

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

## PULMOKSOL™ 30 mg/5 ml şərbət PULMOXOL™

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Ambroxol

Tərkibi

Təsireddicili maddə: 5 ml şərbətin tərkibində 30 mg ambroksol-hidrochlorid vardır.

Köməkçi maddələr: benzoy turşusu, sorbitol, ciyəlek ekstraktı, təmizlənmiş su.

Farmakotərapiyik qrupu

Mukolitik dərman vasitəsi.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Farmakodinamikası

Ambroksol-hidrochlorid mukolitik və belğəmətirici təsire malikdir. Ambroksol bromheksinin metaboliti olub, daha güclü belğəmətirici effekte malikdir. Ambrosol-hidrochlorid surfaktantın emələ gelməsini stimullaşdırır, kirpiki epitelin aktivliyini artırır. Ambrosol-hidrochlorid belğəmətirici təsir göstərərək, belğəni durulardırılmışla və yapışqanlığını azaltmaqla öskürək zamanı tənəffüs yollarında yığılmış belğənin xaric olmasına asanlaşdırır. Bronx sekresiyasının həcmini artırmaqla onun qatılığını azaldır. Mukolitik təsir nəticəsində seliyin yapışqanlığı pozulur, belğəni ehməyyətli dərəcədə yumşalar və onun xaric olmasına asanlaşır.

Farmakokinetikası

Ambrosol-hidrochlorid peroral qəbul zamanı tez və tam sorulur. Qaraciyerdə metabolizmə uğrayır. Yarımçıncı dövrü 7-12 saatdır. Metabolitləri sidikle xaric olunur. Son biotransformasiya olmuş məhsulu dibromoantranil turşusudur.

Istifadəsinə göstərişlər

Patoloji olaraq seliyin qatılığının artığı, sekresiyanın azaldığı və tənəffüs yollarının mukosilərin klirensin pozulması ilə müşayiət olunan kəskin 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 öskürək eleyhinə dərmanlarla kombinə olunması məsləhət görülmür, çünki bunlar belğənin və seliyin xaric olmasını çətinləşdirir. Qaraciyerdən və böyrəklərin funksional pozğunluğu zamanı və peptik xorallarda ehtiyatlı istifadə olunmalıdır.

Hamilelik və laktasiya dövründə istifadəsi

Hamilelik kateqoriyası - B

Kifayet qədər klinik tedqiqatlar olmadıqdan hamileliyin I-ci trimestrində, ancaq kəskin ehtiyac olduğu zaman, fayda/risk nisbətinin deyərləndirilməsindən 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.

Diger dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsir

Sekresiyani azaldan kodein ve atropinebənzər dərman tərkibli öskürək eleyhinə preparatlarla birləşdə istifadə olunmamalıdır.

Istifadə qaydası və dozası

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

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

Əlavə təsirler

Cox nadir hallarda ürəkbulunma, qusma, ishal, zəiflik, başağrısı, dəri səpgiləri müşahidə oluna bilər.

Arzuolunmaz effektər baş verdikdə həkimə müraciət edin.

Doza həddinin aşılması

Doza həddinin aşılması halları müşahidə olunmamışdır. Spesifik antitoxit yoxdur. Əger doza həddinin aşılması hali müşahidə edilərsə xəstədə sünü qusma yaradılaraq mədəsi yuyulur, simptomatik və dəstəkleyici müalicə təyin olunur.

Buraxılış forması

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

Saxlanma şəraitı

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

Yararlılıq müddəti

3 il.

Yararlılıq müddəti bittikdən sonra istifadə etmək olmaz.

Aptekdən buraxılma şartı

Reseptsiz buraxılır.

İstehsalçı

Drogan İlaçları San. ve Tic. A.Ş.

06760, Çubuk, Ankara, Türkiye

AR SN Farmakoloji və Farmakopeya Ekspert Şurasında təsdiqlənən tarixi: 25 iyun 2015-ci il

 Asfarma

Инструкция по медицинскому применению препарата  
(для пациентов)

## ПУЛМОКСОЛ™ 30 mg/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. Оказывая 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 - дигромоантраниловая кислота.

Показания к применению

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

Борбочные действия

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

При появлении нежелательных эффектов обращайтесь к врачу.

Передозировка

Случай передозировки не наблюдалась. Специфического антидота 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