

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

Таблетки, 100 мг

Состав

Одна таблетка содержит

активное вещество - эхинацеи пурпурной свежесцветущей травы экстракта
сухого 100,0 мг,

вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный, сорбитол, натрия
цикламат, магния стеарат.

Описание

Таблетки бежевого цвета, с более или менее неравномерно распределенными
вкраплениями коричневого или темно-коричневого цвета, круглой формы,
двояковыпуклой поверхностью.

Фармакотерапевтическая группа

Иммуномодуляторы. Иммуностимуляторы. Прочие иммуностимуляторы

Код АТХ L03AX

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

Фармакокинетика не изучалась.

Фармакодинамика

Иммуноорм 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

Таблетки можно сосать, жевать или запивать водой. Время приема таблеток не зависит от времени приема пищи.

Взрослые и дети старше 12 лет принимают по 1 таблетке 3 - 4 раза в день.

Дети в возрасте от 6 до 11 лет – по 1 таблетке 2-3 раза в день.

Длительность непрерывного применения не должна превышать 2 недели.

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
- детский возраст до 6 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.

Указания для больных сахарным диабетом

Одна таблетка содержит 570 мг сорбитола, что соответствует 0,05 ХЕ.

Больные с врожденной непереносимостью фруктозы могут начинать лечение только после консультации с врачом.

Беременность и период лактации

Нет сообщений о вредном воздействии препарата при применении в период беременности и кормления грудью. Препарат не следует применять при беременности и лактации без консультации врача и если риск от применения препарата превышает пользу.

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

Не влияет

Передозировка

Не выявлена

Форма выпуска и упаковка

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в пачку из картона.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С, в защищенном от влаги месте.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

2 года

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

«Меркле ГмбХ», Блаубойрен, 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