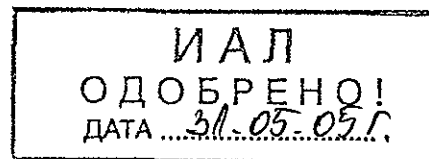




**NOBEL İLAÇ**  
SANAYİİ VE TİCARET A.Ş.



*Моля, прочетете внимателно тази листовка, тъй като в нея се съдържа важна за Вас информация. Ако искате да научите повече за този продукт или част от информацията в листовката не Ви е ясна, моля консултирайте се с Вашия лекар.*

**Ambrex® / Амбрекс®**  
Ambroxol  
Сироп

#### **СЪСТАВ:**

Всяка доза от 5 ml от сиропа **Ambrex®** съдържат 30 mg Ambroxol hydrochloride.

Помощни вещества: метилпарабен и пропилпарабен, 70% сорбитол, есенция малина и др.

#### **ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА**

**Ambrex®** може да намерите в бутилка от 150 ml, в кутията има оригинална лъжичка с вместимост 5 ml.

#### **ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

NOBEL İLAC SANAYİİ ve TİCARET A.S.

Barbaros Bulvarı 76-78

34353 Besiktas, Istanbul, Turkey

#### **ПРОИЗВОДИТЕЛ**

PLANTAFARMA İLAC SANAYİİ ve TİCARET A.S.

Sancaklar Koyu 81100 / Duzce, Turkey

#### **ДЕЙСТВИЕ**

**Ambrex®** втечнява бронхиалния секрет, засилва ефекта на ресничките на бронхиалната лигавица, което води до усилено отделяне на секрета.

#### **ПОКАЗАНИЯ**

**Ambrex®** е показан при пациенти с остри или хронични респираторни заболявания придружени със секреторни нарушения, като:

- Бронхити
- Бронхиална астма, със затруднено отделяне на секрет
- Бронхиектазии



## **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

**Ambrex**<sup>®</sup> е противопоказан при пациенти, които са свръхчувствителни към Ambrohol или други съставки на препарата. **Ambrex**<sup>®</sup> не трябва да се прилага още при пациенти, които са свръхчувствителни към бромхексин. **Ambrex**<sup>®</sup> не се препоръчва при бременни жени в първите три месеца от бременността и при провеждано лечение на стомашна и дуоденална язва.

## **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА**

**Ambrex**<sup>®</sup> не трябва да се прилага при пациенти, на които е назначено лечение с кодеин или други противокашлични средства.

Преди да започнете лечението с **Ambrex**<sup>®</sup> информирайте Вашия лекар, ако страдате от:

- Бъбречна или чернодробна недостатъчност
- Вродена недостатъчност към фруктозата

### **Бременност и кърмене**

**Ambrex**<sup>®</sup> не се препоръчва при бременни в първите три месеца на бременността, а в следващите месеци приемът му става след консултация с лекар. Лекарствения продукт преминава в майчиното мляко, но е малко вероятно при приложение в терапевтични дози да повлияе на детето. Независимо от това приемането на **Ambrex**<sup>®</sup> от кърмачки трябва да става внимателно, след консултация от лекар.

### **ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ**

Моля, информирайте Вашия лекар, ако взимате или доскоро сте взимали други лекарствени продукти, дори и такива, отпускани без лекарско предписание. Особено важно е да информирате Вашия лекар, ако взимате антибиотици като амоксицилин, цефуроксим, еритромицин и доксациклин.

### **ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ**

Няма данни **Ambrex**<sup>®</sup> да повлиява способността за шофиране и работа с машини.

### **ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

**Дозировка: Без лекарско предписание при възрастни!**

В случай, че не е предписано друго:

**Препоръчителни дози за възрастни**

Начална доза 2 ч. лъжички 2 пъти дневно / 2 пъти по 10 ml /.

Впоследствие дозата се коригира на 1 лъжичка два – три пъти дневно.

Оптималната продължителност на лечението е 8-10 дни.

### **ПРЕДОЗИРАНЕ**

В случай на предозирание, незабавно се свържете с Вашия лекар.



### **НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

Обикновено **Ambrex**<sup>®</sup> се понася добре. По-рядко срещани нежелани реакции са: гадене, повръщане, диария, обрив, сърбеж, уморяемост и главоболие. Възможно е преходно увеличение на чернодробните ензими (ALT, AST).

### **ДАНИИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА:**

Съдържа сорбитол.

**КОНСУЛТИРАЙТЕ СЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР, АКО ЗАБЕЛЕЖИТЕ НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ.**

### **НАЧИН НА СЪХРАНИЕ**

**ДА НЕ СЕ УПОТРЕБЯВА СЛЕД ИЗТИЧАНЕ СРОКА НА ГОДНОСТ ПОСОЧЕН ВЪРХУ ОПАКОВКАТА**

Срок на годност след отваряне: 6 месеца

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява на място недостъпно за деца.

Не се изискват специални температурни условия за съхранение.

**Регистрационен №**

**Дата на последна редакция на листовката: май 2005 г.**

