

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
21.11.2019 № 2319
Реєстраційне посвідчення
№ UA/1587/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
АМБРОКСОЛ

Склад:

діюча речовина: 5 мл сиропу містить амброксолу гідрохлориду 15 мг;
допоміжні речовини: пропіленгліколь, метилпарабен (Е 218), пропілпарабен (Е 216), етанол 96 %, сорбіт (Е 420), ароматизатор малиновий, вода очищена.

Лікарська форма. Сироп.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора безбарвна або злегка жовтувата сиропоподібна рідина солодка на смак з характерним запахом.

Фармакотерапевтична група.

Препарати, які застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях.
Код АТХ R05C B06.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Амброксол – муколітичний засіб. Стимулює серозні клітини бронхіальних залоз слизової оболонки бронхів, підвищуючи вміст серозного секрету, та відновлює порушене співвідношення серозно-слизуватих компонентів мокротиння. Препарат активізує гідролізуючі ферменти, посилює вивільнення лізосом із клітин Кларка, що призводить до зменшення в'язкості мокротиння. Амброксол підвищує рівень сурфактанта в легенях та мукоциліарний транспорт мокротиння.

Фармакокінетика. При прийомі всередину амброксол практично повністю адсорбується в травному тракті, швидко розподіляється в тканинах організму, найвища концентрація визначається в легенях. Максимальна концентрація препарату у плазмі крові досягається через 0,5–3 години. Зв'язується з білками крові близько 90 %. Проникає крізь гематоенцефалічний бар'єр, плацентарний бар'єр, виділяється в грудне молоко. Не кумулюється.

Піддається метаболізму в печінці шляхом кон'югації з утворенням фармакологічно неактивних метаболітів. Період напіввиведення становить 7–12 годин.

Клінічні характеристики.

Показання.

Секретолітична терапія при гострих та хронічних бронхопульмональних захворюваннях, пов'язаних із порушеннями бронхіальної секреції та ослабленням просування слизу.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу, виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки, судомний синдром, рідкісні спадкові стани, через які можлива непереносимість допоміжної речовини препарату (див. розділ «Особливості застосування»).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Однчасне застосування препарату та засобів, що пригнічують кашель, може призвести до надмірного накопичення слизу внаслідок пригнічення кашльового рефлексу. Тому така



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

