

BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Imudynon omhulde tabletten

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Wordt uw klacht na 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Imudynon en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit medicijn in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Imudynon en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Imudynon is een traditioneel kruidengeneesmiddel toegepast bij (beginnende) verkoudheid, zoals een kriebelende keel, keelpijn, pijn bij slikken en hoesten. De toepassing is uitsluitend gebaseerd op traditioneel gebruik en niet op klinisch bewijs.

Wordt uw klacht na 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Imudynon is geïndiceerd voor gebruik bij volwassenen, adolescenten en kinderen vanaf 6 jaar.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent overgevoelig (allergisch) voor heemstwortel, kamillebloem, paardenstaartstengel, walnootbladeren, duizendblad, eikenschors, paardenbloemkruid of voor andere planten

van de composietenfamilie, bijv. bijvoet, duizendblad, chrysanthe, margriet of een van de andere bestanddelen van dit geneesmiddel die in rubriek 6 staan vermeld.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Houden uw symptomen langer dan een week aan of krijgt u last van kortademigheid, koorts, etter/pus of bloed in uw speeksel? Neem dan contact op met uw arts.

Kinderen

Het gebruik van Imudynon bij kinderen in de leeftijd tot 6 jaar wordt afgeraden wegens gebrek aan adequate gegevens en als algemene voorzorgsmaatregel omdat de doseringsvorm "omhulde tablet" niet geschikt is voor kinderen in de leeftijd tot 6 jaar (risico op onbedoeld inslikken).

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Imudynon nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan aan uw arts of apotheker.

Er is geen onderzoek naar interacties uitgevoerd. Er zijn geen meldingen van klinische interacties tussen Imupret en andere geneesmiddelen.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

De veiligheid tijdens de zwangerschap is niet vastgesteld. Het gebruik van Imudynon tijdens de zwangerschap wordt afgeraden.

Het is onbekend of de werkzame stoffen / metaboliëten worden uitgescheiden in moedermelk. Een risico voor de pasgeborene/ het kind dat borstvoeding krijgt, kan niet worden uitgesloten. Imudynon mag niet worden gebruikt tijdens het geven van borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er is geen onderzoek gedaan naar de beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken.

Imudynon bevat glucose, lactose en sacharose.

Heeft uw arts u verteld dat u bepaalde suikers niet verdraagt? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

3. Hoe neemt u dit medicijn in?

Neem dit medicijn altijd precies in zoals in deze bijsluiter staat of zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De geadviseerde dosering is:

Leeftijd	Dosering bij acute symptomen	Dosering nadat de acute symptomen zijn verdwenen
Kinderen van 6-11 jaar	5 - 6 maal daags 1 omhulde tablet	3 maal daags 1 omhulde tablet

Leeftijd	Dosering bij acute symptomen	Dosering nadat de acute symptomen zijn verdwenen
Jongeren vanaf 12 jaar en volwassenen	5 - 6 maal daags 2 omhulde tabletten	3 maal daags 2 omhulde tabletten

Patiënten met nier- en/of leverfunctiestoornissen

Er zijn onvoldoende gegevens beschikbaar voor specifieke doseringsadviezen bij een verminderde nier- en/of leverfunctie.

Gebruik bij kinderen

Het gebruik van Imudynon bij kinderen in de leeftijd tot 6 jaar wordt afgeraden wegens gebrek aan adequate gegevens en als algemene voorzorgsmaatregel omdat de doseringsvorm “omhulde tablet” niet geschikt is voor kinderen in de leeftijd tot 6 jaar (risico op onbedoeld inslikken).

Wijze van toediening

Oraal gebruik.

Slik de omhulde tabletten zonder kauwen door, bij voorkeur met wat vloeistof (bijvoorbeeld een glas water).

Duur van de behandeling

Niet langer dan 2 weken achter elkaar gebruiken.

Houden uw symptomen langer dan 7 dagen aan tijdens het gebruik van het geneesmiddel? Neem dan contact op met een arts of apotheker.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Er zijn geen gevallen van overdosering gemeld.

Heeft u een grotere hoeveelheid Imudynon ingenomen dan u zou mogen? Neem dan contact op met een arts. Hij of zij zal beslissen over eventuele noodzakelijke maatregelen.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit medicijn

Stoppen met het geneesmiddel kan meestal geen kwaad.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

In zeldzame gevallen kunnen allergische reacties (zoals huiduitslag, netelroos) en gastro-intestinale stoornissen optreden (kan voorkomen bij maximaal 1 op de 1000 behandelde personen).

Krijgt u last van deze of andere bijwerkingen? Stop dan onmiddellijk met het innemen van het geneesmiddel en neem contact op met uw arts.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan vermeld. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb Website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste gebruiksdatum. Die vindt u op de kartonnen buitenverpakking of op de doordrukverpakking. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste gebruiksdatum.

Bewaaromstandigheden:

Bewaren beneden 30 °C.

Bewaar de verpakking (doordrukverpakking) in de kartonnen buitenverpakking om de inhoud te beschermen tegen licht en vocht.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

De werkzame stoffen in dit medicijn zijn:

Elke omhulde tablet bevat:

- 8 mg Althaeae radix (heemstwortel)
- 4 mg Quercus cortex (eikenschors)
- 6 mg Matricariae flos (kamillebloem)
- 4 mg Taraxaci herba (paardenbloemkruid)
- 10 mg Equiseti herba (heermoes)
- 4 mg Millefolii herba (duizendbladkruid)
- 12 mg Juglandis folium (walnootblad)

De andere stoffen in dit medicijn zijn:

Tabletkern: glucosemonohydraat; lactosemonohydraat; maiszetmeel; aardappelzetmeel; silica, colloïdaal watervrij; stearinezuur (E570).

Filmomhulling: calciumcarbonaat (E170); wonderolie; dextrine; vloeibare glucose; maiszetmeel; montanglycolwas (E912); povidon K25 (E1201); povidon K30 (E1201); sacharose; schellak (E904) ; silica, colloïdaal watervrij; talk (E553b).

Hoe ziet Imudynon eruit en wat zit er in een verpakking?

De omhulde tabletten zijn wit tot bijna wit, rond, biconvex met een glad oppervlak. De omhulde tablet heeft een diameter van 8,0 – 8,3 mm.

Verpakking met 50 omhulde tabletten

Verpakking met 100 omhulde tabletten

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant:

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11-15
92318 Neumarkt, Duitsland
Tel.: +49 (0)9181 / 231-90
Fax: +49 (0)9181 / 231-265
Internet: www.bionorica.de
E-mail: info@bionorica.de

Dit medicijn is in het register ingeschreven onder nummer RVG 134884

Dit geneesmiddel is in de lidstaten van de EER toegelaten onder de volgende namen:

Oostenrijk	Imupret Dragees
België, Tsjechië	Imulgon
Bulgarije	Imupret, coated tablets
Frankrijk	Imuvalis
Griekenland, Italië, Portugal	Imupret
Nederland	Imudynon
Duitsland	Imupret N Dragees
Roemenië	Imupret drajeuri
Slowakije	Imuclear

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in januari 2026.
