

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Novirin 50 mg/ml sirop

Inosină pranobex

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 numai 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 nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Novirin sirop și pentru ce se utilizează

Novirin conține substanța activă inosină pranobex, care este utilizat pentru a trata unele infecții virale și pentru a spori imunitatea naturală a organismului și răspunsul imun la infecțiile virale. Medicamentul influențează majoritatea componentelor imunității celulare. De asemenea are un efect antiviral.

Novirin se utilizează pentru tratamentul:

- infecțiilor virale la pacienții normoimuni și imunodepresivi;
- infecțiilor cauzate de virusul *Herpes simplex* tip I.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Novirin

Nu utilizați Novirin:

- dacă sunteți alergic la inosină pranobex sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6). O reacție alergică poate include iritație, mâncărimi la nivelul pielii, respirație dificilă sau umflarea feței, buzelor, gâtului sau limbii.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Novirin, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- dacă anterior ați avut episoade de gută sau concentrație crescută de acid uric în sânge sau urină. Novirin poate determina o creștere tranzitorie a concentrației de acid uric în sânge și urină.

Novirin împreună cu alte medicamente

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

Spuneți medicului dumneavoastră, dacă utilizați în special:

- medicamente care acționează asupra funcției sistemului imunitar: cortizon, globuline, remedii citostatice, antilimfocite, deoarece acestea acționează negativ asupra activității medicamentului.

Sarcina și alăptarea

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

Ca măsură de precauție, nu se recomandă administrarea la femeile gravide.

Deoarece medicamentul se regăsește în plasmă în concentrații foarte mici, utilizarea lui în timpul alăptării nu prezintă nici un pericol.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Inosina pranobex nu are nici o influență negativă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Novirin sirop conține zaharoză

Acest medicament conține 65 g per 100 ml sirop. Acest lucru va fi luat în considerare de către pacienții cu diabet zaharat. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Novirin sirop conține metilparahidroxibenzoat (E 218) și propilparahidroxibenzoat (E 216).

Poate provoca reacții alergice (chiar întârziate).

3. Cum să utilizați Novirin

Utilizați întotdeauna Novirin exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze

Adulți: câte 20 ml sirop de 3-4 ori pe zi.

Copii cu vârsta de la 1 an: doza zilnică este de 50 mg/kg (adică 1 ml sirop/kg), divizată în 3-4 prize.

Durata tratamentului este determinată individual de medic, în funcție de tipul infecției.

Doza zilnică maximă pentru adulți – 4 g inosină pranobex, ce corespunde cu 80 ml sirop.

Se recomandă de prelungit terapia până la 2 zile după dispariția simptomelor.

Mod de administrare

Administrare orală.

Dacă utilizați mai mult Novirin decât trebuie

Până acum nu au fost raportate cazuri de supradozaj. Dacă nu sunteți sigur sau nu vă simțiți bine, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Dacă uitați să utilizați Novirin

Dacă uitați să utilizați Novirin, doar continuați dozarea normală așa cum se menționează în acest prospect. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Novirin

Dacă încetați sau întrerupeți prematur tratamentul trebuie să fiți conștient că efectul dorit poate să nu fie obținut sau că simptomele se pot înrăutăți din nou.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest 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.

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 utilizatori):

- creșterea tranzitorie și ne semnificativă (de obicei în limitele normei) a concentrațiilor acidului uric în urină și serul sanguin (produse de metabolismul inosinei), care revin la valorile inițiale la câteva zile după terminarea tratamentului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate 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: 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 Novirin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

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

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei menajere 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 Novirin

- *Substanța activă* este inosină pranobex.
1 ml sirop conține inosină pranobex 50 mg.
- *Celelalte componente sunt:* zaharoză, glicerol, metilparahidroxibenzoat (E 218), propilparahidroxibenzoat (E 216), aromă de citrice, apă purificată.

Cum arată Novirin și conținutul ambalajului

Novirin se prezintă sub formă de lichid transparent, galben-deschis, cu miros caracteristic de fructe.

Novirin este disponibil în cutii cu 1 flacon de sticlă, conținând 120 ml sirop, în set cu măsură dozatoare.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricanții

Deținătorul certificatului de înregistrare

Uzina de vitamine din Kiev SA, Ucraina.

str. Kopîlovskaya, 38, 04073, or. Kiev.
Tel. (044) 461-03-08, fax (044) 461-03-01

Fabricanții

Uzina de vitamine din Kiev SA, Ucraina.
str. Kopîlovskaya, 38, 04073, or. Kiev.
Tel. (044) 461-03-08, fax (044) 461-03-01

ABC Farmaceutici S.P.A,
Via Cantone Moretti 29 - 10015
San Bernardo d'Ivrea, Italia

Acest prospect a fost revizuit în aprilie 2024.

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