



ЗАТВЕРДЖЕНО

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

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 (гуміараб'як), сахароза, олія мінеральна легка, карамель аміаку (E 150 c), 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 АТХ R02A.

Фармакологічні властивості.

У препараті Ісла-Моос міститься екстракт із лікарської рослини *Setragria islandica* (ісландський мох), яка добре відома своєю терапевтичною дією при запальних захворюваннях дихальних шляхів. Лікувальний ефект препарату Ісла-Моос при катаральних захворюваннях дихальних шляхів ґрунтується 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

підвищеному навантаженні 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 препарату 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, фарингіт); бронхіальна астма (як допоміжний засіб).

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

Сухість слизових оболонок у недостатньо зволжених 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 взаємодій.

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

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 препарату не передбачається.

Спосіб застосування та дози.

Дорослим і дітям віком від 12 років приймати по 1 пастилки щогодини (до 12 пастилок на добу), дітям віком від 4 до 12 років – по 1 пастилки 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 °С. 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 рецепта.

Виробник.

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

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Херцбергштрассе 3, 61138 Нідердорфелден,
Німеччина/ Herzbergstrasse 3, 61138
Niederdorfelden, Germany.

Дата останнього перегляду.

Березень 2015 року.

