

УТВЕРЖДЕНА
Приказом Председателя
Комитета фармации
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от « ____ » _____ 201_ г.
№ _____

**Инструкция по медицинскому применению
лекарственного средства
Иммунорм**

Торговое название

Иммунорм

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма

Раствор для приема внутрь, 50 мл

Состав

100 мл препарата содержат

активное вещество - эхинацеи пурпурной экстракт жидкий* 98,000 г,

**Препарат содержит спирт этиловый 90% (об/об) 24.4 мл

Описание

Прозрачная, коричневая или красновато-коричневая жидкость с характерным запахом, может появляться осадок.

Фармакотерапевтическая группа

Иммуномодуляторы. Иммуностимуляторы. Прочие иммуностимуляторы

Код АТХ L 03AX

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

Фармакокинетика не изучалась.

Фармакодинамика

Иммунорм является средством растительного происхождения. Входящие в его состав полисахариды (фукогалактоксилоглюканы с мол. весом. 25000 и 10000) и кислый арабиногалактан (мол. вес 75000) оказывают иммуномодулирующий

и противовоспалительный эффекты. Повышая число лейкоцитов (гранулоцитов) и активизируя фагоцитоз, действующие вещества препарата подавляют размножение микроорганизмов в организме человека и способствуют уничтожению болезнетворных бактерий. Кроме того, установлено противовирусное действие травы Эхинацеи пурпурной в отношении возбудителей гриппа и герпеса.

Показания к применению

- профилактика и лечение начальных симптомов при простудных заболеваниях

Способ применения и дозы

Раствор принимают с небольшим количеством жидкости, независимо от приема пищи.

Взрослые и дети старше 18 лет принимают по 2,5 мл 3 раза в день. Для дозировки используют мерный стаканчик.

Длительность непрерывного применения не должна превышать 10 дней.

Побочные действия

Редко

- кожные реакции гиперчувствительности (зуд, кожные высыпания, крапивница)
- синдром Стивенса-Джонсона

Очень редко

- бронхоспазм с обструкцией
- астма вследствие реакции гиперчувствительности
- ангиоотек
- отек Квинке
- анафилактический шок
- аутоиммунные заболевания (рассеянный энцефалит, узловатая эритема, аутоиммунная тромбоцитопения, синдром Шегрена с тубулярной почечной дисфункцией)
- лейкопения при длительном применении (больше 8 недель)

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата и растениям семейства сложноцветных
- прогрессирующие системные заболевания (туберкулез, саркоидоз)
- аутоиммунные заболевания (коллагеноз, рассеянный склероз)
- иммунодефицитные состояния (ВИЧ-инфекции, СПИД)

- иммуносупрессии (онкологическая цитостатическая терапия, трансплантации органов в анамнезе или трансплантация костного мозга)
- агранулоцитоз, лейкоз
- пациентам с наследственной предрасположенностью к аллергическим реакциям (крапивница, атопический дерматит, астма).
- наследственная непереносимость фруктозы
- беременность и период лактации
- детский возраст до 18 лет

Лекарственные взаимодействия

Отсутствует информация о каком-либо взаимодействии сока эхинацеи пурпурной с другими лекарственными средствами. Тем не менее, не рекомендуется одновременное применение с иммунодепрессантами (циклоспорином и метотрексатом).

Особые указания

Если при применении препарата состояние пациента ухудшается или наблюдается повышение температуры, необходимо проконсультироваться с лечащим врачом.

Особую осторожность следует соблюдать пациентам с наследственной предрасположенностью к аллергическим реакциям (пациенты с атопическим дерматитом) вследствие возможного риска развития анафилактической реакции.

В случае рецидивирующих инфекционных заболеваний дыхательных путей, сопровождающихся длительным сохранением жалоб, одышкой, повышением температуры тела или гнойной, или кровянистой мокротой, необходима консультация врача. При отсутствии эффекта от приема препарата и повторном появлении признаков заболеваний мочевыводящих путей необходимо врачебное обследование.

Следует иметь в виду, что раствор содержит этиловый спирт 22% по объему.

Особенности влияния лекарственного препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Не влияет

Передозировка

Не выявлена

Форма выпуска и упаковка

По 50 мл препарата разливают в стеклянные флаконы с завинчивающейся крышкой.

По 1 флакону вместе с мерным стаканчиком и инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках вкладывают в коробку из картона.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

3 года

Период применения препарата после вскрытия флакона в течение 12 месяцев.

Не применять по истечении срока годности!

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

«Меркле ГмбХ», Ульм, Германия

Владелец регистрационного удостоверения

«ратиофарм ГмбХ», Ульм, Германия

Наименование, адрес и контактные данные организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства:

ТОО «ратиофарм Казахстан», 050059 (А15Е2Р), г. Алматы, пр. Аль-Фараби 17/1, БЦ Нурлы-Тау, 5Б, 6 этаж. Телефон: (727)3251615; e-mail: safety.kazakhstan@tevapharm.com; веб сайт: www.teva.kz