

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Imupret drajeuri

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră

- Acest medicament este disponibil fără prescripție medicală. Cu toate acestea, este necesar să utilizați **Imupret drajeuri** cu atenție, pentru a obține cele mai bune rezultate.
- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau sfaturi.
- Trebuie să vă prezentați la medic dacă simptomele dumneavoastră se înrăutățesc sau nu se îmbunătățesc.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului (vezi pct. 4).

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Imupret drajeuri și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Imupret drajeuri
3. Cum să luați Imupret drajeuri
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Imupret drajeuri
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Imupret drajeuri și pentru ce se utilizează

Drajeurile Imupret se utilizează de obicei la apariția primelor semne ale răcelii și în perioada bolii (de exemplu: iritația gâtului, durere în gât, dificultăți de înghițire, tuse seacă).

Pentru utilizare la copii mai mari de 6 ani și adulți.

Notă: Imupret drajeuri este un fitopreparat înregistrat datorită utilizării îndelungate pentru tratamentul acestor simptome.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Imupret drajeuri

NU luați Imupret drajeuri :

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre componente ale acestui preparat (enumerate la pct. 6);
- dacă ați avut sau aveți reacție alergică cunoscută la plantele din familia Compositae.

Atenționări și precauții

Dacă simptomele bolii persistă sau manifestați oricare efecte adverse nemenționate în acest prospect, consultați medicul sau farmacistul.

Dacă simptomele persistă mai mult de 7 zile sau manifestați dispnee, febra sau spută purulentă sau cu sânge, este necesar să consultați un medic.

Nu sunt disponibile date suficiente pentru administrarea preparatului în cazul unei insuficiențe renale/hepatice.

Copii

Nu se administrează acest medicament copiilor mai mici de 6 ani, deoarece nu există studii disponibile privind utilizarea la copii mai mici de 6 ani.

Imupret drajeuri împreună cu alte medicamente

Până în prezent nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente.

Absorbția alcaloizilor sau a altor remedii alcaline (mixturi pentru tuse ce conțin codeină) poate fi redusă sau blocată.

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv medicamente eliberate fără prescripție medicală.

Imupret drajeuri împreună cu alimente și băuturi

Nu se aplică.

Sarcina, alăptarea și fertilitate

Sarcina și perioada de alăptare

Dacă sunteți însărcinată, sau alăptați, întrebați medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte să administrați acest medicament.

Imupret drajeuri nu trebuie administrat femeilor însărcinate și mamelor care alăptează, deoarece nu sunt date suficiente despre administrarea preparatului în perioada de sarcină și lactație.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu sunt necesare măsuri speciale de precauție.

Informație importantă privind unele ingrediente ale Imupret drajeuri

Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la fructoză sau galactoză, sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză, insuficiență de lactază sau a zaharazei-izomaltazei nu trebuie să administreze drajeurile Imupret.

3. Cum să luați Imupret drajeuri

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este specificat în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul.

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Dacă nu este prescris altfel de către medicul Dumneavoastră, doza recomandată este de:

Vârsta	Doza în afecțiuni acute	Doza după atenuarea manifestărilor acute (doza profilactică)
Copii mai mici de 6 ani	nu se administrează	
Copiii de la 6 la 11 ani	câte 1 drajeu de 5-6 ori pe zi	câte 1 drajeu de 3 ori pe zi
Adulți și adolescenți începând cu vârsta de 12 ani	câte 2 drajeuri de 5-6 ori pe zi	câte 2 drajeuri de 3 ori pe zi

Nu sunt disponibile date suficiente privind doza recomandată a preparatului în cazul unei insuficiențe renale/hepatice.

Mod de administrare

Înghițiți drajeurile fără a fi mestecate, cu o cantitate suficientă de lichid (de exemplu cu un pahar de apă).

Durata administrării

Imupret drajeuri nu trebuie luat mai mult de 14 zile continuu.

În toate cazurile, vă rugăm să luați cunoștință cu informațiile din compartimentul „Aveți grijă când luați Imupret drajeuri” și, de asemenea, informațiile prevăzute la „Reacții adverse”.

Dacă luați mai mult Imupret drajeuri decât trebuie

Cazuri de intoxicație nu au fost semnalate pînă în prezent.

În caz de supradozaj trebuie să Vă adresați la medic. El va decide dacă sunt necesare careva măsuri.

Dacă uitați să luați Imupret drajeuri

Dacă ați luat prea puțin Imupret drajeuri sau ați uitat să luați Imupret drajeuri, nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată, ci mai degrabă continuați să luați doza prescrisă de către medicul Dumneavoastră sau după cum este descris în acest prospect.

Dacă încetați să luați Imupret drajeuri

Încetarea administrării acestui medicament este de obicei inofensivă.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

În ceea ce privește frecvența reacțiilor adverse sunt utilizate următoarele categorii:

Foarte frecvente: mai mult de 1 din 10 persoane tratate

Frecvente: de la 1 pînă la 10 din 100 de persoane tratate

Mai puțin frecvente: de la 1 pînă la 10 din 1000 de persoane tratate

Rare: de la 1 pînă la 10 din 10000

Foarte rare: mai puțin de 1 din 10000 persoane tratate persoane tratate

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

Reacții adverse semnificative sau semne la care ar trebui să acordați atenție, și acțiuni care trebuie să le luați în cazul în care sunteți afectat

Mai puțin frecvente: de la 1 pînă la 10 din 1000 de persoane tratate

dureri abdominale, greață.

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

Reacții alergice (exantem); dereglări circulatorii.

Notă: pot apărea reacții de hipersensibilitate dacă preparatul este asociat cu medicamente ce conțin extract din flori de mușețel și pot fi, de asemenea, notate la persoanele cu hipersensibilitate la alte plante din familia Asteraceae, (de exemplu pelin, coada șoricelului, crizanteme, margarete) datorită așa-numitelor reacții încruciate.

La primele semne de hipersensibilitate, administrarea acestui medicament trebuie sistată.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Imupret drajeuri

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperatura sub 30° C.

A se păstra blisterul în cutie pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Imupret drajeuri

Substanțele active sunt: 1 drajeu conține pulbere din plante medicinale: rădăcini de nalbă mare (*Althaeae radix*) 8 mg, flori de mușețel (*Chamomillae flores*) 6 mg, părți aeriene de coada calului (*Equiseti herba*) 10 mg, frunze de nuc (*Juglandis folia*) 12 mg, părți aeriene de coada-șoricelului (*Achillea millefolium herba*) 4 mg, scoarță de stejar (*Quercus cortex*) 4 mg, părți aeriene de păpădie (*Taraxaci herba*) 4 mg.

Celelalte componente sunt: carbonat de calciu, glucoză monohidrat, sirop de glucoză, lactoză monohidrat, amidon de porumb, amidon de cartofi, acid stearic vegetal, siliciu coloidal anhidru, ulei de ricin nerafinat, dextrină, ceară montanglicol, povidonă, zaharoză, șelac, talc, indigocarmin (E 132), dioxid de titan (E 171).

Notă pentru diabetici: 1 drajeu Imupret conține mai puțin de 0.02 unități de pâine (UP).

Cum arată Imupret drajeuri și conținutul ambalajului

Drajeurile Imupret sunt rotunde, biconvexe, cu suprafața netedă, de culoare albastră deschisă.

Câte 25 drajeuri în blister, câte 2 blistere împreună cu prospectul pentru pacient se plasează în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11-15
92318 Neumarkt
Germania

Tel.: 09181 / 231-90
Fax: 09181 / 231-265
Email: info.bionorica.de

Fabricantul

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11-15
92318 Neumarkt
Germania

Acest prospect a fost aprobat în septembrie 2016.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului certificatului de înregistrare:

Î.C.S. „ BIONORICA ” SRL
mun.Chișinău, Korolenko Vl., 15
MD-2025, Moldova
Tel/fax +373 22 000 288
E-mail: info@bionorica.md

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>