

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
31.10.14 № 798
Реєстраційне посвідчення
№ UA/2179/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ІМУНО-ТОН®
(IMMUNO-TON)

Склад:

діючі речовини: 5 мл сиропу містить елеутерокока екстракт рідкий (extractum eleutherococci fluidum) (екстрагент – етанол 40 % об/об) (1:1) - 0,98 г, кореневищ з коренями ехінацеї пурпурової настойка (tinctura echinaceae purpurea rhizomata cum radicibus) (екстрагент – етанол 50 % об/об) (1:10) - 0,47 г, звіробою настойка (tinctura hyperici) (екстрагент – етанол 40 % об/об) (1:5) - 0,49 г;

допоміжна речовина: сироп цукровий.

Лікарська форма. Сироп.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина від жовто-коричневого до червоно-коричневого кольору. У процесі зберігання допускається наявність осаду.

Фармакотерапевтична група. Імуностимулятори. Код АТХ L03A X.

Фармакологічні властивості

Фармакодинаміка.

Імуно-тон® виявляє комбіновану адаптогенну та імуностимулюючу дію, яка обумовлена властивостями біологічно активних речовин ехінацеї, елеутерокока та звіробою. Імуно-тон® стимулює імунну систему, виявляє м'який тонізуючий ефект на центральну нервову систему. Імуно-тон® має виражену радіопротекторну, стресопротекторну, антидепресантну, протизапальну, актопротекторну (антиоксидантну та антигіпоксичну) дію.

Імуно-тон® оптимізує енергетичні затрати вуглеводно-фосфорного обміну у тканинах (збільшується синтез вуглеводів, при цьому синтез жирів гальмується і підвищується їх утилізація), збільшує синтез білка. Імуномодулюючий ефект обумовлений стимуляцією переважно клітинного імунітету, збільшенням кількості Т-лімфоцитів, підвищенням фагоцитарної активності лейкоцитів, вивільнення деяких цитокінів.

Клінічні характеристики.

Показання.

У складі комплексного лікування:

- астеничний та імунодефіцитний стан при хронічних рецидивуючих запальних захворюваннях, стан після оперативних втручань та антибіотикотерапії, цитостатичної, імунодепресивної, променевої терапії;
- великі фізичні та розумові навантаження; фізична та психоемоційна перевтома.
- підвищення резистентності до екстремальних факторів навколишнього середовища (у тому числі переохолодження), профілактика застудних захворювань та грипу.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату; туберкульоз; захворювання лейкоцитарної системи крові (включаючи лейкоз); колагеноз; розсіяний склероз; аутоімунні захворювання, ВІЛ-інфекції, СНІД; гарячкові стани; артеріальна гіпертензія; гострий період інфекційних і

соматичних захворювань; порушення серцевого ритму; підвищена збудливість; епілепсія; безсоння; інфаркт міокарда; нейроциркуляторна дистонія; алергія до рослин родини складноцвітих; онкологічні захворювання; системний червоний вовчак.

Особливі заходи безпеки.

У період застосування препарату Імуно-тон[®] пацієнтам слід уникати тривалого перебування на сонячному світлі, відмовитися від відвідування соляріїв у зв'язку з ризиком розвитку шкірних реакцій, пов'язаних із фотосенсибілізацією.

При необхідності хірургічних операцій застосування препарату необхідно відмінити не менш ніж за 5 днів до операції.

Препарат містить цукровий сироп, тому хворі на цукровий діабет перед застосуванням препарату повинні проконсультуватися з лікарем.

У зв'язку з можливістю розвитку алергічних реакцій Імуно-тон[®] потрібно з обережністю застосовувати хворим на бронхіальну астму, atopічний дерматит, алергічні риніти, а також хворим з дисфункцією печінки.

При застосуванні препарату у другій половині дня можливе безсоння.

При застосуванні препарату необхідно контролювати артеріальний тиск.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Знижує снодійні і пригнічуючі центральну нервову систему ефекти хлоралгідрату, барбітуратів, аміназину, послаблює деякі ефекти адреналіну, саліцилату натрію. Препарат може потенціювати ефекти алкоголю, психостимулюючих та гіпотензивних лікарських засобів центральної дії. Не рекомендується сумісне застосування з імунодепресантами через зниження їх ефективності, а також призначення хворим з майбутньою трансплантацією органів, яким показане лікування імунодепресантами. У випадку сумісного застосування з антидепресантами виникає імовірність розвитку побічних ефектів.

Препарат не слід призначати одночасно з інгібіторами протеаз, нуклеозидними інгібіторами зворотної транскриптази, непрямими антикоагулянтами, циклоспорином, пероральними контрацептивними засобами, серцевими глікозидами (дигоксином), гіпохолестеринемічними препаратами, антибіотиками, сульфаніламидами, теофіліном, протисудомними препаратами, інгібіторами зворотного захоплення серотоніну, суматриптаном, кортикостероїдами.

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Застосування препарату під час вагітності протипоказане. Препарат не призначають у період годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Слід утримуватись від керування транспортними засобами та діяльності, яка потребує підвищеної уваги та швидкості психомоторних реакцій.

Спосіб застосування та дози. Перед застосуванням збовтати.

Дорослим і дітям віком від 12 років призначають по 2-3 чайні ложки (10 - 15 мл) 2 рази на день (у першій половині дня, після їди). Можливе застосування сиропу з чаєм, молоком та іншими напоями. Тривалість курсу лікування - 7-10 днів.

Для профілактики застудних захворювань та грипу Імуно-тон[®] призначають по 1 чайній ложці (5 мл) 2 рази на день (у першій половині дня, після їди), протягом 5-7 днів.

Діти. Препарат протипоказаний для застосування дітям віком до 12 років.

Передозування. Порушення з боку травного тракту, відчуття гіркоти у роті, неприємні відчуття у ділянці печінки, нудота, блювання, порушення сну, безсоння, гіперглікемія, підвищена збудливість, підвищення артеріального тиску, порушення ритму серця, зниження працездатності,

гіперглікемія, алергічні шкірні реакції. При значній вираженості вказаних явищ слід промити шлунок, призначити антигістамінні препарати.

Побічні реакції.

Зазвичай Імуно-тон[®] добре переноситься. Ехінацея пурпурова, яка входить до складу препарату, може спричиняти реакції гіперчутливості у вигляді важкого дихання, бронхоспазму з обструкцією, бронхіальної астми, анафілактичного шоку, синдрому Стівенса-Джонсона, ангіоневротичного набряку, запаморочення або зниження кров'яного тиску, нудоти, блювання, діареї. Були окремі повідомлення про зв'язок з автоімунними захворюваннями. При застосуванні препарату можливі:

- з боку травного тракту: диспепсичні явища;
- з боку імунної системи: алергічні реакції (у тому числі шкірний висип, свербіж, набряки, гіперемія, кропив'янка, озноб, шкірні реакції, пов'язані з фотосенсибілізацією);
- з боку серцево-судинної системи: підвищення артеріального тиску, порушення серцевого ритму, тахікардія;
- з боку центральної та периферичної нервової системи: головний біль, порушення сну, безсоння, дратівливість, підвищена нервова збудливість, тривожний стан, зниження працездатності;
- інші: гіперсалівація.

При тривалому застосуванні можуть розвиватися явища пригнічення функції імунної системи. При виникненні підвищеної чутливості слід припинити застосування препарату та звернутися до лікаря.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання.

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 100 мл у банці чи флаконі або по 200 мл у флаконі; по 1 банці або флакону у пачці.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ПАТ «Галичфарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця впровадження діяльності.

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.

Дата останнього перегляду.