

Склад

діючі речовини: 1 таблетка містить 160 мг сухого екстракту (3–6:1) з кореня горечавки (*Radix Gentianae*), квіток первоцвіту з чашечкою (*Flores Primulae cum Calycibus*), трави щавлю (*Herba Rumicis*), квіток бузини (*Flores Sambuci*), трави вербени (*Herba Verbenaе*) (1:3:3:3:3), (екстрагент етанол 51 % (м/м));

допоміжні речовини: мальтодекстрин, кремнію діоксид колоїдний безводний, акація (гуміарабiк), кальцію карбонат (E 170), целюлоза порошкоподібна, целюлоза мікрокристалічна, магнію стеарат, кремнію діоксид колоїдний водний, віск карнаубський, меді хлорофілін (E 141), глюкози розчин, декстрин, гіпромелоза, алюмінію гідроксид, індигокармін (E 132), рибофлавін (E 101), кислота стеаринова, сахароза, тальк, титану діоксид (E 171).

Лікарська форма

Таблетки, вкриті оболонкою.

Основні фізико-хімічні властивості: круглі двоопуклі таблетки, вкриті оболонкою зеленого кольору з гладенькою поверхнею.

Фармакотерапевтична група

Препарати, які застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Код АТХ R05X.

Фармакологічні властивості

Рослинні компоненти, що входять до складу лікарського засобу, мають комплексну активність: протизапальну, протинабрякову та секретолітичну.

Під впливом препарату регулюється секреція і зменшується набряк тканин. Відновлюється дренаж і вентиляція пазух носа. Це сприяє відчутному полегшенню дихання, усуває закладеність носа, нормалізує захисну функцію епітелію дихальних шляхів.

Показання

Гострі неускладнені запальні захворювання придаткових пазух носа (гострі неускладнені риносинусити).

Протипоказання

Підвищена індивідуальна чутливість до будь-якого з діючих або інших компонентів лікарського засобу. Виразка шлунка або дванадцятипалої кишки.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

На даний час відсутні відомості про будь-які взаємодії з іншими лікарськими засобами. Системні дослідження щодо взаємодії з іншими лікарськими засобами не проводилися. Тому не можна виключити ефект посилення або послаблення дії інших лікарських засобів при їх одночасному застосуванні з лікарським засобом Синупрет® екстракт.

Особливості застосування

Особливої уваги потребує застосування препарату пацієнтам з гастритом або функціональною диспепсією (так званий «чутливий шлунок»). Препарат слід приймати після їди з достатньою кількістю рідини.

Якщо симптоми захворювання не зникають після 7-14 днів лікування, погіршуються, періодично повторюються під час лікування або з'являються нові симптоми, такі як носові кровотечі, сильні болі, гнійні виділення з носа, порушення зору, асиметрія середньої зони обличчя або очей, оніміння обличчя, слід звернутися до лікаря. Вказані симптоми, як правило, розглядаються як серйозні при всіх формах риносинуситів, що вимагають огляду лікаря-спеціаліста та невідкладної медичної допомоги.

Синупрет® екстракт не слід приймати пацієнтам з рідкісними спадковими патологіями, такими як непереносимість фруктози, глюкозо-галактозна мальабсорбція (порушення всмоктування) або недостатність сахарози-ізомальтази.

Примітка для хворих на цукровий діабет: одна таблетка, вкрита оболонкою, містить в середньому 0,026 хлібної одиниці (ХО).

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

У рекомендованих дозах Синупрет® екстракт не впливає на здатність керувати автотранспортом або іншими механізмами. Однак слід врахувати можливість виникнення у деяких пацієнтів запаморочення, що буде впливати на здатність керувати транспортними засобами та працювати з механізмами (див. розділ «Побічні ефекти»).

Застосування у період вагітності або годування груддю

Немає даних про застосування лікарського засобу Синупрет® екстракт вагітним та жінкам, які годують груддю, тому з метою безпеки препарат не рекомендований для прийому під час вагітності та годування груддю.

Спосіб застосування та дози

Дорослим та дітям віком від 12 років приймати по 1 таблетці 3 рази на день. Таблетки слід ковтати не розжовуючи, запиваючи достатньою кількістю рідини, наприклад склянкою води, бажано після їди.

Не достатньо даних, щоб рекомендувати специфічне дозування при нирковій та/або печінковій дисфункціях.

Якщо лікар не призначив інакше, рекомендований курс лікування становить 7-14 днів. Див. також розділ «Особливості застосування».

Діти

Не застосовують дітям віком до 12 років через відсутність достатніх даних.

Передозування

При передозуванні препарату можливе посилення вказаних нижче побічних реакцій, таких як нудота, біль у шлунку, діарея. У таких випадках слід припинити застосування препарату і звернутися до лікаря.

Лікування: симптоматична терапія.

Побічні реакції

З боку травної системи: часто спостерігаються нудота, метеоризм, діарея, сухість у роті, болі у шлунку.

З боку імунної системи: нечасті локальні реакції підвищеної чутливості шкіри (наприклад висип, почервоніння, свербіж), а також можливі системні алергічні реакції (наприклад набряк Квінке, задишка, припухлість обличчя).

З боку нервової системи: нечасті запаморочення.

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

Термін придатності

3 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня вказаного місяця.

Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 30 °С у недоступному для дітей місці.

Упаковка

По 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

Біонорика SE/Bionorica SE.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

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

Джерело інструкції

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