

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению препарата

Синупрет®

Регистрационный номер:

П № 014247/01 от 23.08.2007

П № 014247/02 от 23.08.2007

Торговое название препарата: Синупрет®

Лекарственная форма: Драже

Состав (на 1 драже):

Активные компоненты:

горечавки корни (<i>Gentiana lutea</i>)	6,0 мг
первоцвета цветки (<i>Primula veris</i>)	18,0 мг
щавеля трава (<i>Rumex acetosa</i>)	18,0 мг
бузины цветки (<i>Sambucus nigra</i>)	18,0 мг
вербены трава (<i>Verbena officinalis</i>)	18,0 мг

Вспомогательные компоненты: крахмал картофельный, кремния диоксид коллоидный, вода очищенная, лактозы моногидрат, желатин, сорбитол, стеариновая кислота, *оболочка:* кальция карбонат, глюкозы сироп, лак зеленый Е 104, Е 132, лак желто-зеленый Е 104, Е 132, магния оксид, крахмал кукурузный, декстрин, воск горный гликолевый, натрия карбонат безводный; метилметакрилата, диметиламиноэтил метакрилата и бутилметакрилата сополимер, повидон К 25, касторовое масло, сахароза, шеллак, тальк, титана диоксид.

Описание

Круглые, двояковыпуклые драже, покрытые оболочкой зеленого цвета.

Фармакотерапевтическая группа:

Средство лечения заболеваний носа растительного происхождения.

Код АТХ: R07AX

Фармакологические свойства

Комбинированный препарат растительного происхождения.

Фармакологические свойства обусловлены биологически активными веществами, входящими в состав препарата. Синупрет® оказывает секретолитическое, секретомоторное, противовоспалительное действие. Способствует оттоку экссудата из придаточных пазух носа и верхних дыхательных путей.

Показания к применению

Острые и хронические синуситы, сопровождающиеся образованием вязкого секрета.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, непереносимость лактозы, детский возраст (до 6 лет).

Применение при беременности и лактации

Применение Синупрета® в период беременности возможно только по назначению врача. Препарат не рекомендуется принимать в период кормления грудью (в связи с отсутствием опыта его клинического применения).

Способ применения и дозы

Внутрь, не разжевывая, запивая небольшим количеством воды.

Взрослым: по 2 драже 3 раза в день.

Детям школьного возраста: по 1 драже 3 раза в день.

Курс лечения составляет 7-14 дней.

Если симптомы сохраняются более 7-14 дней или повторяются периодически, то необходимо проконсультироваться с врачом.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции (кожная сыпь, покраснение кожи, зуд, ангионевротический отек, одышка). В очень редких случаях возможно появление боли в верхней части живота, тошноты. При появлении побочных эффектов следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

Передозировка

Возможно усиление выраженности побочного действия.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Комбинация с антибактериальными лекарственными средствами возможна и целесообразна. Взаимодействие с другими лекарственными средствами до настоящего времени не известно.

Особые указания

Препарат не оказывает влияния на способность к управлению автотранспортом и работе с механизмами, требующими повышенного внимания.

Указание для больных сахарным диабетом:

Усваиваемые углеводы, содержащиеся в одном драже, составляют менее 0,03 «хлебных единиц» (ХЕ).

Форма выпуска

Драже. По 25 драже в блистер из алюминиевой фольги (нижняя часть) и поливинилхлорид /поливинилиденхлоридной пленки (верхняя часть). По 2 или 4 блистера вместе с инструкцией по применению помещают в складную картонную коробку.

Условия хранения

В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25°C. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель Бионорика АГ

D-92318 Ноймаркт/Германия Кершенштайнерштрассе 11-15

92318 Ноймаркт Германия

Представительство в Москве

119526, г. Москва, проспект Вернадского, д. 105, корп.2