6 лет (масса тела менее 21 кг) целесообразно использовать Иммунозин® в виде сиропа для удобства применения. Однако в случае применения препарата в виде таблеток у детей в возрасте до 6 лет таблетку Иммунозин® перед употреблением необходимо измельчить и/или растворить в небольшом количестве жидкости в связи с повышенным риском попадания таблетки в дыхательные пути.

Продолжительность терапии

Длительность лечения определяется индивидуально, в зависимости от заболевания, тяжести процесса и частоты рецидивов. Курс лечения в среднем составляет 5-14 дней. Прием препарата следует продолжать еще в течение 1-2 дней после уменьшения выраженности симптомов.

Если Вы приняли препарата Иммунозин® больше, чем следовало

До настоящего времени не было зарегистрировано случаев передозировки. Вам следует обратиться к врачу, если Вы не уверены в количестве принятых таблеток и могли принять больше, чем следовало. При передозировке может быть показано промывание желудка и симптоматическая терапия.

Если Вы забыли принять препарат Иммунозин®

Если Вы пропустили очередной прием препарата, примите ~~необходимую~~ дозу сразу, как только вспомните об этом, за исключением случаев, когда подошло время приема следующей дозы. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если Вы прекратили прием препарата Иммунозин®

Если Вы прекратили принимать Иммунозин®, Вы можете не достичь ожидаемого терапевтического эффекта препарата, или симптомы заболевания могут усилиться.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Следующие нежелательные реакции, возникающие с неизвестной частотой, могут быть серьезными.

Если у Вас развилась любая из приведенных ниже нежелательных реакций, немедленно прекратите применение лекарственного препарата и обратитесь к врачу:

- ангионевротический отек (отек гортани, голосовой щели, лица, губ, глотки и/или языка, способный привести к затруднению дыхания вследствие ухудшения проходимости дыхательных путей, к затруднению глотания или к ухудшению способности говорить);
- реакции гиперчувствительности, крапивница (быстрое появление зудящих, приподнятых над кожей высыпаний);
- анафилактические реакции и анафилактический шок (покраснение или побледнение кожи; спазм бронхов, приводящий к затруднению дыхания; резкое снижение артериального давления, быстрый и слабый пульс; боль в животе, тошнота, рвота или диарея; головокружение, обморок или предобморочное состояние, покраснение кожи).

Другие нежелательные реакции, которые могут возникнуть при применении препарата Иммунозин®.

Очень частые нежелательные реакции (могут возникать у более чем 1 человека из 10):

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

Частые нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- головная боль, головокружение;
- тошнота с или без рвоты, дискомфорт в эпигастральной области (в верхней части живота);
- зуд, сыпь;
- артралгия (боль в суставах);
- утомляемость, недомогание;
- временное повышение концентрации мочевины в крови;
- повышение содержания трансаминаз (ферментов печени), щелочной фосфатазы в крови.

Нечастые нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- сонливость или бессонница;
- диарея, запор;
- полиурия (выделение мочи в большом количестве);
- нервозность.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- эритема (покраснение кожи);
- нарушение пространственной ориентации;
- боли в верхней части живота.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. 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 (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

Телефон: +375 (17) 242-00-29; факс +375 (17) 242-00-29

Эл. почта: rcpl@rceth.by

<https://www.rceth.by>

5. Хранение препарата Иммунозин®

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Храните при температуре не выше 25°C.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Иммунозин® содержит

Действующим веществом является инозин пранобекс.

Каждая таблетка содержит 500,0 мг метизопринола (инозина пранобекса).

Прочими вспомогательными веществами являются: повидон, магния стеарат, кукурузный крахмал.

Внешний вид препарата Иммунозин® и содержимое упаковки

Таблетки.

Круглые двояковыпуклые таблетки белого или почти белого цвета с риской на одной стороне. Риска предназначена для деления таблетки на равные дозы.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги.

Каждые 3 или 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещены в пачку из картона.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Фармтехнология»

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон/факс: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by.

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре лекарственных средств.

Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа Евразийского экономического союза www.rceth.by

