

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**01.08.2017 р. № 887**  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№UA/12485/01/01**

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ЕРЕБРА®**  
**( EREBRA )**

**Склад:**

*діюча речовина:* гіпораміну екстракту сухого (обліпихи крушиноподібної листя екстракту сухого, *Hipporhae rhamnoides L.*), (6,5:1), екстрагент етанол – 70 %) з вмістом суми танінів у перерахуванні на казуаринін і абсолютно суху речовину 60 %);

1 таблетка містить гіпораміну екстракту сухого 20 мг;

*допоміжні речовини:* сахароза, какао порошок (какао-боби порошок), ванілін, натрію кармелоза, кальцію стеарат.

**Лікарська форма.** Таблетки сублінгвальні.

**Основні фізико-хімічні властивості:** таблетки круглі, двоопуклої форми, з рискою, від світло-сірого або світло-сірого з рожевим відтінком до світло-коричневого кольору з темнішими і світлішими вкрапленнями.

**Фармакотерапевтична група.**

Інші противірусні засоби. Код АТХ J05A X.

**Фармакологічні властивості.**

Гіпорамін – сухий очищений екстракт з листя обліпихи крушиноподібної (*Hipporhae rhamnoides L.*)—являє собою поліфенольний комплекс галоелаготанінів, біологічно активними компонентами якого є гідролізовані таніни, які мають спільні структурні елементи у вигляді глюкозогалольного і гексагідроксифенольного залишків.

Гіпорамін виявляє високу противірусну активність відносно різних штамів вірусів грипу А і В, аденовірусів, параміксовірусів, вірусів простого герпесу, оперізувального лишая, цитомегаловірусу (ЦМВ), респіраторно-синцитіального вірусу (РС-вірусу). Інгібуючий ефект препарату на репродукцію вірусів проявляється на ранніх етапах їх розвитку. Одним із механізмів дії препарату є інгібуючий ефект на вірусну нейрамінідазу.

Гіпорамін індукує продукування інтерферону в клітинах крові *in vitro* і підвищує вміст інтерферону в крові хворих.

Препарат *in vitro* чинить також помірну антимікробну дію відносно грампозитивних (*Staphylococcus aureus*) і грамнегативних бактерій (*Escherichia coli*, *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas aeruginosa*), туберкульозних мікобактерій

(*Mycobacterium tuberculosis*), кáндиди (*Candida albicans*) і деяких міцеліальних грибів (*Microsporum canis*).

### **Клінічні характеристики.**

#### ***Показання.***

Як лікувально-профілактичний засіб при грипі (А і В), парагрипі, РС-вірусній, аденовірусній та інших гострих респіраторних вірусних інфекціях; ангінах, що протікають на тлі гострих респіраторних вірусних захворювань (комплексна терапія); при гострих і рецидивуючих формах простого герпесу екстрагенітальної і генітальної локалізації, при оперізувальному лишаяу, вітряній віспі та ЦМВ-інфекції.

#### ***Противоказання.***

Підвищена чутливість до компонентів препарату. Дефіцит сахарази/ізомальтази, непереносимість фруктози, глюкозо-галактозна мальабсорбція.

#### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Можливе застосування препарату у поєднанні з іншими лікарськими засобами (антимікробні засоби, синтетичні противірусні засоби, засоби для симптоматичної терапії).

#### ***Особливості застосування.***

Необхідно призначати на самих ранніх термінах захворювання.

З обережністю застосовувати при цукровому діабеті.

1 таблетка препарату містить 0,5539 г вуглеводів, що відповідає 0,046 ХО. Хворим на цукровий діабет приймати препарат лише після консультації з лікарем.

#### ***Застосування у період вагітності або годування груддю.***

Безпека та ефективність не встановлені, тому не слід застосовувати препарат у період вагітності.

#### ***Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.***

Не впливає.

#### ***Спосіб застосування та дози.***

Препарат приймати внутрішньо.

#### ***Лікування.***

1 таблетку тримати у роті до її повного розсмоктування. Дорослим і дітям віком від

12 років призначати по 1 таблетці 4-6 разів на добу, дітям віком 6-12 років – по 1 таблетці 3-4 рази на добу, дітям віком 3-6 років – по ½ таблетки 2-4 рази на добу.

Тривалість застосування – від 3 діб до 3 тижнів залежно від нозологічної форми захворювання.

При грипі – не менше 3 діб; при парагрипі, РС-вірусних, аденовірусних інфекціях, ангінах, що протікають на тлі гострих респіраторних вірусних захворювань (комплексна терапія) та інших ГРВІ – не менше 5 діб.

При вітряній віспі, оперізувальному лишаяу, герпесвірусній і ЦМВ-інфекції тривалість застосування залежить від тяжкості процесу і становить при легких формах захворювання 3-10 днів. При тяжких і рецидивуючих формах захворювання мінімальний курс лікування – 2-3 тижні. Доцільні повторні курси лікування.

*Для профілактики у період спалаху грипу препарат приймати відповідно до вікових дозувань від 3 днів до 3 тижнів.*

### ***Діти.***

Препарат застосовувати дітям віком від 3 років.

### ***Передозування.***

Дотепер випадків передозування препаратом не зареєстровано.

При тривалому застосуванні у дозах, які перевищують зазначені в інструкції, можливе підвищення згортання крові.

Лікування симптоматичне.

### ***Побічні реакції.***

Можливі алергічні реакції.

*При прояві будь-яких небажаних реакцій необхідно припинити лікування та проконсультуватися з лікарем.*

### ***Термін придатності.***

4 роки.

Даний препарат не можна застосовувати після дати, зазначеної на упаковці.

### ***Умови зберігання.***

Зберігати в оригінальній упаковці та недоступному для дітей місці при температурі не вище 25 °С.

**Упаковка.** Таблетки сублінгвальні № 10, № 20 у блістерах. По 1 або 2 блістери у пачці з картону.

### ***Категорія відпуску.***

Без рецепта.

### ***Виробник.***

ПрАТ «Технолог».

### ***Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.***

Україна, 20300, Черкаська обл., місто Умань,  
вулиця Стара Прорізна, будинок 8

### ***Дата останнього перегляду.***