

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Inoseda 50 mg/ ml sirop 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 sirop conține substanța activă inosină pranobex.

Preparatul Inoseda este indicat pentru tratamentul infecțiilor de etiologie virală la pacienții cu statut imunitar redus, deasemenea pentru 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 (enumerat la pct. 6).

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 ați avut anterior episoade de gută sau creșterea concentrației de acid uric în ser sau urină.

În cazul utilizării prelungite a acestui preparat (3 luni sau mai mult) se recomandă monitorizarea lunară a concentrației de acid uric în plasma sanguină și urină, funcția hepatică, compoziția sângelui periferic și parametrii funcției renale.

Inoseda 250 mg/5ml sirop conține p-hidroxibenzoat de metil și p-hidroxibenzoat de propel, care poate provoca reacții alergice (chiar întârziate).

Inoseda sirop conține zaharoză. 1 ml de sirop conține 500 mg de zaharoză. Acest lucru va fi luat în considerare de către pacienții cu diabet zaharat.

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Inoseda sirop conține aproximativ 2,5% etanol (20 mg etanol 96% din volum în 1 ml de sirop), adică până la 1600 mg etanol în doza zilnică maximă (80 ml) pentru pacienții adulți, echivalent cu 40 ml de bere sau 17 ml de vin.

Inoseda împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv eliberate fără prescripția medicului.

Deși nu prezintă o incompatibilitate absolută cu niciun medicament, este necesar de evitat administrarea concomitentă cu corticosteroizi, globuline, citostatice, anti-limfocitare, care acționează negativ asupra activității farmacologice a medicamentului.

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

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Nu utilizați Inoseda dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă și adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Deoarece medicamentul se găsește în plasmă în concentrație foarte mică, utilizarea sa în timpul alăptării nu constituie o problemă.

Puteți să utilizați Inoseda în timpul sarcinii și alăptării numai la recomandarea medicului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Influența medicamentului asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje nu a fost investigată. Cu toate acestea, este necesar să se ia în considerare faptul că preparatul conține etanol și poate provoca, amețeli sau alte reacții nedorite din partea sistemului nervos.

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:

Doza zilnică pentru copii constituie 50-100 mg / kg / zi, în funcție de gravitatea afecțiunii.

Doza medie este de 3 linguri de 10 ml (30 ml sirop) pe zi.

10 ml sirop conțin 500 mg de substanță activă.

Preparatul se administrează oral, de preferință după mese, la intervale regulate de timp. Durata tratamentului este stabilită în mod individual, în funcție de maladie, severitatea și frecvența recidivelor. În orice caz, se recomandă prelungirea terapiei până la două zile de la dispariția simptomelor

Dozele zilnice recomandate și modul de administrare a medicamentului (pentru copii și adulți) sunt enumerate mai jos.

Greutate corporală	Doza*
10-14 kg	3 × 5 ml
15-20 kg	3 × (5-7,5) ml
21-30 kg	3 × (7,5-10) ml
31-40 kg	3 × (10-15) ml
41-50 kg	3 × (15-17,5) ml

*Se recomandă utilizarea păhărelului gradat inclus în cutie.

Pentru atingerea unui efect imunomodulator durabil se administrează medicamentul timp de 3-9 săptămâni.

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.

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.

Singura reacție adversă observată mai frecvent, poate fi o creștere tranzitorie a concentrației acidului uric, datorită metabolizării moleculei, care în general, revine la valorile normale odată cu terminarea 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 sau e-mail: 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

- *Substanța activă este* inozină pranobex

1 ml sirop conține inozină pranobex 50 mg.

Celelalte componente sunt: zaharoză, zaharoză sodică, parahidroxibenzoat de metil, parahidroxibenzoat de propil, glicerină, etanol 96%, aromă de afine, vanilină, apă purificată.

Cum arată Inoseda și conținutul ambalajului

Inoseda se prezintă sub formă de sirop limpede, dulce de culoare roz pal.

Este disponibil în cutii cu un flacon din sticlă galbenă cu 120 ml sirop, prevăzut cu sistem de închidere securizat și pahar dozator gradat.

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, Bagcilar, Istanbul

Acest prospect a fost revizuit în noiembrie 2019

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

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