

## **Состав**

*действующее вещество:* инозина пранобекс;

5 мл сиропа содержит инозина пранобекса 250 мг;

*вспомогательные вещества:* метилпарагидроксибензоат (Е 218), пропилпарагидроксибензоат (Е 216), сахарин натрия, сахароза, глицерин, этанол 96%, ароматизатор «Черника», ванилин, вода очищенная.

## **Лекарственная форма**

Сироп.

*Основные физико-химические свойства:* прозрачный раствор светло-розового цвета.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Противовирусные средства прямого действия. Другие противовирусные средства. Код АТХ J05A X05.

## **Фармакодинамика**

Инозина пранобекс является синтетическим производным пурина (молекулярный комплекс инозина и соли 4-ацетамидобензойной кислоты с N, N-диметиламино-2-пропанолом в молярном соотношении 1: 3).

Относится к иммуномодулирующим и противовирусным средствам и обладает способностью подавлять репликацию многих штаммов как РНК, так и ДНК-содержащих вирусов (прямая противовирусное действие). Опосредованное противовирусное действие связано с усилением клеточно-опосредованного иммунитета.

## **Фармакокинетика**

После приема инозина пранобекс быстро и хорошо абсорбируется в пищеварительном тракте. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 3 часа. Фармакологическое действие проявляется примерно через 30 минут и сохраняется до 6 часов.

Хорошо распределяется в тканях.

Метаболизируется в печени, главным образом, к мочевой кислоте и выделяется из организма почками.

## **Показания**

При герпетической инфекции и других вирусных заболеваниях с подтвержденными нарушениями иммунной системы.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к действующему веществу и / или любому вспомогательному веществу лекарственного средства.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Препарат не следует применять одновременно с кортикостероидами, иммуноглобулинами, цитостатиками, антилимфоцитарными иммуноглобулинами (из-за негативного влияния на фармакологическую активность инозина).

## **Особенности применения**

Лекарственное средство следует с осторожностью применять пациентам с подагрой (из-за возможного увеличения уровня мочевой кислоты в плазме крови и в моче). В случае длительного лечения следует осуществлять регулярный мониторинг уровня мочевой кислоты в плазме крови и мочи.

Другие меры предосторожности при применении лекарственного средства отсутствуют.

### Вспомогательные вещества.

*Сахароза.*

В 1 мл сиропа лекарственного средства содержится 500 мг сахарозы, что следует учитывать больным сахарным диабетом. Также его не следует применять пациентам с редкими наследственными формами непереносимости галактозы, недостаточностью лактозы или синдромом глюкозо-галактозной мальабсорбции.

Длительное применение лекарственного средства (2 недели и более) может привести к повреждению зубов.

*Натрий.*

В 1 мл сиропа лекарственного средства содержится 0,056 мг натрия, что следует учитывать пациентами, которые находятся на диете с ограничением употребления натрия.

*Метилпарагидроксибензоат (E 218) и пропилпарагидроксибензоат (E 216).*

Лекарственное средство содержит метилпарагидроксибензоат и пропилпарагидроксибензоат, которые могут вызвать аллергические реакции (в том числе замедленного типа).

*Этанол.*

Лекарственное средство содержит примерно 2,5 объемного процента этилового спирта (20 мг этанола 96 об.% В 1 мл сиропа), то есть до 1600 мг этанола в максимальной суточной дозе (80 мл) для взрослых пациентов, что эквивалентно 40 мл пива, примерно 17 мл вина. Вреден для пациентов, больных алкоголизмом. Следует быть осторожным при применении лекарственного средства беременным и кормящим грудью, детям и пациентам с заболеваниями печени и большим эпилепсией.

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Инозин не влияет на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

*Беременность.*

Несмотря на отсутствие тератогенных эффектов у животных, в I триместре беременности применение лекарственного средства возможно лишь тогда, когда ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

*Период кормления грудью.*

Инозина пранобекс проникает в грудное молоко в очень низких концентрациях. Лекарственное средство можно применять в период кормления грудью.

### **Способ применения и дозы**

Лекарственное средство предназначено для перорального применения.

Взрослые.

Взрослым препарат применяют в виде таблеток.

Дети в возрасте от 1 года.

Суточная доза лекарственного средства составляет 50-100 мг / кг массы тела (см. Таблицу ниже) в зависимости от тяжести заболевания. Обычно суточная доза составляет 30 мл сиропа (по 10 мл сиропа 3 раза в сутки). В 10 мл лекарственного средства содержится 500 мг инозина пранобекс.

Масса тела, кг	Режим дозирования, мл
10-14	3 × 5-10
15-20	3 × 5-15
21-30	3 × 7,5-20
31-40	3 × 10-30
41-50	3 × 15-35

Чтобы отмерить дозу, следует использовать мерный стаканчик, который находится в упаковке.

Применение лекарственного средства в вышеуказанном режиме дозирования обычно достаточно для лечения большинства вирусных инфекций.

Продолжительность лечения варьируется в зависимости от вида заболевания.

Применение лекарственного средства обычно продолжают в течение 1 или 2 суток после исчезновения симптомов.

## **Дети**

Лекарственное средство можно применять детям в возрасте от 1 года.

## **Передозировка**

Случаи передозировки не наблюдалось. Полулетальная доза (LD50) превышает терапевтическую дозу инозина более чем в 40 раз.

## **Побочные реакции**

Единственной постоянной побочной реакцией при лечении инозином является временное повышение уровня мочевой кислоты в плазме крови и в моче, что возвращается к исходным нормальным значениям через несколько дней после окончания лечения.

*Сообщение о подозреваемых побочных реакциях.*

Сообщение о подозреваемых побочных реакциях, которые возникли после регистрации лекарственного средства, очень важны. Это позволяет постоянно наблюдать за соотношением польза / риск при применении лекарственного средства. Работники системы здравоохранения должны сообщать о любых подозреваемых побочных реакциях через национальную систему фармаконадзора.

## **Срок годности**

3 года.

После вскрытия флакона препарат можно использовать в течение 6 месяцев.

## **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 ° в недоступном для детей месте.

## **Упаковка**

По 120 мл во флаконе; 1 флакон с мерным стаканчиком в картонной коробке.

## **Категория отпуска**

По рецепту.

## **Производитель**

УОРЛД МЕДИЦИН ИЛАЧ САН. ВЕ ТИДЖ. А.Ш./

WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC. A.S.

## **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

15 Теммуз Махаллеши Джами Йолу Джаддеси №50 Гюнешли Бешикташ /  
Стамбул, Турция /

15 Temmuz Mahallesi Cami Yolu Caddesi No: 50 Gunesli Bagcilar / Istanbul, Turkey.

**Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).