

IMMUNOFORT®

Płyn doustny

100 g produktu leczniczego zawiera:

- Sok z ziela jeżówki purpurowej (*Echinaceae purpureae herbae recentis succus*, 1:1) - 40,0g;
- Sok z owoców aronii (*Aroniae fructus succus* 1:1) - 30,0g;
- Sok z korzenia łopianu (*Bardanae radices recentis succus*, 1:1) - 10,0g;
- Ekstrakt z kwiatów rumianku (*Chamomilae Extractum fluidum*, 0,5-1) - 10,0g;
- Sok z ziela pokrzywy (*Urticae herbae recentis succus*, 1:1) - 10,0g.

Zawartość etanolu w produkcie leczniczym: 28-36% (v/v)

Zawartość opakowania: 125 g

Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Leki Natury” Tadeusz Polański, 08-500 Ryki; ul. Zielona 30.

Tel./fax: (081) 865 10 69, 865 69 55

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Immunofort i w jakim celu się go stosuje.
2. Zanim zastosuje się lek Immunofort.
3. Jak stosować lek Immunofort.
4. Możliwe działania niepożądane.
5. Przechowywanie leku Immunofort.
6. Inne konieczne informacje dotyczące leku Immunofort.

1. Co to jest lek Immunofort i w jakim celu się go stosuje.

Immunofort jest produktem leczniczym roślinnym w postaci płynu doustnego. 100 g produktu zawiera: : Sok z ziela jeżówki purpurowej (*Echinaceae purpureae herbae recentis succus* 1:1) - 40,0g; Sok z owoców aronii (*Aroniae fructus succus* 1:1) - 30,0g; Sok z korzenia łopianu (*Bardanae radices recentis succus*, 1:1) - 10,0g; Ekstrakt z kwiatów rumianku (*Chamomilae Extractum fluidum* 0,5-1) - 10,0g; Sok z ziela pokrzywy (*Urticae herbae recentis succus* 1:1) - 10,0g

Immunofort jest lekiem roślinnym, tradycyjnym i jego skuteczność opiera się wyłącznie na długim okresie stosowania i doświadczeniu.

Wskazania do stosowania:

Immunofort jest stosowany pomocniczo w infekcjach górnych dróg oddechowych, gardła, migdałków, jamy ustnej i zatok; w skłonnościach do częstych przeziębień oraz do zakażeń bakteryjnych, wirusowych i grzybiczych; w źle gojących się ranach.

2. Zanim zastosuje się lek Immunofort.

Nie należy stosować leku w przypadku reakcji nadwrażliwości na którąkolwiek z substancji czynnych lub pomocniczych lub na rośliny z rodziny Złożonych (Compositae).

Nie stosować w przypadku:

- postępujących chorób układowych (np. gruźlica, sarkoidoza, kolagenozy, stwardnienie rozsiane), zakażenia wirusem HIV oraz innych chorobach autoimmunologicznych i z autoagresji,
- w onkologii u pacjentów leczonych cytostatykami,
- u pacjentów po przeszczepach narządów,
- w chorobach krwi, dotyczących układu białych krwinek (agranulocytoza, białaczka),
- w przypadku chorób alergicznych (np. pokrzywka, atopowe zapalenie skóry, astma).

W przypadku wystąpienia gorączki, duszności, uporczywego kaszlu lub innych niepokojących objawów skontaktować się z lekarzem.

Immunofort zawiera alkohol etylowy (28-36% v/v). Dawka 3ml zawiera około 0,79-1,06% v/v etanolu, dawka 5ml zawiera około 1,32-1,78% v/v etanolu, co odpowiada odpowiednio 6,5-8,8ml, 11-14,8ml wina lub 39,5-53ml, 66-89ml piwa. Preparat może powodować szkodliwe działanie u osób uzależnionych od alkoholu. Zawartość etanolu w preparacie należy wziąć pod uwagę lecząc kobiety ciężarne, karmiące piersią oraz dzieci, a także osoby z grup wysokiego ryzyka, jak pacjenci z uszkodzeniami wątroby czy cierpiący na padaczkę.

Stosowanie leku Immunofort u dzieci: Leku Immunofort nie należy stosować u dzieci poniżej 12 roku życia, ze względu na zawartość etanolu - 28-36% (v/v).

Ciąża i karmienie piersią: Nie zaleca się stosowania leku Immunofort podczas ciąży i karmienia piersią.

Prowadzenia pojazdów i obsługa maszyn: Ze względu na zawartość etanolu stosowanie produktu może wywierać wpływ na prowadzenie pojazdów i obsługę maszyn, z tego względu nie zaleca się prowadzenia pojazdów mechanicznych bezpośrednio po przyjęciu preparatu. Należy zachować co najmniej półgodzinną przerwę.

Stosowanie innych leków: Nie stosować z lekami immunosupresyjnymi (np. cyklosporyna, metotreksat, glikokortykosteroidy). Może nastąpić potęgowanie działania przeciwzapalnego małych dawek kwasu acetylosalicylowego. W badaniach *in vitro* wykazano indukcję aktywności enzymu CYP3A4 przez składniki aktywne z ziela jeżówki purpurowej, czym tłumaczy się obserwowane zwiększenie klirensu osocznego midazolamu, natomiast hamowanie aktywności enzymu CYP1A2 może prowadzić do zmniejszenia klirensu kofeiny i tolbutamidu i w znaczący sposób obniżenia klirensu midazolamu. Produkty lecznicze zawierające koszyczek rumianku

mogą potencjalnie nasilać przeciwzakrzepowe działanie warfaryny. Preparaty z korzeniem łożnianu mogą wpływać na terapię lekami przeciwcukrzycowymi. Ze względu na obecność w produkcie leczniczym soku z ziela pokrzywy oraz korzenia łożnianu może dojść do nasilenia działania leków moczopędnych.

3. Jak stosować lek Immunofort.

Dorośli i młodzież powyżej 12 r.ż.: 3-5 ml leku do 4 razy dziennie, 30 min przed jedzeniem, rozpuszczając lek w małej ilości wody. Rozpocząć terapię preparatem przy pierwszych objawach infekcji, kontynuując leczenie nie dłużej niż 10 dni.

W przypadku zażycia większej dawki leku Immunofort niż zalecana:

Przy znacznym przedawkowaniu leku mogą wystąpić objawy typowe dla zatrucia alkoholowego; biegunka, wymioty, zaburzenia koordynacji ruchowej, osłabienie mięśni, obniżenie ciśnienia tętniczego.

W przypadku pominięcia dawki leku Immunofort:

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia dawki pominiętej.

4. Możliwe działania niepożądane.

Jak każdy lek, Immunofort może powodować działania niepożądane. Mogą wystąpić reakcje nadwrażliwości na jeżówkę, charakteryzujące się wysypką, pokrzywką, skurczem oskrzeli, astmą i reakcją anafilaktyczną. Jeżówka może wywołać reakcje alergiczne u osób z atopią. Stwierdzono także związek z chorobami autoimmunologicznymi. W wyniku długiego stosowania (powyżej 8. tygodni) może wystąpić leukopenia. W przypadku wystąpienia tych lub innych objawów niepożądanych należy zaprzestać stosowania i skonsultować się z lekarzem.

5. Przechowywanie leku Immunofort.

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C. Przechowywać w zamkniętych opakowaniach w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Dopuszczalne lekkie zmętnienie powstałe w czasie przechowywania.

Nie należy stosować leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu.

6. Inne informacje.

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego: Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Leki Natury” Tadeusz Polański, 08-500 Ryki; ul. Zielona 30, Polska. Tel/fax: (081) 865 10 69, 865 69 55.