

**Листок-вкладыш – информация для потребителя****Ингавирин®, 60 мг, капсулы**

Действующее вещество: имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты - 60 мг

**Перед приемом препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

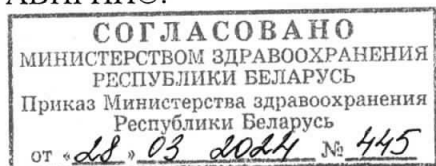
Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 5 дней Вам следует обратиться к врачу.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат ИНГАВИРИН®, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата ИНГАВИРИН®.
3. Применение препарата ИНГАВИРИН®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата ИНГАВИРИН®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.



**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ИНГАВИРИН® И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Препарат Ингавирин® ускоряет исчезновение (элиминацию) вирусов, сокращает продолжительность острых респираторных вирусных заболеваний, снижает риск развития осложнений.

Препарат Ингавирин® применяется для лечения гриппа А и В и других острых респираторных вирусных инфекций (аденовирусная инфекция, парагрипп, респираторно-синцитиальная инфекция, риновирусная инфекция) у детей от 7 до 17 лет.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение через 5 дней, необходимо обратиться к врачу.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ИНГАВИРИН®**

Не принимайте препарат Ингавирин®:

- если у Вас аллергия на действующее вещество или другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если у Вас имеется непереносимость некоторых сахаров (см. Особые указания и меры предосторожности);
- если Вы беременны;
- если Вы кормите грудью;
- если Ваш возраст менее 7 лет (в связи с используемой лекарственной формой; у детей младше 7 лет необходимо использовать лекарственную форму препарата – 30 мг, капсулы или 30 мг/5 мл, сироп);
- Если Ваш возраст более 18 лет (в связи с используемой лекарственной формой; у взрослых старше 18 лет необходимо использовать лекарственную форму препарата – 90 мг, капсулы).

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата Ингавирин® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Не рекомендуется одновременный прием других противовирусных препаратов без предварительной консультации врача.

**Дети и подростки**

Препарат Ингавирин® в лекарственной форме капсулы 60 мг, разрешен для применения у детей от 7 лет.

**Другие препараты и препарат Ингавирин®**

Родителям/опекунам следует сообщать лечащему врачу о том, что ребенок принимает, или недавно принимал или может начать принимать какие-либо другие препараты.

**Препарат Ингавирин® с пищей и напитками**

Прием пищи не оказывает влияние на эффективность препарата Ингавирин®.

**Беременность, грудное вскармливание и fertильность**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

- Не принимайте препарат во время беременности.
- Не кормите грудью во время лечения данным препаратом. Женщинам, принимающим Ингавирин®, следует прекратить кормить грудью.
- Препарат Ингавирин® не влияет на способность забеременеть (репродуктивную функцию).

**Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами**

Не изучалось, однако, учитывая механизм и профиль побочных реакций, можно предположить, что препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

**Препарат Ингавирин® содержит лактозы моногидрат**

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед началом приема данного лекарственного препарата.

**3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ИНГАВИРИН®**

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза:

Данная лекарственная форма предназначена для приема детьми в возрасте от 7 до 17 лет. Максимальная однократная доза – 60 мг.

Максимальная суточная доза – 60 мг.

Способ применения:

Внутрь, один раз в день, независимо от приема пищи, предпочтительно в одно и тоже время. При необходимости капсулы запивают жидкостью в объеме достаточном для их проглатывания.

Прием препарата начинают с момента появления первых симптомов заболевания, желательно не позднее 2 суток от начала болезни.

Продолжительность терапии:

В течение 5-7 дней (в зависимости от тяжести состояния).

**Применение у детей и подростков**

Детям от 7 до 17 лет назначают по 1 капсуле (60 мг) в сутки.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

**Если Вы приняли препарата Ингавирин® больше, чем следовало**

Клинические симптомы передозировки препаратом Ингавирин® не известны. Родителям/опекунам следует сообщать врачу, если ребенок принял более одной капсулы в день. Если возможно, следует взять с собой оставшиеся капсулы, упаковку или этот листок-вкладыш, чтобы показать врачу или другому медицинскому работнику. Ваш врач назначит лечебные мероприятия в зависимости от состояния и симптомов.

**Если Вы забыли принять препарат Ингавирин®**

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

**Если Вы прекратили прием препарата Ингавирин®**

Родители/опекуны, если Вы прекратите лечение препаратом Ингавирин® слишком рано, симптомы заболевания могут не исчезнуть полностью.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

#### 4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

##### 4.1. Описание нежелательных реакций

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Ингавирин® может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Редко (могут возникать менее чем у 1 человека из 1 000)

аллергические реакции (в клинических исследованиях и при пострегистрационном применении препарата Ингавирин® аллергические реакции, связанные с приемом препарата, не выявлены; аллергические реакции возможны на любое химическое вещество, поэтому возникновение аллергических реакций на препарат Ингавирин® нельзя исключить).

##### 4.2. Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства-члена. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях в УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: с использованием формы извещения о нежелательной реакции на сайте [www.rceth.by](http://www.rceth.by).

#### 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ИНГАВИРИН®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не принимайте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на пачке из картона после слов «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат в оригинальной упаковке (пачке) при температуре не выше 25 °C.

После первого вскрытия первичной упаковки (пачки) храните препарат в оригинальной упаковке (пачке) при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

### Полное перечисление действующих веществ и вспомогательных веществ

1 капсула содержит:

действующее вещество: имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты (витаглутам) в пересчете на 100% вещество – 60,0 мг;

вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, крахмал картофельный, кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат.

капсулы твердые желатиновые: титана диоксид Е 171, краситель железа оксид желтый Е 172, желатин.

состав чернил для логотипа: шеллак, пропиленгликоль Е 1520, титана диоксид Е 171.

### Как выглядит препарат Ингавирин®:

Капсулы желтого цвета. На крышечке капсулы нанесен логотип белого цвета в виде кольца и буквы И внутри кольца. Содержимое капсул – гранулы и порошок белого или почти белого цвета; допускается образование конгломератов, легко рассыпающихся при легком надавливании.

### Лекарственная форма, характер и содержимое упаковки по массе, объему или единицам дозирования

Капсулы.

По 7 или 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

Одну контурную ячейковую упаковку вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

### Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения и производителей, ответственных за выпускающий контроль качества

#### Владелец регистрационного удостоверения

Российская Федерация

Акционерное общество «Валента Фармацевтика» (АО «Валента Фарм»)

141108, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.

Телефон: +7 (495) 933-48-62, факс +7 (495) 933-48-63

Электронный адрес: [info@valentapharm.com](mailto:info@valentapharm.com)

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

#### Предприятие-производитель

Российская Федерация

Акционерное общество «Валента Фармацевтика» (АО «Валента Фарм»)

141108, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.

Телефон: +7 (495) 933-48-62, факс +7 (495) 933-48-63

Электронный адрес: [info@valentapharm.com](mailto:info@valentapharm.com)

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

Российская Федерация

Акционерное общество «Валента Фармацевтика» (АО «Валента Фарм»)

141108, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2  
Телефон: +7 (495) 933-48-62, факс +7 (495) 933-48-63  
Электронный адрес: [info@valentapharm.com](mailto:info@valentapharm.com)

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Прочие источники информации**

Подробные сведения о лекарственном препарате содержатся на веб-сайте Союза:  
<http://eec.eaeunion.org/>

**Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

