

## ULOTKA DLA PACJENTA: INFORMACJA DLA UŻYTKOWNIKA

### **Neosine, 250 mg/5 ml, syrop** *Inosinum pranobexum*

#### **Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.**

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty w razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości.
- Lek ten został przepisany ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli nasili się którykolwiek z objawów niepożądanych lub wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane nie wymienione w ulotce, należy powiadomić lekarza lub farmaceutę.

#### **Spis treści ulotki**

1. Co to jest lek Neosine i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Neosine
3. Jak stosować lek Neosine
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Neosine
6. Inne informacje

### **1. CO TO JEST LEK NEOSINE I W JAKIM CELU SIĘ GO STOSUJE**

Neosine jest lekiem przeciwwirusowym i zwiększającym odporność (pobudza czynność układu odpornościowego).

Wskazania do stosowania leku Neosine:

- zakażenia skóry i błon śluzowych wywołane przez wirus opryszczki zwykłej typu I (opryszczka wargowa) lub typu II (opryszczka okolicy płciowej) oraz ospy wietrznej i półpaśca,
- inne zakażenia wywołane przez wirusy (np. podostre stwardniające zapalenie mózgu, będące powikłaniem odry),
- wspomagająco u osób o obniżonej odporności.

### **2. INFORMACJE WAŻNE PRZED ZASTOSOWANIEM LEKU NEOSINE**

#### **Kiedy nie stosować leku Neosine**

- Jeśli pacjent ma uczulenie (nadwrażliwość) na substancję czynną lub którykolwiek z pozostałych składników leku (patrz punkt 6). Objawami uczulenia mogą być: wysypka skórna, trudności w oddychaniu, obrzęk twarzy, warg, gardła lub języka.
- Jeśli pacjent ma aktualnie napad dny moczanowej lub zwiększone stężenie kwasu moczowego we krwi.

#### **Kiedy zachować szczególną ostrożność stosując lek Neosine**

Przed zastosowaniem leku Neosine pacjent powinien poinformować lekarza:

- jeśli chorował na dnę moczanową lub miał podwyższone stężenie kwasu moczowego. Lek może powodować przemijające zwiększenie stężenia kwasu moczowego we krwi i w moczu;

- jeśli chorował na kamicę nerkową;
- jeśli ma zaburzenia czynności nerek; podczas stosowania leku Neosine lekarz będzie regularnie badał krew i kontrolował pracę nerek;
- jeśli leczenie jest długotrwałe (trwa 3 miesiące lub dłużej) lekarz zleci regularne badania krwi oraz pracy nerek.

### **Stosowanie innych leków**

Należy powiedzieć lekarzowi o wszystkich przyjmowanych aktualnie lub ostatnio lekach, również tych, które wydawane są bez recepty.

### **Szczególnie należy powiedzieć lekarzowi, jeśli pacjent stosuje:**

- leki do leczenia dny moczanowej (np. allopuryinol lub inne leki),
- leki zwiększające wydalanie kwasu moczowego, w tym leki moczopędne (zwiększające wytwarzanie moczu), np. furosemid, torasemid, kwas etakrynowy, hydrochlorotiazyd, chlortalidon, indapamid,
- leki hamujące czynność układu odpornościowego (tak zwane leki immunosupresyjne, stosowane u pacjentów po przeszczepieniu narządów lub w atopowym zapaleniu skóry),
- azydotymidynę (lek stosowany w leczeniu choroby AIDS).

### **Ciąża i karmienie piersią**

Przed zastosowaniem każdego leku należy poradzić się lekarza lub farmaceuty.

Nie należy przyjmować leku Neosine w okresie ciąży i karmienia piersią. Lekarz oceni, czy korzyści ze stosowania leku przewyższają potencjalne ryzyko.

### **Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn**

Wpływ leku na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn jest niewielki.

Jeśli wystąpi ból głowy, zawroty głowy lub uczucie senności, nie należy prowadzić pojazdów, obsługiwać maszyn ani wykonywać innych czynności wymagających koncentracji.

### **Ważne informacje o niektórych składnikach leku Neosine**

**Lek zawiera cukier sacharozę.** Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.

1 ml syropu Neosine zawiera 663 mg sacharozy. Należy wziąć to pod uwagę u pacjentów chorych na cukrzycę.

**Lek zawiera parahydroksybenzoosan metylu i parahydroksybenzoosan propylu.** Mogą one powodować reakcje uczuleniowe (objawy mogą wystąpić z opóźnieniem).

## **3. JAK STOSOWAĆ LEK NEOSINE**

Lek Neosine należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza. W razie wątpliwości należy skontaktować się z lekarzem.

Dawki leku i długość leczenia ustala lekarz. Wielkość dawki zależy od masy ciała pacjenta i rodzaju choroby.

Lek należy stosować doustnie.

## Zazwyczaj stosowana dawka leku

Dorośli, w tym osoby w podeszłym wieku (powyżej 65 lat):

1 ml syropu na kg masy ciała na dobę (zwykle 20 ml syropu 3 lub 4 razy na dobę).

Dzieci w wieku powyżej 1 roku:

1 ml syropu na kg masy ciała na dobę. Lek należy podawać 3 razy na dobę, zgodnie z poniższą tabelą:

Masa ciała dziecka	Dawka (ml syropu)
	Stosować 3 razy na dobę
10 do 14 kg	5 ml
15 do 20 kg	5 do 7,5 ml
21 do 30 kg	7,5 do 10 ml
31 do 40 kg	10 do 15 ml
41 do 50 kg	15 do 17,5 ml

Do dawkowania należy używać miarki, dołączonej do opakowania leku. Umożliwia to odmierzenie dokładnej dawki.

## Czas trwania leczenia

Lekarz określi, jak długo należy przyjmować lek.

Leczenie zwykle trwa od 5 do 14 dni. Zaleca się, aby po ustąpieniu objawów choroby przyjmować lek jeszcze przez 1 do 2 dni.

## Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Neosine

Brak danych dotyczących przedawkowania leku Neosine.

W razie jakichkolwiek wątpliwości należy natychmiast skontaktować się z lekarzem.

## Pominięcie zastosowania leku Neosine

W przypadku pominięcia dawki leku, należy przyjąć dawkę tak szybko, jak to jest możliwe i kontynuować leczenie zgodnie z zaleceniami lekarza.

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

## Przerwanie stosowania leku Neosine

O zakończeniu leczenia decyduje lekarz.

W razie wątpliwości związanych ze stosowaniem leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

## 4. MOŻLIWE DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Jak każdy lek, Neosine może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

**Działania niepożądane występujące często** (u 1 do 10 na 100 osób):

- przemijające zwiększenie stężenia kwasu moczowego we krwi,
- podwyższenie aktywności enzymów wątrobowych lub stężenia azotu mocznikowego we krwi,
- nudności, wymioty,
- ból brzucha,

- wysypka skórna (czerwone, swędzące grudki na skórze),
- ból głowy, zawroty głowy,
- zmęczenie lub złe samopoczucie,
- bóle stawów.

**Działania niepożądane występujące niezbyt często (u 1 do 10 na 1000 osób):**

- biegunka,
- zaparcia,
- nerwowość,
- senność lub trudności w zasypianiu (bezsenna),
- wydalanie dużej ilości moczu (wielomocz).

**Jeśli nasili się którykolwiek z objawów niepożądanych lub wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie.**

## 5. JAK PRZECHOWYWAĆ LEK NEOSINE

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Nie przechowywać w lodówce. Nie zamrażać.

Nie stosować po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie i na pudełku. Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę co zrobić z lekami, które nie są już potrzebne. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

## 6. INNE INFORMACJE

### Co zawiera lek Neosine

**Substancją czynną leku** jest inozyny pranobeks (kompleks zawierający inozynę oraz 4 acetamidobenzoesan 2-hydroksypropylodimetyloamoniowy w stosunku molarnym 1:3).

1 ml syropu zawiera 50 mg inozyny pranobeksu.

5 ml syropu zawiera 250 mg inozyny pranobeksu.

**Ponadto lek zawiera:** metylu parahydroksybenzoesan, propylu parahydroksybenzoesan, sacharoza, kwas cytrynowy bezwodny, wodorotlenek sodu, glikol propylenowy, aromat bananowy AR 0010, woda oczyszczona.

### Jak wygląda lek Neosine i co zawiera opakowanie

Lek Neosine ma postać syropu o bananowym aromacie i lekko gorzkawym smaku.

Opakowanie produktu to: butelka z szkła brązowego, zawierająca 150 ml syropu, zamknięta białą zakrętką aluminiową z miarką, umieszczona w tekturowym pudełku.

### Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

#### Podmiot odpowiedzialny

Aflofarm Farmacja Polska Sp. z o.o.

ul. Partyzancka 133/151

95-200 Pabianice

tel. 42 22 53 100

**Wytwórca**

Aflofarm Farmacja Polska Sp. z o.o.  
Zakład Produkcji Leków w Rzgowie  
95-030 Rzgów

**Data zatwierdzenia ulotki:**