



**ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування  
лікарського засобу  
ІСЛА-МООС (ISLA-MOOS®)**

**Склад:**

діюча речовина: 1 пастилка містить 80 мг водного екстракту ісландського моху (Iceland moos) (0,4-0,8:1); екстрагент: вода; містить сахарозу (1:1,7375); допоміжні речовини: акація (гуміарафік), сахароза, олія мінеральна легка, карамель аміаку (Е 150 с), вода очищена;

1 пастилка містить 424 мг сахарози, що відповідає 0,035 хлібної одиниці.

**Лікарська форма.** Пастилки.

Основні фізико-хімічні властивості: плоскі, нерівномірно округлі, лінзоподібні, коричнюватого кольору, гумоподібні пастилки, допускається присутність пухирців повітря.

**Фармакотерапевтична група.**

Препарати, що застосовуються при захворюваннях горла.

Код ATХ R02A.

**Фармакологічні властивості.**

У препараті Ісла-Моос міститься екстракт із лікарської рослини *Cetraria islandica* (ісландський мох), яка добре відома своєю терапевтичною дією при запальніх захворюваннях дихальних шляхів.

Лікувальний ефект препарату Ісла-Моос при катаральних захворюваннях дихальних шляхів ґрунтуються на антимікробній активності та імуностимулюючих властивостях рослинного екстракту, який міститься в ньому, що доведено результатами наукових досліджень. Препарат Ісла-Моос має захисні властивості, його можна застосовувати профілактично, наприклад, при особливій чутливості дихальних шляхів або при

**ЗАТВЕРДЖЕНО**

Наказ Міністерства охорони здоров'я України 03.03.2015 № 105  
Реєстраційне посвідчення № UA/2188/01/01



підвищенню навантаження на них (у тому числі і при заняттях спортом).

Полісахариди обволікають слизові оболонки дихальних шляхів та ефективно захищають їх від дії шкідливих зовнішніх факторів і різного виду подразників.

Профілактичне застосування препаратору Ісла-Моос може знижувати схильність дихальних шляхів до різного роду інфекцій. Препарат не подразнює шлунок.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Кашель, у т.ч. при бронхіті; захриплість (ларингіт, фарінгіт); бронхіальна астма (як допоміжний засіб).

Навантаження на голосові зв'язки (у співаків, учителів, лекторів).

Сухість слизових оболонок у недостатньо зволожених приміщеннях під час опалювального періоду, а також при обмеженому носовому диханні або під час спортивних занять.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до будь-якого інгредієнта препарату.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.**

Дотепер не відома.

**Особливості застосування.**

Рослинні екстракти іноді можуть бути причиною зміни кольору і смаку цього лікарського засобу, що ніяк не позначається на його терапевтичній дії.

Препарат Ісла-Моос необхідно приймати з обережністю пацієнтам, які страждають на цукровий діабет.

1 пастилка відповідає 0,035 хлібної одиниці.

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

Відомостей про негативний вплив препаратору у період вагітності або годування груддю не надходило. Спеціальних досліджень у цієї категорії пацієнтів не проводили, тому перед застосуванням препаратору слід зважити співвідношення ризик/користь від застосування препаратору.

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

Якщо препарат приймати відповідно до інструкції для медичного застосування, то жодних негативних наслідків застосування препаратору не передбачається.

**Способ застосування та дози.**

Дорослим і дітям віком від 12 років приймати по 1 пастилці щодоби (до 12 пастилок на добу), дітям віком від 4 до 12 років – по 1 пастилці кожні 2 години (до 6 пастилок на добу), даючи їм повільно розчинитися у роті.

Завдяки добрій переносимості лікарського засобу Ісла-Моос його можна застосовувати тривалий час. Після зникнення симптомів захворювання Ісла-Моос слід приймати ще кілька днів з метою досягнення стійкого терапевтичного ефекту.

Якщо протягом 4-5 днів стійкі симптоми захворювання не зменшуються або погіршуються, при появі задишки, гарячки, а також гнійного та кривавого мокротиння слід негайно проконсультуватися з лікарем.

**Діти.**

Препарат призначений для дітей віком від 4 років, оскільки пастилки треба тримати у роті, даючи їм повільно розчинитися.

**Передозування.**

Повідомлень про випадки передозування не надходило.

**Побічні реакції.**

У поодиноких випадках можуть виникнути алергічні реакції.

**Термін придатності. 4 роки.**

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.**

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

**Упаковка.**

По 10 пастилок у блістері з фольги алюмінієвої та ПВХ-плівки; по 3 блістери у картонній коробці.

**Категорія відпуску.**

Без рецептів.

**Виробник.**

Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ/  
Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG.

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

Херцбергштрассе 3, 61138 Нідердорфельден,  
Німеччина/ Herzbergstrasse 3, 61138  
Niederhofelden, Germany.

**Дата останнього перегляду.**

Березень 2015 року.



**ENGELHARD  
ARZNEIMITTEL**