B. ULOTKA DLA PACJENTA
Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

ISMIGEN
Tabletki podjęzykowe

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zażyciem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.
- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, lub farmaceuty.
- Lek ten przepisano ścisłe określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli u pacjenta wystąpi jakiekolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek ISMIGEN i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed przyjęciem leku ISMIGEN
3. Jak przyjmować lek ISMIGEN
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek ISMIGEN
6. Zawartość opakowania i inne informacje

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

Lek ISMIGEN jest wskazany do stosowania u dorosłych, dzieci i młodzieży w wieku od 3 lat i powyżej do leczenia ostrych, podostrych nawracających lub przewlekłych zakażeń górnych i dolnych dróg oddechowych.
Ten lek działa również profilaktycznie zapobiegając nawracającym zakażeniom.

2. Informacje ważne przed przyjęciem leku ISMIGEN

Kiedy nie przyjmować leku ISMIGEN:
Jeśli pacjent ma uczucie na substancje czynne lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku wymienionych w punkcie 6.

Ostrzeżenia i środki ostrożności
Przed rozpoczęciem przyjmowania leku ISMIGEN należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą.

Lek ISMIGEN a inne leki
Nie stwierdzono żadnych interakcji z innymi lekami.
Należy повiedzieć lekarzowi o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować.

Ciąża i karmienie piersią
Ze względu na brak dostępnych danych należy unikać przyjmowania leku ISMIGEN w okresie ciąży i laktacji.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn
Nie przeprowadzono badań nad wpływem leku na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

3. Jak przyjmować lek ISMIGEN
Ten lek należy zawsze przyjmować zgodnie z zaleceniami lekarza. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Zalecana dawką to:

**Dorośli**

Leczenie stanów ostrych: jedna tabletki dziennie przed jedzeniem, rozpuścić pod językiem. Stosować aż do ustąpienia objawów przez co najmniej dziesięć dni.

Długotrwałe leczenie: jedna tabletki dziennie, rozpuścić pod językiem. Stosować przez dziesięć kolejnych dni w miesiącu, przez okres 3 miesięcy.

**Stosowanie u dzieci i młodzieży (od 3 roku życia i powyżej)**

Leczenie stanów ostrych: jedna tabletki dziennie przed jedzeniem, rozpuścić pod językiem. Stosować aż do ustąpienia objawów przez co najmniej dziesięć dni.

Długotrwałe leczenie: jedna tabletki dziennie, rozpuścić pod językiem. Stosować przez dziesięć kolejnych dni w miesiącu, przez okres 3 miesięcy.

**Sposób podawania**

Podjęzykowo: rozpuścić pod językiem.
Linia podziału na tabletce tylko ułatwia jej rozkruszenie w celu łatwiejszego połknięcia.

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku ISMIGEN

W przypadku przyjęcia większej niż zalecana dawki leku ISMIGEN, należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

Pominięcie przyjęcia leku ISMIGEN

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Przerwanie przyjmowania leku ISMIGEN

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku, należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

**4. Możliwe działania niepożądane**

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one występują. Działania niepożądane zgłoszone po wprowadzeniu szczepionki do obrotu (częstość nieznana): ból gardła, reakcje nadwrażliwości typu alergicznego obejmujące pokrzywkę, wysypkę, świąt i obrzęk, gorączka i ból głowy, wymioty i ból brzucha.

Zgłoszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiekolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceutce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do:
Departament Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
Al. Jerozolimskie 181C
PL-02 222 Warszawa
Tel.: + 48 22 49 21 301
Faks: + 48 22 49 21 309
e-mail: ndl@urpl.gov.pl
Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.
Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek ISMIGEN

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania produktu leczniczego. Deklarowany termin ważności dotyczy wyłącznie produktu w nienaruszonym opakowaniu. Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudelku.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera ISMIGEN
Każda tabletki zawiera 7 mg lizatu bakterii:

- Staphylococcus aureus 6 miliardów
- Streptococcus pyogenes 6 miliardów
- Streptococcus (viridans) oralis 6 miliardów
- Klebsiella pneumoniae 6 miliardów
- Klebsiella ozaenae 6 miliardów
- Haemophilus influenzae 6 miliardów
- Neisseria catarrhalis 6 miliardów
- Streptococcus pneumoniae 6 miliardów
  (w tym typ TY1 - 1 miliard, typ TY2 - 1 miliard, typ TY3 - 1 miliard, typ TY5 - 1 miliard, typ TY8 - 1 miliard, typ TY47 - 1 miliard)

oraz 43 mg glicyny

Substancje pomocnicze:
celuloza mikrokrystaliczna, wapnia wodorofosforan dwuwodny, krzemionka koloidalna uwodniona, magnezu stearyny, amonowy glicyryzynian, wyciąg ze sproszkowanej mięty

Jak wygląda lek ISMIGEN i co zawiera opakowanie

Dostępne opakowania: 3 blisery po 10 tabletek podjęzykowych, w tekturowym pudelku.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Podmiot odpowiedzialny:
LALLEMAND Pharma Europe
Toftebakken 9B
3460 Birkerød
Dania

Wytwórcza:
Bruschettini S.r.l.
Via Isonzo 6
16147 Genua
Włochy

Data ostatniej aktualizacji ulotki: