

## Склад

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

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

*допоміжні речовини:* етанол 19 % (об/об), вода очищена.

## 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 АТС R05X.

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

Імупрет® завдяки полісахаридам ромашки і алтею стимулює 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, виявляє протівірусний ефект також до вірусу грипу.

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

## **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 та 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**

*Належні заходи безпеки при застосуванні*

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

Через вміст етанолу краплі Імупрет® не слід призначати після успішного антиалкогольного лікування. Пацієнти із захворюваннями печінки, епілепсією, черепно-мозковими травмами можуть приймати цей препарат тільки після консультації з лікарем.

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

Якщо симптоми захворювання не зникають після 1 тижня лікування або виникла задишка, гарячка, гнійні або криваві мокроти, слід звернутися до лікаря.

Примітка для хворих на цукровий діабет. Разова доза препарату містить незначну кількість хлібних одиниць (ХО).

## **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.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Не рекомендується для застосування під час вагітності.

## **Спосіб застосування та дози**

Якщо не призначено інакше, препарат застосовують у таких дозах:

Вік	Дозування при гострих проявах	Дозування після спаду гострих проявів та для профілактичної терапії
Діти віком 1 рік	по 5 крапель 5-6 разів на добу	по 5 крапель 3 рази на добу
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	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 приймають, 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.

Навіть після зникнення гострих симптомів доцільно ще протягом 1 тижня продовжувати лікування, щоб запобігти рецидиву захворювання.

Препарат добре переноситься, тому може бути рекомендований для тривалого застосування. Для базисної терапії хронічних захворювань дихальних шляхів (особливо тонзиліту) препарат необхідно застосовувати не менше 6 тижнів.

### **Діти**

Не слід застосовувати дітям віком до 1 року.

### **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 у сполученні з препаратами, що містять квіти ромашки можуть виникати алергічні реакції, а також у хворих що мають підвищену чутливість до інших рослин сімейства складноцвітих (наприклад деревій (*Achillea Millefolium*)).

При виникненні будь-яких побічних реакцій слід припинити застосування препарату і обов'язково звернутися до лікаря.

### **Термін придатності**

2 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

Відкритий флакон придатний до застосування протягом 6 місяців.

### **Умови зберігання**

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

### **Упаковка**

По 100 мл у флаконі у картонній упаковці.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

Біонорика SE.

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

11-15, 92318, м. Ноймаркт, Німеччина.

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).