

Dərman vasitesinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

PULMOKSOL™ 30 mg/5 ml şerbət PULMOXOL™

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Ambroxol
Tərkibi

Təsiridəci maddə: 5 ml şerbətin tərkibində 30 mg ambroksol-hidrochlorid vardır.

Köməkçi maddələr: benzoy turşusu, sorbitol, ciyelək ekstraktı, təmizlənmis su.

Farmakoterapевтик qrupu

Mukolitik dərman vasitesi.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Farmakodinamikası

Ambroksol-hidrochlorid mukolitik və bəlgəmgetirici təsirə malikdir. Ambroksol bromheksin metaboliti olub, daha güclü bəlgəmgetirici effekte malikdir. Ambroksol-hidrochlorid surfaktantın eməle gelmesini stimuləşdirir, kırpikli epitelinin aktivitiyini artırır. Ambroksol-hidrochlorid bəlgəmgetirici təsir göstərərək, bəlgəmni durulaşdırmaqla və yapışqanlığını azaltmaqla öskürek zamanı təməffüs yollarında uğurlış bəlgəmin xaric olmasına asanlaşdırır. Bronx sekresiyasının həcmini artırmaqla onun qatılığını azaldır. Mukolitik təsir nəticəsində seliyin yapışqanlığı pozulur, bəlgəmənəmisiyyəti dərcədə yumşalar və onun xaric olmasına asanlaşır.

Farmakokinetikası

Ambroksol-hidrochlorid peroral qəbul zamanı tez və tam sorulur. Qaraciyərdə metabolizmə uğrayır. Yarımxariçolma dövrü 7-12 saatdır. Metabolitləri sidikli xaric olunur. Son biotransformasiya olmuş mehşəli dibromoantranil turşusudur.

İstifadəsinə göstərişlər

Patoloji oralarq seliyin qatılığının artdığı, sekresiyanın azaldığı və təməffüs yollarının mukosilər klirensin pozulması ilə müşayiət olunan keskin və xroniki xəstəliklərinin simptomatik müalicəsində istifadə olunur.

Əks göstərişlər

Bromheksine və ya ambroksola və ya preparatin digər komponentlərindən hər hansı birinə qarşı yüksək həssaslıq.

Xüsusi göstərişlər

Kodein və digər öskürek əleyhine dərmanlarla kombinə olunması maslahət görülür, çünki bunlar bəlgəmin və seliyin xaric olmasını çətinləşdirir. Qaraciyərin və böyrəklərin funksional pozğunluğu zamanı və peptik xorralarda ehtiyatlı istifadə olunmalıdır.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Hamiləlik kateqoriyası - B

Kifayət qədər klinik tədqiqatlar olmadıqdan hamiləliyin I-ci trimestrində, ancaq keskin ehtiyac olduğu zaman, fayda/risk nisbətinin dəyərləndirilməsindən sonra təyin oluna bilər.

Ana südünə keçir, lakin terapevtik dozalarda istifadə olunduqda körpəyə mənfi təsir göstərmir.

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsir

Nəqliyyat vasitələrini və potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsir göstərmir.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsir

Sekresiyani azaldan kodein və atropinəbənzər dərman tərkibli öskürek əleyhine preparatlarla birləşdə istifadə olunmamalıdır.

İstifadə qaydası və dozası

Həkim tərefindən başqa cür tövsiyə olunmadığı halda, Pulmoksol aşağıdakı kimi istifadə olunur.

Müalicənin birinci 2-3 gündündə gündə 3 dəfə 5 ml, sonra gündə 2 dəfə 5 ml.

Əlavə təsirləri

Cox nadir hallarda ürəkbulanma, qusma, ishal, zəiflik, başağrısı, dəri sərgiləri müşahidə oluna bilər.

Arzuolunmaz effektlərə baş verdikdə həkimə müraciət edin.

Doza həddinin aşılması

Doza həddinin aşılması halları müşahidə olunmamışdır. Spesifik antidot yoxdur. Öger doza həddinin aşılması hali müşahidə edilərsə xəstədə sünü qusma yaradaraq mədəsi yuyulur, simptomatik və dəstekləyici müalicə təyin olunur.

Buraxılış forması

150 ml şerbət, tünd şüə flakonda. 1 flakon və ölçü qapığı (15 ml-lük 2,5 ml və 5 ml işarəli) içlik vərəqə ilə birləşdə karton qutuya qablaşdırılır.

Saxlanma şəraiti

25 °C-dən yuxarı olmayan temperaturunda, uşaqların əli çatmayı yerde saxlamaq lazımdır.

Yararlılıq müddəti

3 il.

Aptekden buraxılma şərti

Reseptsiz buraxılır.

İstehsalçı

Drogsan İlaçları San. ve Tic. A.Ş.

06760, Çubuk, Ankara, Türkiye

AR SN Farmakoloji və Farmakopeya Ekspert Şurasında tedsiqlənmə tarixi: 25 iyun 2015-cil

 Asfarma

Инструкция по медицинскому применению препарата
(для пациентов)

ПУЛМОКСОЛ™ 30 мг/5 мл, сироп PULMOXOL™

Международное непатентованное название: Ambroxol

Состав

Каждые 5 мл сиропа содержат:

Активное вещество: амброксола гидрохлорид 30 мг

Вспомогательные вещества: бензойная кислота, сорбитол, экстракт клубники, вода очищенная.

Фармакотерапевтическая группа

Муколитическое лекарственное средство.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Амброксола гидрохлорид оказывает муколитическое и отхаркивающее действие. Амброксол, являясь метаболитом бромгексина, обладает большим отхаркивающим действием. Амброксола гидрохлорид стимулирует выработку сурфактанта, увеличивает активность реснитчатого эпителия. Оказывает отхаркивающее действие, амброксола гидрохлорид во время кашля облегчает выведение мокроты, скопившейся в дыхательных путях, за счет ее разжижения и уменьшения адгезивности. Увеличивает бронхиальную секрецию и уменьшает ее вязкость. В результате муколитического действия нарушает адгезивность слизи, значительно смягчает мокроту, таким образом, облегчая ее выведение.

Фармакокинетика

Амброксола гидрохлорид быстро и полностью всасывается при пероральном применении. Метаболизируется в печени. Период полувыведения составляет 7-12 часов. Метаболиты выводятся с мочой. Конечный продукт биотрансформации - дуброноантрениловая кислота.

Показания к применению

Препарат применяется для симптоматического лечения острых и хронических заболеваний респираторного тракта, сопровождающихся патологическим сгущением слизи, уменьшением ее секреции и нарушением мукоцилиарного клиренса.

Противопоказания

Гиперчувствительность к бромгексину, амброксолу или к какому-либо другому компоненту препарата.

Особые указания

Не рекомендуется комбинировать с кодеином и другими противокашлевыми препаратами, так как при этом затрудняется отхождение мокроты и слизи. Назначать с осторожностью при нарушении функции печени и почек, а также при пептических язвах.

Применение во время беременности и в период лактации

Категория беременности - B

Ввиду недостаточных клинических исследований можно назначать препарат в I триместре беременности только в случае крайней необходимости после оценки соотношения пользы/риска.

Препарат выделяется в грудное молоко, однако принимаемый в терапевтических дозах, не оказывает отрицательное воздействие на ребенка.

Влияние на способность управления транспортными средствами и другими потенциально опасными механизмами

Не оказывает воздействия на способность управления транспортными средствами и потенциально опасными механизмами.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не использовать вместе с уменьшающими секрецию противокашлевыми препаратами, содержащими кодеин и атропиноподобные компоненты.

Способ применения и дозы

Если нет других рекомендаций врача, Пулмоксол назначается нижеследующим способом:

в первые 2-3 дня лечения по 5 мл 3 раза в день, затем по 5 мл 2 раза в день.

Побочные действия

В очень редких случаях могут наблюдаться тошнота, рвота, диарея, слабость, головная боль, кожная сыпь.

При появлении нежелательных эффектов обращайтесь к врачу.

Передозировка

Случаи передозировки не наблюдалось. Специфического антитоота нет. При появлении симптомов передозировки у больных нужно вызвать искусственную рвоту, промыть желудок, назначить симптоматическую и поддерживающую терапию.

Форма выпуска

Сироп 150 мл, в темном стеклянном флаконе. 1 флакон с мерным колпачком (15 мл с метками 2,5 мл и 5 мл) в комплекте с инструкцией по применению упакован в картонную коробку.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °C, в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не использовать после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Отпускается без рецепта.

Производитель

Дрогсан Илачлары Сан. ве Тидж. А.Ш.

06760, Чубук, Анкара, Турция

 Asfarma