

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Pranogir 500 mg comprimate

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 nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Pranogir și pentru ce se utilizează

Pranogir 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.

Medicul dumneavoastră a prescris Pranogir pentru a vă stimula sistemul imunitar pentru a trata infecțiile virale, cum ar fi:

- infecții respiratorii virale/gripă;
- herpes genital recidivant/repetat;
- herpes simplex pe buze, recidivant/repetat;
- herpes zoster, varicelă;
- stomatita aftoasă;
- condiloame genitale și alte infecții cutaneo-mucoase, provocate de Papilomavirus uman;
- hepatită virală;
- alte infecții virale, cum ar fi mononucleoza infecțioasă (infecție provocată de virusul Epstein-Barr), infecție provocată de virusul Citomegalovirus;
- panencefalită sclerozantă subacută;
- rubeolă, rujeolă, oreion.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Pranogir

Nu utilizați Pranogir:

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

- dacă dumneavoastră aveți o boală renală;
- dacă suferiți sau ați suferit de gută, aveți niveluri crescute de acid uric în sânge, calculi renali sau biliari;
- dacă urmați un tratament pe termen lung (mai mult de 3 luni de tratament), este posibil să apară calculi renali sau biliari. 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.

Pranogir împreună cu alte medicamente

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

Medicamente care trebuie utilizate cu precauție:

- alopurinol sau alte medicamente utilizate în tratamentul gutei.
- diuretice (medicamente care ajută la eliminarea apei din organism).
- poate fi administrat după, dar nu concomitent cu tratamentul cu imunosupresoare, deoarece poate apărea o influență farmacocinetică asupra efectelor terapeutice dorite.
- administrarea de zidovudină (AZT, azidotimidină), utilizată în tratamentul SIDA.

Pranogir poate fi utilizat împreună cu alte medicamente, numai dacă medicul dumneavoastră vă recomandă, deoarece în acest caz efectul medicamentelor poate fi modificat.

Pranogir împreună cu alimente și băuturi

Pranogir poate fi administrat cu sau fără alimente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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.

Puteți să utilizați Pranogir în timpul sarcinii și alăptării numai la recomandarea medicului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Este puțin probabil ca Pranogir să influențeze capacitatea dumneavoastră de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Pranogir conține manitol

Poate produce un efect laxativ ușor.

3. Cum să utilizați Pranogir

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

Acest medicament este destinat exclusiv administrării orale. Poate fi administrat cu sau fără alimente. Utilizați comprimatele cu o cantitate suficientă de lichid. Pentru a face ingestia mai ușoară, puteți să zdrobiți comprimatele și să le dizolvați într-o mică cantitate de apă. Beți toată cantitatea de lichid.

Adulți și vârstnici

Doza uzuală pentru adulți și vârstnici este de 1 g (2 comprimate) administrat oral de 4 ori pe zi; maximum 4 g/zi.

Copii cu vârsta peste 1 an

50 mg/kg zilnic, administrate în doze divizate pe parcursul orelor normale de veghe. Se pot administra doze de până la maximum 100 mg/kg zilnic, divizate în 4 până la 6 doze egale.

Durata medicamentului va fi determinată de către medicul dumneavoastră.

Dozele recomandate în indicațiile speciale

Panencefalită sclerozantă subacută (PESS)

50-100 mg/kg și zi, administrate oral fracționate la fiecare 4 ore, până la maximum 4 g.

Condiloame genitale

Doza zilnică recomandată este de 3 g (2 comprimate de 3 ori pe zi), timp de 14 - 28 de zile, sau ca adjuvant la procedurile convenționale topice sau chirurgicale.

Dacă ați utilizat mai mult Pranogir 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 Pranogir

Dacă uitați să utilizați Pranogir, 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 Pranogir

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 cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile):

- nervozitate;
- dureri de cap, senzație de amețală (vertij);
- somnolență sau dificultăți de a adormi;
- greață, vărsături, disconfort abdominal, diaree, constipație;
- mâncărimi, erupție trecătoare pe piele;
- dureri articulare;
- volum crescut al urinei eliminate;
- oboseală, stare generală de rău;
- creștere temporară a concentrațiilor de acid uric din sânge și urină, care revin la valorile normale după câteva zile de la întreruperea tratamentului.
- creștere a concentrației enzimelor ficatului în sânge; fosfatazei alcaline sau ale ureei sanguine.

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 Pranogir

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 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 Pranogir

- *Substanța activă este* inosina pranobex. Fiecare comprimat conține inosină pranobex – 500 mg.

- *Celelalte componente sunt:* manitol, amidon de porumb pregelatinizat, povidonă, stearat de magneziu.

Cum arată Pranogir și conținutul ambalajului

Pranogir se prezintă sub formă de comprimate ovale, rotunjite, de culoare albă până la aproape albă, cu miros slab de amină.

Pranogir este disponibil în cutii cu 1 blister din PVC/PVDC/Al a câte 20 comprimate.

Deținătorului certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorului certificatului de înregistrare

ABC Farmaceutici S.p.A.

Corso Vittorio Emanuele II, 72 – 10121 Torino, Italia.

Fabricantul

ABC Farmaceutici S.p.A.

Canton Moretti, 29 – 10015 San Bernardo d’Ivrea, Torino (TO), Italia.

Acest prospect a fost aprobat în aprilie 2025

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