



ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного препарата **БРОМГЕКСИН**

Регистрационный номер: ЛП-003103

Торговое наименование: Бромексин

Международное непатентованное или группировочное наименование: бромексин

Лекарственная форма: раствор для приема внутрь

Состав:

5 мл содержат:

Действующее вещество: бромексина гидрохлорида – 4,000 мг

Вспомогательные вещества: этанол 95 % – 150,000 мг, левоментол – 0,340 мг, сорбитол нектаристализующийся 70 % – 214,855 мг, метилпэптидоксизобензоат – 8,200 мг, хлористоводородная кислота – 1,420 мг, вода очищенная – до 5 мл.

Описание: бесцветная, прозрачная или слабо опалесцирующая жидкость с характерным запахом.

Фармакопеевтическая группа: отхаркивающее муколитическое средство.

Код АТХ: R05CB02

Фармакологические свойства

Фармакоидиамика

Бромексин оказывает муколитическое (секретолитическое), отхаркивающее и спазмолитическое действие. Муколитический эффект связан с деполимеризацией мукопротеиновых и мукополисахаридных волокон и увеличением серозного компонента бронхиального сокрета.

Фармакокинетика

При приеме внутрь бромексин практически полностью (99%) всасывается в желудочно-кишечном тракте в течение 30 минут. Биодоступность зависит от индивидуальных особенностей организма, активности почечных ферментов при первичном прохождении активного вещества через почки и составляет приблизительно 20%. Бромексин в плазме связывается с белками, проникает через гемато-энцефалический и плacentарный барьеры, а также в грудное молоко. В почках концентрируется и подвергается дегидратации и окислению, часть образующихся метаболитов сохраняет активность. Предельный период полувыведения составляет 15 часов, вследствие медленной обратной диффузии из тканей. Максимальная концентрация в крови достигается примерно через 1 час после приема.

Экскретируется почками. При хронической почечной недостаточности нарушается выведение метаболитов бромексина. При многократном применении бромексин может кумулировать.

Показания к применению

Острые и хронические бронхолегочные заболевания, сопровождающиеся образованием мокроты повышенной вязкости (бронхиальная астма, пневмония, трахеобронхит, обструктивный бронхит, бронхиты, эмфизема легких, муковисцидоз, туберкулез, пневмокиноз).

Санация бронхиального дерева в предоперационном периоде при проведении лечебных и диагностических внутрибронхиальных манипуляций, профилактика скопления в бронхах густой вязкой мокроты после операции.

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- беременность и период грудного вскармливания;
- язвенная болезнь (в стадии обострения);
- детский возраст до 3 лет;

- наследственная непереносимость фруктозы (т.к. препарат содержит сорбитол).

С осторожностью применять у пациентов с желудочным кровотечением в анамнезе, при заболеваниях бронхов, сопровождающихся чрезмерным скоплением сокрета, при наличии в анамнезе эпизодов кровохарканья, почечной и/или почечнокаменной недостаточности.

Наличие спирта в препарате (этанол 95%) может оказывать неблагоприятное влияние на детей, беременных женщин, на людей с заболеваниями головного мозга, эпилепсией, при черепно-мозговой травме, алкоголизме.
Детский возраст от 3 до 6 лет.

Раствор бромексина содержит сорбитол. Сорбитол может оказывать также слабительное действие.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Бромексин проникает через плацентарный барьер, а также в грудное молоко. Препарат противопоказан в применении в период беременности и в период грудного вскармливания. При необходимости применения препарата в период лактации на время лечения следует прекратить грудное вскармливание.

Способ применения и дозы

Внутрь.
Взрослым и детям старше 10 лет: по 10-20 мл 3 раза в сутки (суточная доза – 24-48 мг бромексина).
Детям от 6 до 10 лет, в таикже пациентам с массой тела менее 50 кг – по 5-10 мл 3 раза в сутки (суточная доза – 12-24 мл бромексина).

Детям от 3 до 6 лет – по 2,5-5 мл 3 раза в сутки (суточная доза – 12 мл бромексина).

При почечной и/или почечнокаменной недостаточности следует увеличить интервалы между приемами, либо уменьшить дозу. По данному вопросу необходимо консультироваться с лечащим врачом.

Для удобства дозирования препарата используют прилагаемый мерный стаканчик (мерную ложку).

В процессе лечения рекомендуется употреблять достаточное количество жидкости, что поддерживает секретогенитальное действие бромексина.

Без консультации врача не рекомендуется принимать бромексин более 4-5 дней. Следует применять препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

Побочное действие

Нежелательные реакции перечислены ниже в зависимости от анатомо-физиологической классификации и частоты встречаемости, Частота определена следующим образом: очень часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100$ и $< 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000$ и $< 1/100$); редко ($\geq 1/10\ 000$ и $< 1/1000$); очень редко, включая отдельные сообщения ($< 1/10\ 000$), частота неизвестна (частота не может быть оценена по имеющимся данным).

Нарушения со стороны иммунной системы: редко – реакции гиперчувствительности, частота неизвестна – анафилактические реакции, включая анафилактический шок, антигенервотретический отек, кожный зуд, ринит.

Нарушения со стороны нервной системы: нечасто – головокружение, головная боль.

Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения: редко – бронхоспазм.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: часто –



тошнота, боль в животе, рвота, диарея; частота неизвестна – обострение язвенной болезни желудка и 12-перстной кишки, повышение активности «печеночных» трансаминаз в сыворотке крови. **Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:** редко – кожная сыпь, крапивница; частота неизвестна – тяжелые кожные реакции, включая мултиформную эритему, синдром Стивенса-Джонсона, острый генерализованный экзантематозный пустулез.

Общие расстройства: нечасто – лихорадка,

У пациентов с непереносимостью сорбитола/фруктозы под действием сорбитола, содержащегося в препарате, также могут наблюдать-ся: тошнота, рвота и понос, снижение уровня сахара в крови (сопровождающееся дрожью, холодным потом, сердцебиением, чувством страха), повышение активности «печеночных» трансаминаз.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

Опасные для жизни симптомы передозировки, при применении бромексина неизвестны.

Симптомы: опубликовано исследование, случаев передозировки, согласно которому в 4 из 25 случаев передозировки наблюдалась рвота. У трех детей были отмечены такие явления, как рвота, а также отсутствие сознания, атаксия, дипlopия, метаболический ацидоз легкой степени тяжести и тахипноea. У детей симптомы не возникали при приеме бромексина в дозе до 40 мг, даже при отсутствии лечения.

Доказательства хронической токсичности бромексина у человека отсутствуют.

Лечение: при выраженной передозировке показан мониторинг кровообращения и, в случае необходимости, симптоматическое лечение. В связи с низкой токсичностью бромексина, как правило, нет необходимости в проведении инвазивных мероприятий, направленных на снижение его всасывания (принудительная рвота, промывание желудка) или на ускорение выведения. Кроме того, из-за особенности фармакокинетики (высокий объем распределения, медленные процессы перераспределения и высокая степень связывания с белками), эффективного удаления бромексина из организма путем дialisиса или форсированного диуреза не следует ожидать.

Поскольку у детей с 2-х лет даже после приема больших доз бромексина ожидаются только легкие симптомы, при дозе бромексина до 80 мг (например, 100 мл препарата Бромексина) десульфатацию можно не проводить. У детей более молодого возраста соответствующий предел дозы составляет 60 мг бромексина (6 мл/кг массы тела).

При передозировке возможно также развитие побочных эффектов, вызванных вспомогательными веществами.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Бромексин не назначают одновременно с противовоспалительными средствами (в том числе содержащими кодеин), так как они могут затруднять откашивание разжиженной бромексином мокроты. Бромексин способствует проникновению антибиотиков (эритромицина, цефалексина, окситетрациклина, ампициллина, амоксициллина), сульфаниламидных препаратов в бронхиальный сокрет. При одновременном применении препаратов, вызывающих симптомы раздражения желудочно-кишечного тракта, возможно усиление раздражающего действия на слизистые оболочки желудочно-кишечного тракта. Препарат несовместим с щелочными растворами.

Особые указания

При лечении необходимо принимать достаточное количество жидкости, чтобы повышать отхаркивающий эффект.

В случаях нарушения моторики бронхов или при значительном объеме выделляемой мокроты (например, при редком злокачествен-

ном синдроме рецесивной) применение бромексина требует осторожности в связи с риском задержки отделяемого в дыхательных путях. При нарушении функции почек и при тяжелых заболеваниях почек бромексин следует применять с особой осторожностью (например, рекомендуется уменьшить дозу или увеличить интервал между приемами). При тяжелой почечной недостаточности необходимо учитывать возможность кумуляции образующихся в почки метаболитов. Рекомендуется мониторинг почек, особенно при длительном лечении. Имеются данные о возникновении в очень редких случаях тяжелых кожных реакций (таких как мултиформная эритема, синдром Стивенса-Джонсона, острый генерализованный экзантематозный пустулез) на фоне приема бромексина. При появлении аллергических реакций и/или признаков прогрессирующей кожной сыпи (иногда в сочетании с возникновением пузырей и поражением слизистых оболочек) следует немедленно прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

Указание для пациентов с сахарным диабетом: в 5 мл раствора (1 мерная ложка) содержится 1,5 г сорбитола, что соответствует 0,12 калорий единицам. В состав препарата входит спирт в количестве 0,15 г на 5 мл, что составляет на одну дозу препарата для взрослых (20 мл) – 0,6 г, соответственно для детей (2,5 мл) – 0,075 г. В связи с этим следует соблюдать осторожность пациентам проходящим лечение антидиабетиками и метформином.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Прием рекомендованных терапевтических доз (20 мл 3 раза в день) не оказывает влияния на скорость психомоторных реакций пациента. Значительное превышение рекомендуемых доз препарата, содержащего спирт, может влиять на скорость психомоторных реакций и представлять опасность при вождении машины или работе с оборудованием.

Форма выпуска

Раствор для приема внутрь 4 мг/мл.
По 60 мл или 100 мл раствора во флакон стеклянnyj из коричневого стекла или фланон из полистиrol-стеклопластиката для лекарственных средств, укупоренныe крышкой винтовой полипропиленовой с контролем первого вскрытия или колпачком пластиковым. Один фланон вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-бланк) в таикже мерный стаканчиком, или мерной ложкой помечены в картонную упаковку (пачку).

Условия хранения

При температуре не выше 25 °C во вторичной упаковке (пачке). Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения: ООО «Атолл»
Россия, 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Производитель: ООО «Озон»

Россия, Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Организация, принимающая претензии: ООО «Озон»

Россия, 445351, Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Тел.: +79874599991, +79874599992

E-mail: ozon@ozon-pharm.ru