

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU PACIENT/CONSUMATOR

Viruprinol 500 mg comprimate

Inosină acedoben dimepranol

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Viruprinol și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Viruprinol
3. Cum să utilizați Viruprinol
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Viruprinol
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Viruprinol și pentru ce se utilizează

Viruprinol conține substanța activă inosină acedoben dimepranol, care este utilizat pentru a trata unele infecții virale și pentru a spori imunitatea naturală a organismului și răspunsul imun la infecțiile virale.

Acest medicament este utilizat pentru a trata gripa și alte infecții virale care afectează sistemul respirator, infecțiile cu transmitere sexuală cauzate de virusul herpes, herpes zoster (febră, vezicule dureroase și răni pe corp) și infecții cu citomegalovirus, rujeolă, oreion, varicela, hepatită, mononucleoza infecțioasă (angină, febră, ganglionii limfatici măriți, ficatul și splina mărite, modificări caracteristice ale hemogramei), stomatita aftoasă (inflamație și apariția ulcerelor dureroase pe mucoasa bucală), panencefalita sclerozantă subacută (inflamație sclerozantă a creierului cauzată de infecția persistentă cu virusul rujeolei).

De asemenea, este utilizat pentru a trata verucile genitale și alte infecții cauzate de virusul papiloma uman.

Viruprinolul este utilizat la adulți, copii cu vârsta peste 1 an și vârstnici.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Viruprinol

Nu utilizați Viruprinol:

- dacă sunteți alergic la inosină acedoben dimepranol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).
- dacă aveți un episod de exacerbare a manifestărilor de gută.
- în cazul unei concentrații mari de acid uric în plasmă.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte să utilizați Viruprinol.

Înainte de a începe tratamentul cu acest medicament, trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți sau ați avut:

- gută sau niveluri crescute de acid uric în sânge;
- calculi în rinichi sau vezică urinară;
- boală renală.

Dacă urmează un tratament pe termen lung cu Viruprinol, va fi nevoie să efectuați analize de sânge și urină la intervale regulate pentru a verifica funcția rinichilor și a ficatului dumneavoastră.

Dacă observați apariția unor semne de reacție alergică cum sunt iritație, mâncărimi la nivelul pielii, respirație dificilă sau umflarea feței, buzelor, gâtului sau limbii. În acest caz, opriți imediat tratamentul și luați legătura cu medicul dumneavoastră.

Viruprinol împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Este important de știut că acest medicament poate modifica efectul unor medicamente administrate în același timp. Prin urmare, este deosebit de important să spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:

- medicamente din grupa diureticelor (agenți de drenaj), precum furosemid, acid etacrinic, hidroclorotiazidă, clortalidonă, indapamidă;
- alopurinol și alte medicamente pentru tratamentul gutei;
- medicamente care suprimă sistemul imunitar (de exemplu, după transplantul de organe);
- zidovudină (azidotimidină, pentru tratamentul SIDA).

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Medicul dumneavoastră va evalua dacă puteți utiliza acest medicament în timpul sarcinii sau alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Viruprinol nu are nici o influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Informații importante privind unele componente ale Viruprinol

Acest medicament conține amidon de grâu, care poate conține doar urme de gluten și, prin urmare, este considerat sigur pentru persoanele cu boală celiacă. Pacienții cu alergii la grâu (altele decât boala celiacă) nu trebuie să ia acest medicament.

Acest medicament conține manitol, care poate avea un efect laxativ ușor.

3. Cum să utilizați Viruprinol

Utilizați întotdeauna Viruprinol exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza pe care o luați și durata tratamentului vor fi stabilite de medicul dumneavoastră în funcție de greutatea corporală și de tipul și severitatea afecțiunii dumneavoastră.

Adulți și vârstnici

Doza zilnică uzuală este de 50 mg/kg greutate corporală (1 comprimat la 10 kg greutate corporală). Nu puteți lua o doză zilnică mai mare de 4 g (8 comprimate).

Copii peste vârsta de 1 an

Doza zilnică uzuală este de 50 mg/kg greutate corporală (1 comprimat la 10 kg greutate corporală). Viruprinol este, de asemenea, disponibil sub formă de sirop, care este mai potrivit pentru utilizare la copii.

Modul și durata tratamentului

Comprimatele se iau pe cale orală. Linia de separare este destinată doar să faciliteze ruperea comprimatului pentru ușurința ingerării și nu să separe dozele egale.

Pentru a fi mai ușor de înghițit, comprimatul poate fi zdrobit și dizolvat într-o cantitate mică de apă îndulcită, dar nu și suc, care are un pH acid.

O anumită doză zilnică se administrează în mai multe (de obicei 3-4) prize egale în timpul orelor de veghe.

Dacă ați utilizat mai mult Viruprinol decât trebuie

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Dacă nu sunteți sigur, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Dacă luați mai mult decât doza prescrisă sau vă simțiți rău, adresați-vă medicului dumneavoastră cât mai curând posibil.

Dacă uitați să utilizați Viruprinol

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza omisă. Luați-vă doza imediat ce vă amintiți. Dacă este timpul pentru următoarea doză, continuați ca de obicei.

Dacă încetați să utilizați Viruprinol

Medicul dumneavoastră va stabili când ar trebui să încetați să utilizați acest medicament. Nu întrerupeți administrarea medicamentului decât dacă este indicat de medicul dumneavoastră. Dacă întrerupeți tratamentul, este posibil să nu obțineți efectul dorit sau simptomele dumneavoastră se pot agrava.

Dacă aveți întrebări suplimentare despre utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate determina reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă apar:

- respirație șuierătoare bruscă;
- dificultăți în respirație, amețeli;
- umflarea pleoapelor, feței sau gâtului;
- iritație sau mâncărimi la nivelul pielii.

Simptomele de mai sus pot fi simptome ale unei reacții alergice grave, care, deși foarte rare, nu pot fi excluse atunci când luați acest medicament.

Au fost raportate următoarele reacții adverse:

Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane): creșterea tranzitorie a concentrațiilor de acid uric din plasmă și urină.

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane): senzație de rău (greață), vărsături, disconfort epigastric, creșterea valorilor transaminazelor, fosfatazei alcaline sau creșterea concentrației ureei sanguine, erupții trecătoare pe piele, mâncărimi (prurit), durere de cap, vertij, dureri articulare (artralgi), oboseală, indispoziție.

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane): diaree, constipație, somnolență, insomnie (imposibilitatea de a adormi), nervozitate, poliurie (diureză în cantitate mare).

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile): dureri abdominale, înroșirea pielii (eritem), amețală (afectarea stabilității), umflarea feței, buzelor, pleoapelor sau gâtului (angioedem), urticarie, reacții alergice, reacție alergică generalizată la nivelul întregului corp (reacție anafilactică).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: <http://www.amdm.gov.md> sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Viruprinol

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor!

A se păstra la temperaturi sub 25 °C. A se păstra în ambalaj original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Viruprinol

- Substanța activă este inosină acedoben dimepranol. Fiecare comprimat conține inosină acedoben dimepranol 500 mg.
- Celelalte componente sunt: amidon de grâu, povidonă, manitol, dibehenat de glicerol

Cum arată Viruprinol și conținutul ambalajului

Viruprinol se prezintă sub formă de comprimate rotunde, plate, de culoare albă până la aproape albă, cu miros slab de amină și cu o linie crestată pe una din părți.

Câte 10 comprimate în blistere din PVC/PVDC/Aluminiu.

Câte 5 blistere însoțite de prospect în cutie pliantă de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

DANHSON-BG OOD, Bulgaria

26 Otets Paisiy Str.
2400 Radomir

Fabricantul

VETPROM AD, Bulgaria
26 Otets Paisiy Str.
2400 Radomir

Acest prospect a fost aprobat în august 2024

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md>