

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU PACIENT/UTILIZATOR

### Inoseda 500 mg comprimate Inosină pranobex

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

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

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

#### **1. Ce este Inoseda și pentru ce se utilizează**

Inoseda conține substanță activă inosină pranobex și este un medicament antiviral care este utilizat pentru tratamentul deprimării sistemului imunitar (stimulează sistemul imunitar), deasemenea în infecțiile cu herpes.

#### **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Inoseda**

##### **NU luați Inoseda**

- dacă sunteți alergic la inosină pranobex sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
- dacă aveți în prezent un atac de gută (dureri articulare severe cu umflarea și înroșirea pielii sau în jurul articulațiilor mari ca o efuziune) sau testele au arătat creșterea concentrației de acid uric în sânge.

Nu luați acest medicament dacă vreuna dintre cele de mai sus se aplică la dumneavoastră.

Dacă nu sunteți sigur, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului.

##### **Atenționări și precauții**

Înainte de a lua acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră dacă:

- dacă ați avut anterior episoade de gută sau creșterea concentrației de acid uric în ser sau urină. Medicamentul poate provoca o creștere tranzitorie a concentrației de acid uric în sânge și urină.
- dacă tratamentul este de lungă durată (trei luni sau mai mult), medicul dumneavoastră vă va indica periodic teste de sânge și va monitoriza funcția rinichilor și hepatică.

##### **Copii**

Datorită formei farmaceutice inadecvate, Inoseda sub formă de comprimate nu este recomandată la copiii cu vârsta sub 6 ani, dar se administrează forma farmaceutică - sirop.

#### **Inoseda împreună cu alte medicamente**

Medicamentul nu trebuie utilizat simultan cu corticosteroizi, imunoglobuline, medicamente citostatice, antilinfocitare, care au un impact negativ asupra activității farmacologice a medicamentului.

Inoseda comprimate poate fi utilizat împreună cu alte medicamente, numai dacă medicul dumneavoastră vă recomandă, deoarece în acest caz efectul medicamentelor poate fi modificat.

### **Inoseda împreună cu alimente și băuturi**

Utilizați comprimatele cu o cantitate suficientă de lichid. Pentru a face ingestia mai ușoară, puteți să zdrobiți comprimatele și să le dizolvați într-o mică cantitate de lichid.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament. Nu luați Inoseda dacă sunteți gravidă sau alăptați, decât doar la recomandarea medicului dumneavoastră.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Inoseda nu are nici o influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

## **3. Cum să luați Inoseda**

Luați întotdeauna Inoseda exact așa cum v-a indicat medicul dumneavoastră.

Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

### **Doze:**

Medicamentul este destinat administrării orale.

Doza zilnică la adulți este, în medie, de 6-8 comprimate, împărțită în 4-8 administrări.

Utilizarea regimului de dozare de mai sus este de obicei suficientă pentru a trata majoritatea infecțiilor virale. Durata tratamentului variază în funcție de tipul de afecțiune.

De regulă, se recomandă prelungirea terapiei până la două zile după ce simptomele dispar.

### **Copii**

Datorită formei farmaceutice inadecvate, Inoseda sub formă de comprimate nu este recomandată la copii cu vârsta sub 6 ani, dar se administrează forma farmaceutică - sirop.

### **Pacienți vârstnici**

Nu este necesară ajustarea dozei; medicamentul se administrează în doze identice celor adulți. La persoanele vârstnice, mai frecvent decât la cele adulte, se înregistrează niveluri mai ridicate de acid uric în sânge și urină.

### **Mod de administrare**

Preparatul se administrează oral, de preferință după mese și la intervale regulate de timp 4-8 administrări;

dacă este necesar, comprimatul poate fi mestecat, zdrobit și/sau dizolvat într-o cantitate mică de apă imediat înainte de administrare.

### **Dacă luați mai mult Inoseda decât trebuie**

Până acum nu au fost raportate cazuri de supradozaj. Dacă nu sunteți sigur sau nu vă simțiți bine, adresați-vă medicului dumneavoastră.

### **Dacă uitați să luați Inoseda**

Dacă ați uitat să luați o doză, omiteți doza uitată. Apoi luați doza următoare în mod normal. Nu

luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

### **Dacă încetați să utilizați Inoseda**

În cazul întreruperii tratamentului, efectul terapeutic așteptat nu poate fi atins sau simptomele bolii se pot exacerba. Înainte de a opri tratamentul, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest 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.

Reacția adversă observată în mod constant la utilizarea medicamentului este o creștere pe termen scurt a concentrației de acid uric din ser și din urină, care revin la valorile normale la câteva zile după oprirea tratamentului.

Dacă prezentați orice reacție adversă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ și posibilele reacții adverse nemenționate în acest prospect.

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate 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.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md)

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

### **5. Cum se păstrează Inoseda**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor!

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

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

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

### **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

#### **Ce conține Inoseda**

Fiecare comprimat conține *substanța activă* - inosină pranobex 500 mg.

*Celelalte componente sunt:* amidon de porumb, povidonă K 90, celuloză microcristalină, acid stearic, stearat de magneziu, apă purificată.

#### **Cum arată Inoseda și conținutul ambalajului**

Comprimate rotunde, biconvexe, de culoare albă cu inscripția „INO” pe una din fețe.

Câte 10 comprimate în blistere din PVC/PVDC-Alu. Câte 2 sau 5 blistere împreună cu instrucțiunea pentru administrare în cutie de carton.

**Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul:**

**Deținătorul certificatului de înregistrare:**

**World Medicine Ltd, Georgia**

Berbuti No. 10/Almasiani No.19-21, office No.26 (blok II), Tbilisi

**Fabricantul**

**World Medicine Ilac San.ve Tic.A.Ş., Turcia**

15 Temmuz Mah. Cami Yolu Cad, No.50, Guneşli, Bağcılar, İstanbul

**Acest prospect a fost revizuit în decembrie 2019**

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului certificatului de înregistrare: str. Grigore Vieru 27, or. Chișinău MD 2005, tel/fax : 022 924192 E-mail: office@marketingservice.md

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