

## ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ПУЛМОКСОЛ™ PULMOXOL™

**Торговое название препарата:** Пулмоксол™

**Действующее вещество (МНН):** амброксол (ambroxol)

**Лекарственная форма:** сироп

**Состав:**

Каждые 5 мл сиропа содержат:

**активное вещество:** амброксола гидрохлорид 30 мг;

**вспомогательные вещества:** бензойная кислота, сорбит (70%),

клубничная эссенция, деионизированная вода.

**Описание:** бесцветный, прозрачный раствор.

**Фармакотерапевтическая группа:** муколитическое средство.

**Код АТХ:** R05CB06

**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 - дибромомантраниловая 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.

**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.*

**Противопоказания**

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

**Лекарственные взаимодействия**

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

**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 - В**

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

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. Препарат следует хранить в не доступном для детей месте и не применять после истечения срока годности.

**Передозировка**

Случаи передозировки не наблюдались. 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 °С.

**Срок годности**

3 года.

**Условия отпуска из аптеки**

Без рецепта.

**Производитель**

Дрогсан Илалчлары Сан. ве Тидж. А. Ш.

06760, Чубук, Анкара, Турция

**Организация, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственного средства на территории Республики Узбекистан**

**ООО «ASFARMA SAVDO»**

100097, г. Ташкент, Узбекистан,

Чиланзарский район, Квартал Ц, дом 4 А

Тел.: (+998 71) 2737095



## ҚўЛЛАШ БЎЙИЧА ЙЎРИҚНОМА ПУЛМОКСОЛ™ PULMOXOL™

**Препаратнинг савдо номи:** Пулмоксол™

**Таъсир этувчи модда (ХПН):** амброксол (ambroxol)

**Дори шакли:** сироп

**Таркиби:**

Ҳар 5 мл сироп қуйидагиларни сақлайди:

**фаол модда:** 30 мг амброксол гидрохлориди;

**ёрдамчи моддалар:** бензой кислотаси, сорбит (70%), қулупнайли эссенцияси, ионсизланган сув.

**Таъриф:** рангсиз, тиниқ эритма.

**Фармакотерапевтик гуруҳи:** муколитик восита.

**АТХ коди:** R05CB06

**Фармакологик хусусиятлари**

**Фармакодинамикаси**

Амброксол гидрохлориди муколитик ва балғам кўчирувчи таъсир кўрсатади. Амброксол бромгексиннинг метаболити бўлиб, кучли балғам кўчирувчи таъсирга эга. Амброксол гидрохлориди сурфактант ишлаб чиқарилишни рағбатлантиради, киприксимон эпителининг фаоллигини оширади. Амброксол гидрохлориди балғам кўчирувчи таъсир кўрсатиб, нафас йўлларида тўпланиб қолган балғамни уни суяқлиши ва ёпишқоқлигини камайиши хисобига, йўтал вақтида чиқарилишини енгиллаштиради. Бронхиал секрецияни оширади ва унинг ёпишқоқлигини камайтиради. Муколитик таъсири натижасида шиллиқнинг ёпишқоқлигини издан чиқаради, балғамни сезиларли даражада юмшатади, шу тарзда унинг чиқарилишини енгиллаштиради.

**Фармакокинетикаси**

Амброксол гидрохлориди перорал қабул қилинганида тез ва тўлиқ сўрилади. Жигарда метаболизмга учрайди. Ярим чиқарилиш даври 7-12 соатни ташкил қилади. Метаболитлари сийдик билан чиқарилади. Биотрансформациянинг якуний маҳсулоти – дибромомантранил кислотаси хисобланади.

**Қўлланилиши**

Препарат респиратор йўлнинг шиллиқни патологик қуюқлашиши, уни секрециясини камайиши ва мукоцилиар клиренсини бузилиши билан кечувчи ўткир ва сурункали касалликларни симптоматик даволаш учун қўлланади.

**Қўллаш усули ва дозалари**

Агар шифокорнинг бошқа тавсиялари бўлмаса, Пулмоксол™ қуйидаги усул билан буюрилади: даволашнинг биринчи 2-3 кунда 5 мл дан кунига 3 марта, сўнгра 5 мл дан кунига 2 марта буюрилади.

**Ножўя таъсирлари**

Жуда кам ҳолларда кўнгил айнаши, қусиш, диарея, ҳолсизлик, бош оғриги, тери тошмалари кузатилиши мумкин.

*Ноҳус самаралар пайдо бўлганида шифокорга мурожаат қилин.*

**Қўллаш мумкин бўлмаган ҳолатлар**

Бромгексинга, амброксолга ёки препаратнинг бирон бир бошқа компонентларига юқори сезувчанликда қўллаш мумкин эмас.

**Дориларнинг ўзаро таъсири**

Кодеин ва атропинсимон компонентларни сақловчи секрецияни камайтирувчи йўталга қарши воситалар билан бирга ишлатилмасин.

**Махсус кўрсатмалар**

Кодеин ва йўталга қарши бошқа воситалар билан мажмуада қўллаш тавсия қилинмайди, чунки бунда балғам ва шиллиқни ажралиши қийинлашади. Жигар, буйрак функциясин бузилганида, шунингдек пептик яраларда эҳтиёткорлик билан қўллаш керак.

**Ҳомиладорликда ва лактация даврида қўлланиши**

**Ҳомиладорликни В тоифаси**

Клиник тадқиқотларни етарли бўлмаганлиги сабабли, препаратни ҳомиладорликнинг I уч ойлигида фақат жуда зарур бўлган ҳолатларда қўйида/хавф нисбати баҳоланганидан кейин буюриш мумкин.

Препарат кўкрак сути билан ажралиб чиқади, бироқ терапевтик дозаларда қабул қилинган препарат, болага салбий таъсир кўрсатмайди.

**Транспорт воситалари ва бошқа потенциал хавфли механизмларни бошқариш қобилиятига таъсири**  
Транспорт воситалари ва потенциал хавфли механизмларни бошқариш қобилиятига таъсир кўрсатмайди.

Препарат болалар ололмайдиган жойда сақлансин ва яроқлилик муддати тугаганидан сўнг қўлланилмасин.

**Дозани ошириб юборилиши**

Дозани ошириб юборилиши ҳоллари кузатилмаган. Махсус антидоти йўқ. Дозани ошириб юборилиш сиптомлари пайдо бўлганида, беморларда сунъий қусишни чақариш, меъдани ювиш, симптоматик ва самарани бир маромда ушлаб турувчи даволашни буюриш керак.

**Чиқарилиш шакли**

150 мл сироп тўқ шиша флаконда. 1 флакон (150 мл) ва ўлчоқ қопқоқчаси (2,5 мл ва 5 мл сизимларга бўлган 15 мл сизимли) қўллаш бўйича йўриқномаси билан бирга картон қутига жойланган.

**Сақлаш шароити**

25 °С дан юқори бўлмаган ҳароратда сақлансин.

**Яроқлилик муддати**

3 йил.

**Дорихоналардан бериш тартиби**

Рецептсиз.

**Ишлаб чиқарувчи**

Дрогсан Илалчлари Сан. ве Тидж. А. Ш.

06760, Чубук, Анкара, Туркия

**Ўзбекистон Республикаси ҳудудида дори воситасининг сифати бўйича эътирозлар (тақлифлар) ни қабул қилувчи ташкилот**

**«ASFARMA SAVDO» МЧЖ**

Ўзбекистон, 100097, Тошкент ш.,

Чиланзор тумани, М Мавзе, 4 А уй.

Тел.: (+998 71) 273 70 95

