

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**ІНСПІРОН**  
**(INSPIRON)**

**Склад.**

*діюча речовина:* фенспірид;

5 мл сиропу містять фенспіриду гідрохлориду 10 мг;

*допоміжні речовини:* метилпарагідроксибензоат (Е 218), пропілпарагідроксибензоат (Е 216), калію сорб аромат мед-липа, кореня солодки екстракт, ванілін, гліцерин, натрію сахарин, цукор-рафінад, барв оранжевий (тартазин (Е 102), понсо 4R (Е 124)), вода очищена.

**Лікарська форма.** Сироп.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що діють на респіраторну систему. Інші засоби для системн застосування при обструктивних захворюваннях дихальних шляхів. Код АТС R03D X03.

**Клінічні характеристики.****Показання.**

- Лікування гострих та хронічних запальних процесів ЛОР-органів та дихальних шляхів (отит, синус риніт, ринофарингіт, трахеїт, ринотрахеобронхіт, бронхіт), у складі комплексної терапії бронхіальної астм
- сезонний та цілорічний алергічний риніт та інші прояви алергії з боку респіраторної системи та ЛС органів;
- респіраторні прояви кору, грипу;
- симптоматичне лікування коклюшу.

**Протипоказання.**

- Підвищена чутливість до фенспіриду гідрохлориду та/або до інших компонентів препарату;
- вроджена непереносимість фруктози, синдром мальабсорбції глюкози та галактози, дефіцит сахарози;
- вагітність, період годування груддю.

**Спосіб застосування та дози.**

Для перорального застосування. Застосовують перед вживанням їжі, попередньо збовтавши вм пляшки. Добову дозу препарату слід розділити на 2-3 прийоми.

*Дітям віком від народження до 14 років* рекомендована добова доза становить 4 мг/кг маси ті Препарат можна додавати у пляшечку з дитячим харчуванням.

Рекомендована добова доза *для дітей з масою тіла до 10 кг* – 10-20 мл сиропу (2-4 чайні ложки), *с дітей з масою тіла 10-45 кг* – 30-90 мл сиропу (2-6 столових ложок).

*Для дорослих та дітей старше 14 років* більш доцільним є застосування таблетованих лікарських засо фенспіриду.

Тривалість лікування визначається лікарем та залежить від показання для застосування та переб захворювання. Мінімальний курс лікування гострих станів – 7-10 днів, хронічних станів – 2-6 місяців.

**Побічні реакції.** Зазвичай Інспірон добре переноситься. Можливі побічні реакції:

*алергічні реакції:* дуже рідко – еритема, висипання, кропив'янка, фіксована пігментна еритема, набі Квінке.

*з боку травного тракту:* розлади травлення, нудота, блювання, біль у шлунку;

*з боку серцево-судинної системи:* у поодиноких випадках – синусова тахікардія, яка зникає у разі знижен дози.

*інші:* сонливість.

**Передозування.**

При передозуванні можливі сонливість, збудження, нудота, блювання, синусова тахікардія.

**Лікування:** необхідно промити шлунок, проводити моніторинг електрокардіограми. Симптоматична терапія.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Застосування препарату в період вагітності протипоказане. За необхідності застосування фенспіриду в період лактації, годування груддю слід припинити.

**Діти.** Препарат застосовують у педіатричній практиці.

**Особливості застосування.**

До складу препарату входить цукор-рафінад (3 г в одній чайній ложці), тому необхідно дотримуватися обережності при застосуванні Інспіرونу у пацієнтів, які знаходяться на дієті з низьким вмістом цукру, також за наявності цукрового діабету.

Лікування препаратом не замінює антибіотикотерапію. Перед вживанням збовтувати.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Не впливає.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Не виявлена.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Інспірон проявляє антибронхоконстрикторні та протизапальні властивості. Фенспір – блокує H<sub>1</sub>-гістамінові рецептори, чинить антигістамінну, спазмолітичну дію на гладку мускулатуру бронхів та запобігає розвитку набряку, зменшує виділення слизу з носа та кількість бронхіального секрету – чинить протизапальну дію, що обумовлено гальмуванням утворення та секреції факторів запалення (цитокінів, TNF- $\alpha$ , похідних арахідонової кислоти, простагландинів, лейкотрієнів, тромбоксану, вільних радикалів);

– інгібує  $\alpha_1$ -адренорецептори, які стимулюють секрецію в'язкого слизу.

**Фармакокінетика.** Максимальна концентрація у плазмі крові досягається, в середньому, через 2,3-години (межа коливання 0,5-8 годин). Період напіввиведення – 12 годин. Екскретується з організму переважно із сечею.

**Фармацевтичні характеристики.**

**Основні фізико-хімічні властивості:** рідина оранжевого або оранжево-червоного кольору специфічним запахом. Допускається легка опалесценція.

**Термін придатності.** 2 роки. Після розкриття зберігати не більше 30 діб.

**Умови зберігання.** Зберігати в недоступному для дітей місці, в оригінальній упаковці при температурі вище 25 °С. Не заморожувати.

**Упаковка.** По 150 мл у флаконах, вкладених у пачки з ложкою мірною.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.** АТ «Галичфарм».

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

ЗАТВЕРДЖЕНО

Сторінка 3 з 3. Видаєник: Державний експертний центр МОЗ України

**Місцезнаходження.** Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.