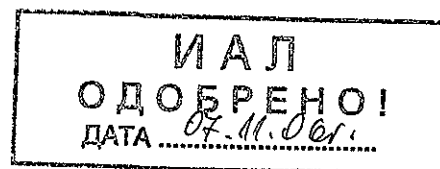


FLUIMUCIL 200
ФЛУИМУЦИЛ 200
(Acetylcysteine)



Състав

Едно саше съдържа: Лекарствено вещество: Acetylcysteine 200 mg
Помощни вещества: аспартам, β -каротин, портокалов аромат, сорбитол

Лекарствена форма и опаковка

Сашета от каширано алуминий/полиетилен фолио, съдържащи 1 g гранули за перорален разтвор.

Сашетата се доставят в картонени кутии, съдържащи 10, 20 или 30 сашета.

Фармакотерапевтична група

Муколитик

Притежател на разрешението за употреба

ЦСЦ Фармасютикъл Лтд - България ЕООД, ул. Асен Йорданов 10, София

Производител

ZAMBON Switzerland Ltd, Via Industria 13, CH-6814 Cadempino, Switzerland

Терапевтични показания

Секретолитична терапия при остри и хронични заболявания на бронхите и белия дроб, свързани с нарушения в образуването и транспорта на бронхиалния секрет, като: остър бронхит, хроничен бронхит и неговите усложнения, белодробен емфизем, муковисцидоза, бронхоектазия.

Противопоказания

Известна свръхчувствителност към Acetylcysteine или към някое от помощните вещества.

Тъй като Fluimucil съдържа аспартам, той е противопоказан при пациенти, страдащи от фенилкетонурия.

Активна язва на стомаха и дуоденума.

Астма.

Под 2 годишна възраст само по витални индикации, след стриктно проследяване от лекар.

Предупреждения и предпазни мерки

Пациентите, страдащи от бронхиална астма трябва внимателно да бъдат наблюдавани по време на терапията: ако се появи бронхоспазъм, лечението трябва да се преустанови незабавно.

Лекарството следва да се приема с внимание от лица в напреднала възраст с респираторна недостатъчност.

Ако голямо количество секрети се втечни, особено при малки деца, и неподвижно болни пациенти, има вероятност от аспириране на секретите.

Acetylcysteine не трябва да се приема от пациенти с намалена способност за отхрачване, освен ако по време на лечението не им бъде приложена аспирация.

Тъй като препаратът съдържа фруктоза, която е метаболит на сорбитола, продуктът не трябва да се приема от пациенти, страдащи от вродена непоносимост към фруктозата.



Взаимодействие с други лекарства

Acetylcysteine повишава концентрацията на сefугохіте в бронхиалния секрет.

При използване на лекарствения продукт с лекарства против кашлица може да се появи задържане на секрета в резултат от намаления кашличен рефлекс.

В литературата не са описани случаи на взаимодействия на други лекарства с орално приемания acetylcysteine.

Препоръчва се да не се смесват други лекарства с Fluimucil разтвор.

Пероралното приложение с антибиотици не трябва да съвпада с Fluimucil. Необходимо е минимален интервал 2 часа между приемите.

Приемане по време на бременност и кърмене

Макар изследвания с Fluimucil върху животни да не показват тератогенен ефект, приемането му по време на бременност и кърмене следва да става, както и при всички други лекарства, само при реална необходимост и под пряко лекарско наблюдение.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не оказва влияние.

Дозировка и прием

Възрастни и деца над 14-годишна възраст:

1 саше Fluimucil 200 mg, 3 пъти дневно.

Деца:

От 7 до 14-годишна възраст

1 саше Fluimucil 200 mg, 1-2 пъти дневно.

Продължителността на лечението е от 5 до 10 дни при остри състояния и до няколко месеца (1-2 месеца) при хронични състояния (муковисцидоза).

Дозировка при муковисцидоза: Възрастни – до 800 mg, деца – до 600 mg дневно.

Начин на употреба

Да се приема след хранене. Муколитичният ефект се засилва при прием на течности.

Разтворете съдържанието на сашето в малко количество вода и разбъркайте с лъжица.

Полученият разтвор е готов за употреба.

Предозиране

При перорален прием не са наблюдавани конкретни признаци или симптоми, дори при лица, лекувани с високи дози acetylcysteine.

При необходимост да се направи бронхоаспирация.

Случаи на предозиране не са известни.

Пропускане на прием

Ако забравите да вземете едно саше, продължете със следващата доза, както обикновено.

Нежелани лекарствени реакции

Пероралният прием на продукта може в някои случаи да бъде последван от гадене и повръщане и в редки случаи от реакции на свръхчувствителност като уртикария, сърбеж, тахикардия, спад на кръвното налягане, бронхоспазм.

Много рядко – хеморагии.



При поява на нежелани лекарствени реакции да се преустанови приемането на лекарството.

ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА СЛЕД ДАТАТА, ОТПЕЧАТАНА НА КУТИЯТА.

Срокът на годност е валиден за правилно съхраняван продукт в ненарушена опаковка.

ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО, НЕДОСТЪПНО ЗА ДЕЦА.

Последна редакция на текста

Август 2005 г.

