



ИАЛ
ОДОБРЕН О!
ДАТА 31.05.05 г.

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 SANAYİ VE TİCARET A.S.

Barbaros Bulvari 76-78

34353 Beşiktaş, İstanbul, Turkey

ПРОИЗВОДИТЕЛ

PLANTAFARMA İLAC SANAYİ 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® е противопоказан при пациенти, които са свръхчувствителни към Ambroxol или други съставки на препарата. **Ambrex®** не трябва да се прилага още при пациенти, които са свръхчувствителни към бромхексин. **Ambrex®** 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® не трябва да се прилага при пациенти, на които е назначено лечение с кодеин или други противокашлични средства.

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

- Бъбречна или чернодробна недостатъчност
- Вродена недостатъчност към фруктозата

Бременност и кърмене

Ambrex® 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®** 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, отпусканi без лекарско предписание. Особено важно е да информирате Вашия лекар, ако взимате антибиотици като амоксициллин, цефуроксим, еритромицин и доксациклин.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Няма данни **Ambrex®** 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 предозиране, незабавно се свържете с Вашия лекар.



НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Обикновено Ambrex® 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).

ДАННИ 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.

