

НД РБ  
9035 - 2021  
ИНСТРУКЦИЯ



по медицинскому применению лекарственного средства

### Имудон® таблетки для рассасывания

**Торговое название:** Имудон®

#### **Общая характеристика**

*Международное непатентованное или группировочное название:* лизатов бактерий смесь [L. johnsonii + L. helveticus + L. delbrueckii ss lactis + L. fermentum + S. pyogenes groupe A + E. faecium + E. faecalis + S. gordonii + S. aureus + K. pneumoniae ss pneumoniae + C. pseudodiphtheriticum + F. nucleatum ss fusiforme + C. albicans]

*Описание:* Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с гладкой, блестящей поверхностью, со скошенными краями, с мятным запахом, допускается незначительная мраморность.

#### **Состав лекарственного средства:**

Препарат представляет собой поливалентный антигенный комплекс, смесь лизатов бактерий, состав которой соответствует возбудителям, наиболее часто вызывающим воспалительные процессы в полости рта и глотки.

#### Действующее вещество:

Имудон® (смесь лизатов бактерий) - 2,7 мг (в пересчете на сухое вещество):

[L. johnsonii + L. helveticus + L. delbrueckii ss lactis + L. fermentum + S. pyogenes groupe A + E. faecium + E. faecalis + S. gordonii + S. aureus + K. pneumoniae ss pneumoniae + C. pseudodiphtheriticum + F. nucleatum ss fusiforme + C. albicans] - 0,1575 мг

#### Вспомогательные вещества:

натрия дезоксихолат - 0,53 мг; тиомерсал - не более 0,0125 мг, глицин - 49,3 мг, лактозы моногидрат - 350 мг, маннитол - 100 мг, натрия сахаринат - 1,12 мг, повидон - 10,0 мг, натрия гидрокарбонат - 30,0 мг, лимонная кислота безводная - 23,0 мг, ароматизатор мятный - 8,0 мг, магния стеарат - 4,88 мг.

#### **Форма выпуска**

Таблетки для рассасывания.

Код АТХ: L03AX.

#### **Фармакологические свойства**

##### **Фармакодинамика**

Имудон® представляет собой поливалентный антигенный комплекс - смесь лизатов бактерий, состав которой соответствует возбудителям, наиболее часто вызывающим воспалительные процессы в полости рта и глотке.

Имудон® активизирует фагоцитоз, способствует увеличению количества иммунокомпетентных клеток, повышает выработку лизоцима и интерферона, секреторного иммуноглобулина А в слюне.

##### **Фармакокинетика**

Препарат преимущественно действует в полости рта, в настоящее время отсутствуют данные о системной абсорбции.

### Показания к применению

- профилактика рецидивирующих заболеваний глотки (фарингит, тонзиллит);
- предоперационная подготовка и послеоперационный период после тонзилэктомии;
- лечение и профилактика инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта, таких как:
  - поверхностные и глубокие пародонтозы, пародонтит, стоматит (в том числе афтозный), глоссит;
  - эритематозный и язвенный гингивит;
  - дисбактериоз полости рта;
  - инфекции после удаления зубов, имплантаций искусственных зубных корней;
  - изъязвления, вызванные зубными протезами.

При возникновении вопросов или сомнений по поводу применения препарата обсудите их с врачом;

### Способ применения и дозировка

Для взрослых и подростков старше 14 лет.

При *острых воспалительных заболеваниях* полости рта и *обострении хронических заболеваний* препарат принимают по 8 таблеток в день. Таблетки рассасывают (не разжевывая) в ротовой полости с интервалом в 1-2 часа. Средняя продолжительность курса лечения 10 дней.

Для *профилактики обострения хронических воспалительных заболеваний* глотки и полости рта препарат принимают по 6 таблеток в день. Таблетки рассасывают (не разжевывая) в ротовой полости с интервалом в 2 часа. Продолжительность курса 20 дней. Рекомендуется проводить профилактические курсы лечения Имудоном 3-4 раза в год.

Для детей от 3 до 14 лет.

При *лечении острых и обострении хронических воспалительных заболеваний* полости рта, а также для профилактики обострения хронических воспалительных заболеваний глотки и полости рта препарат применяют по 6 таблеток в день. Таблетки рассасывают (не разжевывая) в ротовой полости с интервалом в 1-2 часа. Продолжительность курса лечения при острых заболеваниях 10 дней, для профилактики *обострения* хронических заболеваний - 20 дней. Курс профилактического применения рекомендуется повторять 3-4 раза в год.

### Побочное действие

В редких случаях применение препарата может сопровождаться аллергическими реакциями (сыпь, крапивница, ангионевротический отек), реакциями со стороны желудочно-кишечного тракта (тошнота, рвота, боли в животе), повышением температуры, обострением бронхиальной астмы, кашлем. В очень редких случаях применение препарата может сопровождаться развитием узловой эритемы, геморрагического васкулита, тромбоцитопении.

### Противопоказания

- повышенная индивидуальная чувствительность к препарату или его компонентам;
- детский возраст до 3-х лет;
- аутоиммунные заболевания.

### Передозировка

Случаев передозировки Имудона не описано.

### **Меры предосторожности**

#### *Особые указания*

- Дети от 3-х до 6 лет рассасывают таблетки под обязательным присмотром взрослых!
- Не следует принимать пищу и воду, а также полоскать рот в течение часа после применения Имудона, чтобы не снижать терапевтическую эффективность препарата.
- При назначении препарата пациентам, соблюдающим бессолевую или малосолевую диету, необходимо учитывать, что 1 таблетка Имудона содержит 15 мг Na<sup>+</sup>.
- Больным бронхиальной астмой, у которых прием препаратов, содержащих бактериальные лизаты, вызывает обострение заболевания (приступ бронхиальной астмы), применять препарат не рекомендуется.
- При инфекции дыхательных путей или для профилактики пневмонии необходимо обратиться к врачу за альтернативной помощью;

#### *Применение препарата для профилактики пневмонии (инфекции легких)*

Не следует принимать препарат Имудон® для профилактики пневмонии в связи с недостаточностью данных по эффективности применения препарата по данному показанию.

#### *Влияние на способность к управлению автомобилями и другими механизмами*

Нет данных, свидетельствующих о необходимости каких-либо ограничений деятельности, связанной с управлением автомобилем или другими механизмами в период лечения.

#### *Применение во время беременности и лактации*

Информация об использовании препарата Имудон® у беременных женщин недостаточна. Соответствующие данные экспериментов на животных и эпидемиологические исследования отсутствуют.

Не рекомендуется принимать препарат Имудон® в период беременности или лактации.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Не отмечено. Препарат Имудон® может быть использован с лекарственными препаратами других групп.

### **Условия хранения и срок годности**

При температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

#### *Срок годности*

2 года.

### **Условия отпуска**

Без рецепта.

### **Упаковка**

По 8 таблеток в контурную ячейковую упаковку (блистер) из композиционного материала полиамид/алюминий/ПВХ и фольги алюминиевой печатной лакированной.

3 или 5 контурных ячейковых упаковок (блистеров) по 8 таблеток вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона

НД РБ  
9035 - 2021

**Не пригоден к применению**

- При нарушении упаковки (блистера).
- При нечеткой маркировке.
- После окончания срока годности препарата.

**Информация о производителе**

ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм", Россия, 634009, г. Томск, пр. Ленина, 211,  
тел./факс (3822) 40-28-56, [www.pharmstd.ru](http://www.pharmstd.ru).

**Рекламации на препарат направлять в адрес**

ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм",  
Россия, 634009, г. Томск, пр. Ленина, д. 211,  
тел./факс (3822) 40-28-56, [e-mail: tomsk@pharmstd.ru](mailto:tomsk@pharmstd.ru)



**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь