

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 11-15345/28.12.06	709/19.12.06
	<i>Министър</i>

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

FLUDITEC 2%
CARBOCISTEINE 2%
Сироп за бебета и деца

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

В 1 бутилка FLUDITEC 2% (125 ml) се съдържат 2 g/100ml CARBOCISTEINE

Концентрация на активното вещество – 100 mg/5 ml.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Сироп.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Лечение на разстройства на бронхиалната секреция, особено в случаи на остра белодробни болести: оствър бронхит и остри кризи на хронична бронхопневмопатия

4.2. ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

5 ml от сиропа в дозировъчната чашка съдържат 100 mg карбоцистейн.

Деца над 5 год.: 3 пъти дневно по 5 ml в дозировъчната чашка.

Деца от 2 до 5 год.: 2 пъти дневно по 5 ml в дозировъчната чашка.

Бебета от 6 месеца до 2 години: дозировката трябва да се нагласи като функция от теглото на детето и не трябва да превишава 5 ml от дозировъчната чашка дневно.

Лекарственият продукт трябва да се приема по време на храна.

Лечението продължава 8 до 10 дни.

4.3. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Свръхчувствителност към карбоцистейн или някое от помощните вещества, особено метилпараходроксибензоат и други парахидроксибензоатни соли.

4.4. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ.

Продуктивната кашлица е основна част от защитната бронхопулмонарна система на организма и тя трябва да бъде поддържана.

Не е рационално да се комбинира бронхиален модифициращ агент с антитусивни продукти и/или подсушаващи субстанции (атропин).

Поради наличието на захар Fluditec е противопоказан за деца с вродена нефтоносимост към фруктоза, глюкозо/галактозен синдром на малабсорбция или захарно/изомалтазен дефицит.



ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

Да се прилага с повищено внимание при пациенти с анамнеза за стомашна и дуоденална язва.

Съдържанието на захар трябва да се вземе предвид при деца с диабет или на диета, изискваща намален прием на захар: 3,5 g в 5 ml сироп.

4.5.ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАЙМОДЕЙСТВИЯ

Не са известни.

4.6.БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

БРЕМЕННОСТ

При изпитванията върху експериментални животни липсва тератогенен ефект. При доказано отсъствие на тератогенен ефект при животни не може да се очаква такъв при хора.

Клинично досега не са наблюдавани никакви малформации или фетотоксични ефекти. Независимо от това, използването на Fluditec по време на бременност следва да се избягва, тъй като рисът не може напълно да се изключи. Следователно Fluditec се приема по време на бременност, само ако е абсолютно необходим.

КЪРМЕНЕ

Не се препоръчва използването на Fluditec по време на кърмене.

4.7.ВЪЗДЕЙСТВИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Не се наблюдава.

4.8.НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Нежеланите реакции са редки и се изявяват главно като стомашно-чревни смущения: болки в стомаха, гадене, диария, които изчезват след намаляване на дозата.

4.9.ПРЕДОЗИРАНЕ

Проявите при предозиране изискват симптоматично лечение.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

5.1. ФАРМАКОДИНАМИЧНИ СВОЙСТВА

Муколитик.

Карбоцистейн е муколитик от типа мукозо модифициращ агент. Той действа на гелната фаза на мукуса, вероятно чрез разрушаване гликопротeinовите дисулфидни мостове и по този начин се усилва експекторацията.

5.2. ФАРМАКОКИНЕТИЧНИ СВОЙСТВА

Fluditec се абсорбира бързо след орално приложение; плазмените концентрации достигат пик след 2 часа. Бионаличността е ниска, по-малка от 10% от назначената доза. Вероятно чрез интраконтуален метаболизъм и „значителен ефект на първия пасаж” (през черния дроб). Времето на полуелиминиране е 2 часа. Карбоцистейн и метаболитите основно се екскретират през бъбреците.



6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. ПОМОЩНИ ВЕЩЕСТВА – glycerol, methyl parahydroxybenzoate, sucrose, sunset yellow FCF, sodium hydroxide, caramel flavouring, purified water

6.2. НЕСЪВМЕСТИМОСТИ

Няма

6.3. СРОК НА ГОДНОСТ

Две години.

6.4. ОСОБЕНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Няма специални условия за съхранение.

Да се пази на места недостъпни за деца.

Да не се използва след срока на годност, обозначен на опаковката.

6.5. ОПАКОВКА

Прозрачни, безцветни стъклени бутилки от 125 ml с дозираща чашка 20 ml.

6.6. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

По лекарско предписание

7. ПРОИЗВОДИТЕЛ

Laboratoires Innotech International
7-9 avenue Francois – Vincent Raspail BP 32
94111 ARCUEIL CEDEX
FRANCE

8. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Laboratoires Innotech International
7-9 avenue Francois – Vincent Raspail BP 32
94111 ARCUEIL CEDEX
FRANCE

9. ПЪРВА РЕГИСТРАЦИЯ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

20010914/ 29.08.2001

Дата на последна редакция: януари 2006 г.

