

8306 - 2016

Листок-вкладыш – информация для пациента**Ингавирин®, 90 мг, капсулы**

Действующее вещество: имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты (витаглутам)

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

Всегда принимайте препарат в точности с данным листком 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 чём следует знать перед применением препарата Ингавирин®.
3. Прием 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® содержит действующее вещество имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты (витаглутам). Относится к группе противовирусных препаратов.

Показания к применению

Препарат Ингавирин® применяется у взрослых пациентов старше 18 лет для лечения и профилактики гриппа А и В и других острых респираторных вирусных инфекций (аденовирусная инфекция, парагрипп, респираторно-синцитиальная инфекция).

Если улучшения не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чём следует знать перед применением препарата Ингавирин®**Противопоказания****Не принимайте препарат Ингавирин®:**

- если у Вас аллергия на имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты (витаглутам) или любые другие компоненты данного препарата (перечисленные в Разделе 6 листка-вкладыша);
- если Вы беременны;
- если Вы кормите грудью;
- не применяйте препарат Ингавирин® у детей в возрасте до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

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

Особые указания

Не рекомендуется одновременный прием с другими противовирусными препаратами.

Препарат не оказывает снотворного и успокаивающего эффекта (седативное действие) и может использоваться у лиц различных профессий, в т.ч. требующих повышенного внимания и координации движений (см. раздел «Управление транспортными средствами и работа с механизмами»).

Дети и подростки

Препарат Ингавирин® противопоказан для применения у детей в возрасте от 0 до 18 лет (безопасность и эффективность применения препарата у детей в возрасте от 0 до 18 лет не установлена).

Другие препараты и препарат Ингавирин®

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, или недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Сведения о взаимодействии препарата Ингавирин® с другими лекарственными средствами отсутствуют.

Беременность и грудное вскармливание

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

- Не принимайте препарат во время беременности.
- Не кормите грудью во время лечения данным препаратом.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Не изучалось, однако, учитывая механизм действия и профиль возможных нежелательных реакций при применении препарата Ингавирин®, 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 приемом препарата.

3. Прием препарата Ингавирин®

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с данным листком или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Для лечения гриппа и острых респираторных вирусных инфекций - 90 мг 1 раз в день. Прием препарата следует начинать с момента появления первых симптомов заболевания, желательно не позднее 2 суток от начала болезни.

Для профилактики гриппа и острых респираторных вирусных инфекций после контакта с больными лицами - 90 мг 1 раз в день, в течение 7 дней.

Применение у детей и подростков

Препарат Ингавирин® противопоказан для применения у детей в возрасте от 0 до 18 лет (безопасность и эффективность применения препарата у детей в возрасте от 0 до 18 лет не установлена).

Способ применения

Внутрь. Независимо от приема пищи.

Продолжительность терапии

Длительность лечения гриппа и острых респираторных вирусных инфекций - 5-7 дней (в зависимости от тяжести состояния).

Длительность профилактики гриппа и острых респираторных вирусных инфекций после контакта с больными лицами - 7 дней.

Если Вы приняли препарата Ингавирин® больше, чем следовало

8306 - 2016

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения

В случае передозировки препаратом Ингавирин® обратитесь к врачу.

Если Вы забыли принять препарат Ингавирин®

Не следует пропускать прием очередной суточной дозы препарата (влияние пропуска очередной суточной дозы препарата на эффективность лечения – не изучено). В случае пропуска приема очередной суточной дозы препарата, следует принять следующую дозу как можно раньше и продолжить прием один раз в сутки исходя из нового времени приема препарата (утро, день, вечер).

В случае пропуска отдельных доз не следует использовать двойную дозу препарата.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Частота редко (могут возникать не более, чем у 1 человека из 1000):

- аллергические реакции.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки, или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

г. Минск, 220037, Товарищеский пер., 2а

Телефон: +375 (17) 242-00-29.

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, указанного на картонной пачке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше 25 °C. Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Ингавирин® содержит

Действующим веществом является имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты (витаглутам).

Каждая капсула содержит имидазолилэтанамида пентандиовой кислоты (витаглутам) – 90,00 мг.

Прочими вспомогательными веществами являются: лактозы моногидрат, крахмал картофельный, кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат.

Оболочка капсулы: титана диоксид Е 171, краситель пунцовый [Понсо 4R] Е 124, краситель азорубин Е 122, краситель хинолиновый желтый Е 104, желатин.

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

Внешний вид препарата Ингавирин® и содержимое упаковки

НД РБ

8306 - 2016



Капсулы № 2 или № 3 красного 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.

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

1 контурную ячейковую упаковку вместе с листком-вкладышем помещают в пачку.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Российская Федерация

АО «Валента Фарм»

141101, Россия, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.

телефон: +7 (495) 933-48-62

факс +7 (495) 933-48-63

адрес электронной почты: info@valentapharm.com

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

Республика Беларусь

ООО «ИЛПО»

220013, г. Минск, ул. 2-ая Шестая линия, 9, +375 (17) 270-55-88, +375 (17) 270-55-84,

+375(17) 270-55-73

e-mail: ilpo@nsys.by

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о лекарственном препарате содержатся на веб-сайте Союза:

<http://eec.eaeunion.org/>