

Druckreif Korrektur

Abteilung

Name

Datum

Unterschrift

Gebrauchsinformation:
Information für den Anwender



Imupret® Dragees

Lesen Sie die gesamte Gebrauchsinformation sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, müssen Imupret Dragees jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- Heben Sie die Gebrauchsinformation auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn sich Ihre Symptome verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Gebrauchsinformation beinhaltet:

1. Was sind Imupret Dragees und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Imupret Dragees beachten?
3. Wie sind Imupret Dragees einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie sind Imupret Dragees aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. Was sind Imupret Dragees und wofür werden sie angewendet?

Imupret Dragees ist ein pflanzliches Arzneimittel bei häufig wiederkehrenden (rezidivierenden) und chronischen Atemwegsinfekten, insbesondere Mandelentzündung (Tonsillitis).

2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Imupret Dragees beachten?

Imupret Dragees dürfen nicht eingenommen werden:
- bei Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen oder einem der sonstigen Bestandteile,
- wenn Sie allergisch gegen Korbblütler sind.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Imupret Dragees ist erforderlich: Bei Einnahme von Imupret Dragees mit anderen Arzneimitteln:

Es sind bisher keine Wechselwirkungen bekannt. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Bei Einnahme von Imupret Dragees zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken:
Entfällt.

Schwangerschaft und Stillzeit:
Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung durch den behandelnden Arzt angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:
Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Imupret Dragees:
Dieses Arzneimittel enthält Glucose, Lactose und Sucrose. Bitte nehmen Sie Imupret Dragees daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn



Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

3. Wie sind Imupret Dragees einzunehmen?

Nehmen Sie Imupret Dragees immer genau nach der Anweisung in dieser Gebrauchsinformation ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind. Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

Alter	Dosierung bei akuter Erkrankung	Dosierung nach Abklingen der akuten Erscheinungen und zur Vorbeugung
Schulkinder	5 - 6-mal täglich 1 Dragee	3-mal täglich 1 Dragee
Erwachsene	5 - 6-mal täglich 2 Dragees	3-mal täglich 2 Dragees

Art der Anwendung:
Die überzogenen Tabletten werden unzerkaut – am besten mit etwas Flüssigkeit (z.B. einem Glas Wasser) - geschluckt.

Dauer der Anwendung:
Nach Abklingen der akuten Erscheinungen sollten Imupret Dragees noch etwa 1 Woche eingenommen werden. Beachten Sie bitte in jedem Fall die Angaben unter „Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Imupret Dragees ist erforderlich“ sowie die Angaben unter „Nebenwirkungen“.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Imupret Dragees zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge Imupret Dragees eingenommen haben, als Sie sollten:
Vergiftungen wurden bisher nicht bekannt.

Wenn Sie die Einnahme von Imupret Dragees vergessen haben:
Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Imupret Dragees abbrechen:
Ein Absetzen des Arzneimittels ist in der Regel unbedenklich. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel können Imupret Dragees Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.
Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

Sehr häufig:

mehr als 1 Behandler von 10

Häufig:

1 bis 10 Behandelte von 100

Gelegentlich:

1 bis 10 Behandelte von 1.000

Selten:

1 bis 10 Behandelte von 10.000

Sehr selten:

weniger als 1 Behandler von 10.000

Nicht bekannt:

Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Mögliche Nebenwirkungen:

Sehr selten können allergische Hautreaktionen auftreten.

Wenn Sie diese oder andere Nebenwirkungen beobachten, ist das Präparat sofort abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

Wenn Sie weitere Nebenwirkungen beobachten, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Ihrem Apotheker mit.

5. Wie sind Imupret Dragees aufzubewahren?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis (Durchdrückpackung) angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:

Überzogene Tabletten vor Feuchtigkeit schützen

6. Weitere Informationen

Was Imupret Dragees enthalten:

Die Wirkstoffe sind:

1 überzogene Tablette enthält:

Pulv. Drogen:

Radix Althaeae (Eibischwurzel)	8 mg,
Flores Chamomillae (Kamillenblüten)	6 mg,
Herba Equiseti (Schachtelhalmkraut)	10 mg,
Folia Juglandis (Walnussblätter)	12 mg,
Herba Millefolii (Schafgarbenkraut)	4 mg,
Cortex Quercus (Eichenrinde)	4 mg,
Herba Taraxaci (Löwenzahnkraut)	4 mg.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Calciumcarbonat, Dextrin, Glucose-Monohydrat, Glucose-Sirup, Kartoffelstärke, Lactose-Monohydrat, Maisstärke, Montanglycolwachs, Povidon, Natives Rizinusöl, Saccharose, Schellack, hochdisperses Siliciumdioxid, Stearinsäure, Talkum, Farbstoffe: Indigocarmin, Titandioxid.

Hinweis für Diabetiker:

Ein Imupret Dragee enthält durchschnittlich 0,02 anrechenbare Proteineinheiten (BE).

Wie Imupret Dragees aussehen und Inhalt der Packung:

Packungen mit 50 überzogenen Tabletten (N2) und 100 überzogenen Tabletten (N3).

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

BIONORICA SE
Kerschensteinerstraße 11-15
92318 Neumarkt
Telefon: 09181 / 231-90
Telefax: 09181 / 231-265
Internet: www.bionorica.de
E-Mail: info@bionorica.de



Mitvertreiber:

PLANTAMED Arzneimittel GmbH
Kerschensteinerstraße 11-15
92318 Neumarkt
Telefon: 09181 / 231-0
Telefax: 09181 / 21850

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2010.

Arzneimittel, die bereits vor 1978 im Verkehr waren, befinden sich in einem Nachzulassungsverfahren. Unbeschadet etwaiger schon geführter Nachweise sind nun Qualität, Wirksamkeit und Unbedenklichkeit nach EG-einheitlichen Standards zu prüfen. Aufgrund der großen Anzahl derartiger Arzneimittel konnten die Zulassungsbehörden bisher nicht alle Nachzulassungsverfahren abschließen. Für diese Arzneimittel schreibt das Gesetz folgenden Hinweis vor:

Dieses Arzneimittel ist nach den gesetzlichen Übergangsvorschriften im Verkehr. Die behördliche Prüfung auf pharmazeutische Qualität, Wirksamkeit und Unbedenklichkeit ist noch nicht abgeschlossen.