

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ІМУПРЕТ®
(IMUPRET®)

Склад:

діючі речовини: 100 г крапель містять 29 г водно-спиртового екстракту (екстрагент етанол 59 % (об/об)) з лікарських рослин:

кореня алтею (<i>Radix Althaeae</i>)	0,4 г;
квітів ромашки (<i>Flores Chamomillae</i>)	0,3 г;
трави хвоща (<i>Herba Equiseti</i>)	0,5 г;
листя грецького горіха (<i>Folia Juglandis</i>)	0,4 г;
трави деревію (<i>Herba Millefolii</i>)	0,4 г;
кори дуба (<i>Cortex Quercus</i>)	0,2 г;
трави кульбаби (<i>Herba Taraxaci</i>)	0,4 г;

допоміжна речовина: вода очищена.

Краплі містять етанол 19 % (об/об).

Лікарська форма. Краплі оральні.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора або злегка мутна рідина жовто-коричневого кольору з запахом ромашки. У процесі зберігання можливе помутніння та випадання осаду.

Фармакотерапевтична група. Комбіновані препарати, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Код АТХ R05X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Компоненти, що входять до складу рослинного лікарського засобу, мають комплексну активність.

Полісахариди ромашки та алтею стимулюють неспецифічну реакцію імунної системи за рахунок підвищення фагоцитозу макрофагів і гранулоцитів. Ці активні компоненти також підвищують внутріклітинне руйнування бактерій у процесі фагоцитозу внаслідок підвищення виділення активних метаболітів кисню, що мають бактерицидну властивість. Полісахариди, ефірні олії і флавоноїди (ромашки, алтею та деревію) зменшують набряк слизової оболонки при інфекції дихальних шляхів. Дослідження *in vitro* довели, що кора дуба, яка містить багато танінів, проявляє противірусний ефект також до вірусу грипу.

Хвощ, що входить до складу препарату, посилює ці ефекти завдяки його добре відомим цілющим та профілактичним властивостям.

Фармакокінетика.

Дані відсутні.

Клінічні характеристики.

Показання. Для лікування захворювань верхніх дихальних шляхів (тонзиліт, фарингіт, ларингіт). Профілактика ускладнень та рецидивів при респіраторних вірусних інфекціях внаслідок зниження захисних сил організму.

Протипоказання. Підвищена індивідуальна чутливість до будь-якої з діючих або допоміжних речовин препарату, а також у разі алергії до рослин родини складноцвітих.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Взаємодія з іншими лікарськими засобами не спостерігалася.

Препарати, що містять кору дуба, можуть послабити або блокувати всмоктування алкалоїдів та інших лужних лікарських засобів при одночасному їх застосуванні.

Особливості застосування. Цей лікарський засіб містить етанол 19 % (об/об).

Під час зберігання препарату можливе його помутніння чи випадання осаду, проте це не впливає на дію препарату.

Якщо симптоми захворювання не зникають або виникла задишка, гарячка, з'явилося гнійне або криваве мокротиння, слід звернутися до лікаря.

Примітка для хворих на цукровий діабет. Препарат містить менше 0,1 хлібної одиниці (ХО) на кожні 10 крапель.

Застосування у період вагітності або годування груддю. У зв'язку з відсутністю відомостей щодо репродуктивної токсичності застосування у період вагітності не рекомендується.

Також немає даних стосовно проникнення Імупрет® краплі або його метаболітів у молоко матері та ризик для немовлят не може бути виключений. Тому препарат не слід застосовувати у період годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Відомостей про безпосередній вплив препарату на здатність керувати автотранспортом або працювати з іншими механізмами немає, але слід мати на увазі, що препарат містить етанол.

Спосіб застосування та дози.

Якщо не призначено інакше, препарат слід застосовувати у таких дозах:

Вік	Дозування при гострих проявах	Дозування після спаду гострих проявів та для профілактичної терапії
Діти віком від 2 до 5 років	по 10 крапель 5-6 разів на добу	по 10 крапель 3 рази на добу
Діти віком від 6 до 11 років	по 15 крапель 5-6 разів на добу	по 15 крапель 3 рази на добу
Дорослі та діти віком від 12 років	по 25 крапель 5-6 разів на добу	по 25 крапель 3 рази на добу

Перед застосуванням розчин слід збовтати. Флакон при накапуванні препарату слід тримати вертикально. Краплі приймати внутрішньо, як правило, у нерозведеному вигляді. Зазначену кількість крапель необхідно потримати недовго у роті та потім проковтнути. При необхідності краплі можна застосовувати з невеликою кількістю води. Дітям можна давати краплі, додаючи їх у сік або чай. 25 крапель відповідають 1,4 мл розчину.

Недостатньо даних для рекомендації специфічного дозування при нирковій та/або печінковій дисфункціях.

Не слід приймати препарат понад 2 тижнів поспіль без консультації з лікарем.

Слід звертати увагу на інформацію у розділі «Особливості застосування» і «Побічні реакції».

Діти. Не застосовувати дітям віком до 2 років.

Передозування. Випадки отруєння препаратом внаслідок його передозування невідомі.

Лікування: симптоматична терапія.

Побічні реакції. Рідко можуть виникати шлунково-кишкові розлади (наприклад біль у животі, нудота, блювання). Також можуть виникати алергічні реакції (наприклад висипання, свербіж, задишка).

При застосуванні препаратів, що містять квіти ромашки, можуть виникати алергічні реакції у хворих, які мають підвищену чутливість до інших рослин сімейства складноцвітих (наприклад деревій, полин, хризантема, маргаритка) внаслідок так званих перехресних реакцій. При виникненні будь-яких побічних реакцій слід припинити застосування препарату і обов'язково звернутися до лікаря.

Термін придатності. 2 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці. Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

Після першого відкриття флакона препарат придатний для застосування протягом 6 місяців.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 100 мл у флаконі, вміщеному в картонну коробку.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник/заявник. Біонорика СЕ/Bionorica SE.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності/ місцезнаходження заявника та/або представника заявника.

Керхенштейнерштрассе, 11-15, 92318, м. Ноймаркт, Німеччина/
Kerschensteinerstrasse, 11-15, 92318 Neumarkt, Germany.

Контактні дані представника виробника в Україні ТОВ «Біонорика»:
телефон: 044 521 86 00; факс: 044 521 86 01, info@bionorica.ua

Дата останнього перегляду. Наказ МОЗ України від 08.11.2017 № 1389.