

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування|вживанню| препарату

БРОМГЕКСИН-ЗДОРОВ Я (BROMHEXINE- ZDOROVUE)

Загальна|спільна| характеристика:

міжнародна та хімічна назви: bromhexine; (*N*-(2-Аміно-3,5-дибромфенілметил)-*N* метилциклогексиламіну гідрохлорид);

основні фізико-хімічні|фізико-хімічні| властивості: таблетки|таблетки| рожевого|трояндового| кольору, плоскоциліндричні з фаскою. Допускаються мармуровість і вкраплення червоного кольору;

склад: 1 таблетка|таблетку| містить|утримують| бромгексину| гідрохлориду| у перерахуванні на 100 % речовину

8 мг;

допоміжні речовини: лактози моногідрат, цукор-рафінад, крохмаль картопляний або кукурудзяний (у перерахуванні на крохмаль з вологою 10 %), кальцію стеарат, руберозум.|....|

Форма випуску. Таблетки|таблетки|.

Фармакотерапевтична група. Засоби, які застосовуються при кашлі і простудних захворюваннях. Муколітичні засоби. Код АТС R05C B02.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Муколітичний (секретолітичний) і відхаркувальний засіб.

Механізм дії обумовлений деполімеризацією| мукопротеїнів| і мукополісахаридів| мокротиння, що знижує його в'язкість. Збільшує серозний компонент бронхіального секрету, активує миготливий епітелій, збільшує об'єм|обсяг| мокротиння і покращує його відходження|. Стимулює утворення ендogenous сурфактанту поверхнево-активної речовини ліпідно-білково-мукополісахаридної| природи, яка синтезується в клітинах альвеол і забезпечує стабільність альвеолярних клітин у процесі дихання.

Бромгексин виявляє|робить,виявляє,чинить| слабку|слабу| протикашльову дію.

Ефект бромгексину| виявляється зазвичай через 2 – 6 діб після початку прийому.

Фармакокінетика. Швидко (протягом 30 хв) і практично повністю (99 %) всмоктується з|із| шлунково-кишкового тракту. Біодоступність – близько 80 % внаслідок|внаслідок| ефекту «першого проходження» через печінку. Проникає через гематоенцефалічний| і плацентарний бар'єри, у спинномозкову рідину. Зв'язок|зв'язування| з|із| білками плазми – 99 %. В печінці піддається деметилуванню і окисленню. Частина|частка| утворених метаболітів| фармакологічно активні. Період напіввиведення становить 12 – 15 год (внаслідок|внаслідок| повільної зворотної дифузії з|із| тканин). Екскретується переважно| нирками|бруньками| (85 – 90 % у вигляді метаболітів).

При тяжкій|тяжкій| печінковій недостатності знижується кліренс бромгексину, |при хронічній нирковій недостатності – порушується виведення його метаболітів|. При багатократному|багаторазовому| застосуванні|вживанні| бромгексин| може кумулювати|.

Показання для застосування. Гострі та хронічні захворювання органів дихання, що супроводжуються утрудненням евакуації мокротиння в результаті утворення в'язкого і тяжковіддільного секрету: трахеїт, гострий і хронічний бронхіти різного походження, включаючи ускладнені бронхоектазами, бронхіальна астма, пневмонія, пневмоконіоз, туберкульоз легенів. Санація бронхіального дерева в передопераційному періоді (профілактика скупчення в бронхах густого в'язкого мокротиння після|потім| операцій). Прискорення виведення рентгенконтрастної| речовини після|потім| бронхографії.

Спосіб застосування|вживання| та дози. Призначають внутрішньо, незалежно від прийому їжі.

Інструкцію завантажено з сайту www.dovgolit.com

Дорослим і дітям старше 14 років призначають по 8 мг – 16 мг (1 – 2 таблетки|таблетку) 3 – 4 рази на добу; максимальна добова доза – 64 мг (8 таблеток|таблетки).

Дітям віком від 10 до 14 років призначають по 8 мг (1 таблетка|таблетку) 3 – 4 рази на добу; максимальна добова доза – 32 мг (4 таблетки|таблетку).

Дітям віком від 6 до 10 років призначають по 8 мг (1 таблетка|таблетку) 3 рази на добу; максимальна добова доза – 24 мг (3 таблетки|таблетку).

Хворим з|із| нирковою недостатністю добову дозу зменшують.

Тривалість курсу лікування визначається індивідуально в залежності від показань|показників,показань| та динаміки захворювання; може становити від 4 днів до 4 тижнів.

Побічна дія. Бромгексин зазвичай добре переноситься; у|в,біля| деяких хворих можуть розвинутися такі|такі| побічні явища. *З боку дихальної системи:* кашель, бронхоспазм. *З боку травної системи:* диспепсія, нудота, блювання, загострення виразкової хвороби шлунка і дванадцятипалої кишки; вкрай|надто| рідко – транзиторне підвищення печінкових трансаміназ|. *З боку центральної нервової системи:* запаморочення, головний біль. *Інші:* алергічні реакції (шкірний|шкіряний| висип, риніт та ін.), підвищене потовиділення|випіт|, ангіоневротичний набряк обличчя|обличчя,лиця|, вкрай|надто| рідко – анафілактичний шок.

Протипоказання. Підвищена індивідуальна чутливість до бромгексину| та інших компонентів препарату, пептична виразка|язва| шлунка, період вагітності (особливо I триместр), період лактації, дитячий вік до 6 років.

Передозування. *Симптоми:* блювання, порушення свідомості, атаксія, диплопія, тахіпноє|, метаболічний ацидоз легкого ступеня|міри|. *Лікування:* відміна прийому препарату, штучне блювання, промивання шлунку (у перші 1 – 2 год після|потім| прийому), симптоматична терапія.

Особливості застосування|вживання|. З|із| обережністю препарат призначають при нирковій і/або печінковій недостатності, при захворюваннях бронхів, що супроводжуються|супроводяться| надмірним скупченням секрету, при шлунковій кровотечі в анамнезі.

Під час лікування необхідно вживати|використовувати| багато рідини (соки, чай, вода) для посилення муколітичного ефекту препарату.

Застосування|вживання| в період вагітності і годування груддю. Препарат протипоказаний при вагітності (особливо в I триместрі). При необхідності застосування|вживання| в період лактації годування груддю слід припинити.

Вплив на здатність |спроможність| керувати транспортними засобами і складними механізмами. Слід дотримуватись обережності при керуванні автотранспортом та роботі з потенційно небезпечними видами діяльності, які вимагають підвищеної уваги і швидкості психомоторних реакцій, оскільки препарат може викликати запаморочення.

Взаємодія з|із| іншими лікарськими засобами. Одночасний прийом з|із| антибіотиками (амоксцилін|, еритроміцин, цефалексин|, окситетрациклін), сульфаніламідними| препаратами сприяє їх проникненню в бронхіальний секрет у перші 4 – 5 днів протимікробної терапії. При прийомі одночасно з лікарськими засобами, що пригнічують|придушують| кашльовий центр (у т. ч. кодеїн) можливе утруднення|скрута| відходження| розрідженого мокротиння (накопичення бронхіального секрету в дихальних шляхах|коляях,дорогах|). При одночасному прийомі з|із| лікарськими засобами, що подразнюють слизову оболонку травного тракту, можливе посилення їх подразнювальної дії. Несумісний з|із| лужними розчинами.

Можливий одночасний прийом з|із| бронходилататорами|..

Умови та термін зберігання. Зберігати в сухому, захищеному від світла місці при температурі від 8 ° С до 25 ° С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Термін придатності – 3 роки.

Умови відпуску|відпуску|. Без рецепта.

Упаковка. Таблетки|таблетки| по 8 мг № 10, № 10 , №10x5, № 20 у блістерах у коробці; №10, №20 у блістерах.

Виробник. ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я».

Адреса. Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22.