

Prospect: Informații pentru consumator/pacient
Imupret drajeuri
Combinatie

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

- Acest medicament este disponibil fără prescripție medicală. Cu toate acestea, este necesar să utilizați Imupret drajeuri cu atenție, pentru a obține cele mai bune rezultate.
- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului Dumneavoastră sau farmacistului (vezi pct. 4).
- Dacă după 7 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Imupret drajeuri și pentru ce se utilizează

Drajeurile Imupret se utilizează de obicei la apariția primelor semne ale răcelii și în perioada bolii (de exemplu: iritația gâtului, durere în gât, dificultăți de înghițire, tuse seacă).

Pentru utilizare la copii mai mari de 6 ani și adulți.

Notă: Imupret drajeuri este un fitopreparat înregistrat datorită utilizării îndelungate pentru tratamentul acestor simptome.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Imupret drajeuri

NU luați Imupret drajeuri:

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre componentele acestui preparat (enumerat la pct. 6);
- dacă ați avut sau aveți reacție alergică cunoscută la plantele din familia Compositae, e.g. pelin, coada-șoricelului, crizantemă, margaretă, datorită așa numitelor reacții încrucișate cu florile de mușetel.

Atenționări și precauții

Dacă simptomele persistă mai mult de o săptămână sau manifestați dispnee, febră sau spută purulentă sau cu sânge, este necesar să consultați un medic.

Nu sunt disponibile date suficiente pentru administrarea preparatului în cazul unei insuficiențe renale/hepatice.

Copii

Imupret drajeuri nu trebuie să se administreze copiilor mai mici de 6 ani, deoarece nu există studii suficiente.

Notă pentru diabetici: 1 drajeu Imupret în mediu conține 0,2 g de carbohidrați.

Imupret drajeuri împreună cu alte medicamente

Până în prezent nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente.

Nu sunt raportate cazuri clinice de interacțiune a Imupret drajeuri cu alte medicamente.

Spuneți medicului Dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv medicamente eliberate fără prescripție medicală.

Imupret drajeuri împreună cu alimente și băuturi

Nu se aplică.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Sarcina și perioada de alăptare

Dacă sunteți însărcinată, sau alăptați, întrebați medicul Dumneavoastră sau farmacistul înainte să administrați acest medicament.

Imupret drajeuri nu trebuie administrat femeilor însărcinate și mamelor care alăptează, deoarece nu sunt date suficiente despre administrarea preparatului în perioada de sarcină și lactație.

Fertilitatea

Nu există date privind efectul medicamentului asupra fertilității.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu sunt necesare măsuri speciale de precauție.

Informație importantă privind unele ingrediente ale Imupret drajeuri

Acest preparat conține glucoză, lactoză, zaharoză.

Dacă medicul Dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să luați Imupret drajeuri

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este specificat în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul Dumneavoastră sau farmacistul.

Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Dacă nu este prescris altfel de către medicul Dumneavoastră, doza recomandată este de:

Vârsta	Doza în afecțiuni acute	Doza după atenuarea manifestărilor acute (doza profilactică)
Copii mai mici de 6 ani	nu se administrează	
Copiii de la 6 la 11 ani	câte 1 drajeu de 5-6 ori pe zi	câte 1 drajeu de 3 ori pe zi
Adulți și adolescenți începând cu vârsta de 12 ani	câte 2 drajeuri de 5-6 ori pe zi	câte 2 drajeuri de 3 ori pe zi

Nu sunt disponibile date suficiente privind doza recomandată a preparatului în cazul unei insuficiențe renale/hepatice.

Mod de administrare

Înghițiți drajeurile fără a fi mestecate, cu o cantitate suficientă de lichid (de exemplu cu un pahar

de apă).

Durata administrării

Imupret drajeuri nu trebuie luat mai mult de 14 zile continuu.

În toate cazurile, vă rugăm să luați cunoștință cu informațiile din compartimentul „Atenționări și precauții” și, de asemenea, informațiile prevăzute la „Reacții adverse”.

Dacă luați mai mult Imupret drajeuri decât trebuie

Cazuri de intoxicație nu au fost semnalate până în prezent.

În caz de supradozaj trebuie să vă adresați la medic. El va decide dacă sunt necesare careva măsuri.

Dacă uitați să luați Imupret drajeuri

Dacă ați luat prea puțin Imupret drajeuri sau ați uitat să luați Imupret drajeuri, nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată, ci mai degrabă continuați să luați doza prescrisă de către medicul Dumneavoastră sau după cum este descris în acest prospect.

Dacă încetați să luați Imupret drajeuri

Încetarea administrării acestui medicament este de obicei inofensivă.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului Dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

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

În ceea ce privește frecvența reacțiilor adverse sunt utilizate următoarele categorii:

Foarte frecvente: mai mult de 1 din 10 persoane tratate

Frecvente: de la 1 până la 10 din 100 de persoane tratate

Mai puțin frecvente: de la 1 până la 10 din 1000 de persoane tratate
Rare: de la 1 până la 10 din 10000 persoane tratate

Foarte rare: mai puțin de 1 din 10000 persoane tratate

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

Reacții adverse semnificative sau semne la care ar trebui să acordați atenție, și acțiuni care trebuie să le luați în cazul în care sunteți afectat

Mai puțin frecvente: de la 1 până la 10 din 1000 de persoane tratate

Tulburări gastro-intestinale (ex.: dureri abdominale, greață).

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

Reacții alergice (exantem, urticarie);

La primele semne de hipersensibilitate, administrarea acestui medicament trebuie sistată.

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: 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 Imupret drajeuri

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra la temperaturi sub 30° C.

A se păstra blisterul în cutie pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

6. Conținutul ambalajului și alte informații Ce conține Imupret drajeuri

Substanțele active:

1 drajeu conține:

Rădăcini de nalbă mare (Althaeae radix)	8 mg,
Scoarță de stejar (Quercus cortex)	4 mg,
Flori de mușetel (Chamomillae flores)	6 mg,
Părți aeriene de păpădie (Taraxaci herba)	4 mg,
Părți aeriene de coada calului (Equiseti herba)	10 mg,
Frunze de nuc (Juglandis folia)	12 mg,
Părți aeriene de coada-șoricelului (Achilleae millefolii herba)	4 mg.

Celelalte componente sunt: carbonat de calciu, glucoză monohidrat, sirop de glucoză, lactoză monohidrat, amidon de porumb, amidon de cartofi, acid stearic vegetal, siliciu coloidal anhidru, ulei de ricin nerafinat, dextrină, ceară montanglicol, povidonă, zaharoză, șelac, talc.

Cum arată Imupret drajeuri și conținutul ambalajului

Drajeurile Imupret sunt rotunde, biconvexe, cu suprafață netedă, de culoare albă până la aproape alb.

Câte 25 drajeuri în blister, câte 2 blistere împreună cu prospectul pentru pacient se plasează în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11-15
92318 Neumarkt, Germania
Tel.: 09181 / 231-90
Fax: 09181 / 231-265
Email: info@bionorica.de

Fabricanții

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11-15, 92318 Neumarkt, Germania

Rottendorf Pharma GmbH
Ostenfelder Straße 51-61, 59320 Ennigerloh, Germania

Rottendorf Pharma GmbH
Am Fleigendahl 3, 59320 Ennigerloh, Germania

Acest prospect a fost revizuit în octombrie 2025

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