

**Листок-вкладыш – информация для пациента****Гроприносин®-Рихтер, 50 мг/мл, сироп**

Действующее вещество: инозин пранобекс.

**Перед приемом препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 5 дней Вам следует обратиться к врачу.

**Содержание листка-вкладыша**

1. Что из себя представляет препарат Гроприносин®-Рихтер, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Гроприносин®-Рихтер.
3. Прием препарата Гроприносин®-Рихтер.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Гроприносин®-Рихтер.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. Что из себя представляет препарат Гроприносин®-Рихтер, и для чего его применяют**

Препарат Гроприносин®-Рихтер содержит действующее вещество инозин пранобекс.

Препарат является противовирусным препаратом и повышает иммунитет (стимулирует работу иммунной системы).

**Показания к применению**

Препарат показан взрослым и детям старше 3-х лет (масса тела свыше 15–20 кг) при следующих состояниях и заболеваниях:

- Лечение гриппа и других острых респираторных вирусных инфекций (ОРВИ) в составе комплексной терапии.
- Лечение лабиального герпеса (*Herpes simplex*) в составе комплексной терапии.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение через 5 дней, необходимо обратиться к врачу.

**2. О чем следует знать перед приемом препарата Гроприносин®-Рихтер****Противопоказания****Не принимайте препарат Гроприносин®-Рихтер:**

- если у Вас аллергия на инозин пранобекс или любые другие компоненты препарата (перечислены в разделе 6 листка-вкладыша) – симптомы аллергической реакции могут быть следующими: сыпь, зуд кожи, затруднения при дыхании или глотании, отек лица, губ, горла или языка;
- при подагре (сильная боль в суставе с припухлостью и покраснением кожи вокруг крупных суставов с образованием выпота) или анализы показывают повышенение концентрации мочевой кислоты в крови;

- если у Вас мочекаменная болезнь и/или гиперурикемия (камни в почках или мочевыделительной системе и/или повышенная концентрация мочевой кислоты в плазме крови);
- если у Вас нарушение сердечного ритма (аритмия);
- если у Вас хроническое заболевание почек (хроническая почечная недостаточность);
- во время беременности и в период грудного вскармливания.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата Граприносин®-Рихтер проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки:

- если в прошлом у Вас были приступы подагры или наблюдалось повышение концентрации мочевой кислоты в сыворотке крови или в моче. Граприносин®-Рихтер может вызывать временное повышение концентрации мочевой кислоты в крови и моче;
- если Вы принимаете Граприносин®-Рихтер вместе с препаратами, которые повышают концентрацию мочевой кислоты в крови (ингибиторы ксантинооксидазы, диуретики), зидовудин (см. подраздел «Другие препараты и препарат Граприносин®-Рихтер»);
- если Вы пожилой человек, поскольку у пожилых пациентов чаще, чем у пациентов среднего возраста, происходит повышение концентрации мочевой кислоты в сыворотке крови и в моче;
- если в настоящее время Вы страдаете печеночной недостаточностью, поскольку препарат подвергается метаболизму в печени;
- если у Вас сахарный диабет, поскольку препарат Граприносин®-Рихтер содержит сахарозу;
- если у Вас острыя почечная недостаточность;
- если Вы принимаете Граприносин®-Рихтер вместе с препаратами, которые ухудшают функцию почек, необходимо контролировать концентрацию мочевой кислоты в крови.

Инозин пранобекс, как и другие противовирусные средства, наиболее эффективен при острых вирусных инфекциях, если лечение начато на ранней стадии болезни (первые сутки).

### **Дети и подростки**

Не применяйте препарат у детей в возрасте от 0 до 3 лет (масса тела менее 15–20 кг) вследствие риска неэффективности и вероятной небезопасности (безопасность и эффективность применения препарата у детей в возрасте до 3 лет не установлены).

### **Другие препараты и препарат Граприносин®-Рихтер**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Другие лекарственные средства могут влиять на эффективность инозина пранобекса и наоборот:

- иммунодепрессанты (лекарственные средства, угнетающие иммунологические реакции организма на инфекцию или чужеродные ткани) – одновременное применение может привести к ослаблению иммуностимулирующего эффекта препарата;
- ингибиторы ксантинооксидазы (аллопуринол) или препараты, способные блокировать канальцевую секрецию мочевой кислоты, например, петлевые диуретики (фurosемид, торасемид, этакриновая кислота) – одновременное применение может привести к повышению концентраций мочевой кислоты в плазме крови;
- зидовудин – одновременное применение может привести к увеличению концентрации зидовудина в плазме крови и удлиняет его период полувыведения, может потребоваться коррекция дозы зидовудина.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Не принимайте препарат Граприносин®-Рихтер, если Вы беременны или кормите грудью, за исключением случаев, когда врач рекомендовал Вам по-другому. Ваш врач оценит, перевешивает ли польза риск от приема лекарства.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Маловероятно, что препарат Граприносин®-Рихтер будет влиять на способность к управлению транспортными средствами и работу с механизмами. При применении препарата следует учитывать возможность возникновения головокружения и сонливости.

### **Препарат Граприносин®-Рихтер сироп содержит сахарозу**

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

Препарат содержит 650 мг сахара в 1 мл сиропа, что необходимо учитывать пациентам с сахарным диабетом. Может повредить зубы.

### **Препарат Граприносин®-Рихтер сироп содержит метилпарагидроксибензоат и пропилпарагидроксибензоат**

Препарат содержит метилпарагидроксибензоат и пропилпарагидроксибензоат, которые могут вызывать аллергические реакции (в том числе, отсроченные). При появлении любых признаков аллергии, следует прекратить прием препарата Граприносин®-Рихтер и обратиться к врачу.

### **Препарат Граприносин®-Рихтер содержит натрий**

Препарат содержит меньше 1 ммоль натрия (23 мг) на 80 мл, то есть практически не содержит натрия.

### **3. Прием препарата Граприносин®-Рихтер**

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или рекомендациям лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### **Рекомендуемая доза**

##### **Взрослые**

По 20 мл сиропа 3–4 раза в сутки. Максимальная суточная доза – 80 мл.

При гриппе и других ОРВИ лечение продолжается от 5 до 14 дней. После исчезновения симптомов лечение следует продолжить в течение 1–2 дней. При лабиальном герпесе лечение продолжается от 5 до 10 дней до исчезновения симптомов инфекции. Длительность лечения без консультации с врачом не более 5 дней. Решение о продолжении терапии препаратом более 5 дней принимается лечащим врачом на основании клинической картины заболевания.

##### **Пациенты пожилого возраста**

Пожилым пациентам коррекция дозы не требуется.

#### **Применение у детей и подростков**

##### **Дети старше 12 лет**

По 20 мл сиропа 3–4 раза в сутки. Максимальная суточная доза – 80 мл.

Дети от 3 до 12 лет (масса тела свыше 15–20 кг)

50 мг на 1 кг массы тела в сутки, разделенные на 3–4 приема.

Для детей старше 3 лет препарат назначается в соответствии с таблицей:

Масса тела	Разовая доза при приеме 3 раза в сутки	Максимальная суточная доза
15–20 кг	5–6,5 мл	15–20 мл/сут
21–30 кг	7–10 мл	21–30 мл/сут
31–40 кг	10–13 мл	31–40 мл/сут
41–50 кг	13,5–16,5 мл	41–50 мл/сут

Максимальная суточная доза для детей от 3 лет и старше – 50 мг/кг/сут.

Не давайте препарат детям в возрасте до 3 лет (масса тела менее 15–20 кг), так как эффективность и безопасность препарата у детей до 3 лет не установлены.

#### Путь и (или) способ введения

Внутрь, после приема пищи, запивая небольшим количеством воды, через равные промежутки времени (8 или 6 часов) 3–4 раза в сутки.

Для правильного дозирования прилагается мерный шприц для приема препарата внутрь.

#### Если Вы приняли препарата Граприносин®-Рихтер больше, чем следовало

При передозировке показано промывание желудка и симптоматическая терапия.

Если Вы приняли больше препарата Граприносин®-Рихтер, чем следовало, необходимо обратиться к лечащему врачу.

#### Если Вы забыли принять препарат Граприносин®-Рихтер

Если Вы пропустили дозу, примите ее, как только вспомните об этом, если только не подошло время приема следующей дозы. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

#### Если Вы прекратили прием препарата Граприносин®-Рихтер

Прием препарата следует продолжать еще в течение 1–2 дней после уменьшения выраженности симптомов.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

#### 4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Прекратите прием препарата Граприносин®-Рихтер и немедленно обратитесь за медицинской помощью** в случае возникновения одного из следующих признаков аллергической реакции:

- отек лица, губ, языка или горла, затрудненное дыхание или глотание (англоневротический отек). (Нечасто: могут возникать не более чем у 1 человека из 100);
- кожная сыпь, зуд, появление волдырей на коже, затрудненное дыхание или хрипы, внезапное падение артериального давления, учащенный и слабый пульс, обморок (реакция гиперчувствительности, анафилактические реакции, анафилактический шок). (Частота неизвестна: на основании имеющихся данных определить невозможно).

**Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Граприносин®-Рихтер**

**Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):**

- головная боль, ощущение вращения,
- утомляемость, плохое самочувствие, слабость,
- снижение аппетита, тошнота, рвота, боль в верхней части живота,

- повышение активности «печеночных» ферментов (трансаминазы), щелочной фосфатазы в плазме крови,
- боль в суставах, обострение подагры,
- временное повышение концентрации мочевой кислоты в плазме крови и моче,
- временное повышение концентрации мочевины в плазме крови.

**Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):**

- крапивница,
- нервозность,
- сонливость, бессонница,
- диарея, запор,
- высыпания на коже в виде пятен или мелких выпуклостей (макулопапулезная сыпь),
- повышенное количество выделяемой мочи в сутки (полиурия).

**Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):**

- эритема.

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

**Российская Федерация**

«Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения»

109012 г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

+7 (800) 550-99-03, +7 (499) 578-02-20

pharm@roszdravnadzor.gov.ru

<https://roszdravnadzor.gov.ru>

**Республика Армения**

«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габриеляна» АОЗТ

0051 г. Ереван, пр. Комитаса 49/5

Отдел мониторинга безопасности лекарств

+374-10-20-05-05, +374-96-22-05-05

[vigilance@pharm.am](mailto:vigilance@pharm.am)

<http://www.pharm.am>

**Республика Беларусь**

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037 г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

Отдел фармаконадзора

+375-17-242-00-29

[rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

<https://rceth.by>

**Республика Казахстан**

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

010000 г. Астана, ул. А. Иманова, 13 (4 этаж)

Департамент фармаконадзора и мониторинга безопасности, эффективности и качества медицинских изделий

+7 (7172) 78-98-28

pdlc@dari.kz

<https://www.ndda.kz>

Кыргызская Республика

«Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения и социального развития Кыргызской Республики»

720044 г. Бишкек, ул. 3-я Линия, 25

+ 996-312-21-92-88

[vigilance@pharm.kg](mailto:vigilance@pharm.kg)

<http://www.pharm.kg>

## **5. Хранение препарата Гроприносин®-Рихтер**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не принимайте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на флаконе и картонной пачке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Срок годности после вскрытия флакона – 6 месяцев.

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Не выливайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

### **Препарат Гроприносин®-Рихтер содержит**

Действующим веществом является инозин пранобекс.

1 мл сиропа содержит 50 мг инозина пранобекса.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:

метилпарагидроксибензоат (Е 218), пропилпарагидроксибензоат (Е 216), сахароза, натрия гидроксид (Е 524), лимонной кислоты моногидрат, вода.

### **Внешний вид препарата Гроприносин®-Рихтер и содержимое его упаковки**

Сироп.

Прозрачная желтоватая жидкость.

По 150 мл сиропа в светозащитный флакон из гидролитически устойчивого (III класс) стекла вместимостью 150 мл с навинчивающейся крышкой из полиэтилена с устройством защиты и уплотнительной пробкой.

По 1 флакону, снабженному этикеткой, вместе с пластиковым шприцем из полиэтилена низкой плотности, градуированным от 0,5 мл до 5 мл, и листком-вкладышем в картонную пачку.

### **Держатель регистрационного удостоверения**

ОАО «Гедеон Рихтер»

Gedeon Richter Plc.

1103 Gyomroi st. 19-21, Budapest, Hungary  
Телефон: +36-1-431-4000  
Электронный адрес: drugsafety@richter.hu

**Производитель**  
Гедеон Рихтер Румыния А.О.,  
540306, Тыргу-Муреш, ул. Кузя Водэ 99–105, Румыния

**Выпускающий контроль качества**  
ООО «Гедеон Рихтер Польша»  
05-825, г. Гродзиск Mazовецкий, ул. кн. Ю. Понятовского, 5, Польша.

За любой информацией о препарате, а также в случае возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

**Российская Федерация**  
Московское Представительство ОАО «Гедеон Рихтер»  
119049 г. Москва, 4-й Добрынинский пер., дом 8  
Телефон: +7 (495) 363-39-50  
Электронный адрес: drugsafety@g-richter.ru

**Республика Армения**  
Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» в Республике Армения  
0010 г. Ереван, ул. Закяна, д. 2  
Телефон: +374-10-53-00-71  
Электронный адрес: drugsafety@gedeonrichter.am

**Республика Беларусь**  
Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» в Республике Беларусь  
220004 г. Минск, пр. Победителей, дом 5, офис 505  
Телефон, факс: +375-17-272-64-87  
Телефон, факс: +375-17-215-25-21  
Электронный адрес: drugsafety.by@gedeonrichter.eu

**Республика Казахстан**  
Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» в РК  
050008 г. Алматы, ул. Толе Би 187  
Телефон: +7-(7272)-58-26-23 (претензии по качеству)  
+7-(7272)-58-26-22 (фармаконадзор), +7-701-787-47-01 (фармаконадзор)  
Электронный адрес: info@richter.kz; pv@richtergedeon.kz

**Кыргызская Республика**  
Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» в Кыргызской Республике  
720005 г. Бишкек, ул. Игембердиева, 1 "А",  
бизнес центр «Аврора», офис 703  
Телефон: +996-312-98-81-16  
Электронный адрес: drugsafety.ky@gedeonrichter.eu

**Листок-вкладыш пересмотрен**

**Прочие источники информации**  
Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте Союза <https://eec.eaeunion.org>.