

SOPHARMA**ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА**

Моля прочетете внимателно тази листовка. Тя съдържа важна за Вас информация. Ако имате допълнителни въпроси, моля обърнете се към Вашия лекуващ лекар.

GLAUVENT**ГЛАУВЕНТ****СЪСТАВ**

В една обвита таблетка се съдържат:

Лекарствено вещество:

Glaucine hydrobromide 10 mg

Помощни вещества: Микрокристална целулоза, пшенично нишесте, кристална захар, желатина, талк, стеарин.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ФАРМАКО-ТЕРАПЕВТИЧНА**ГРУПА**

Глаувент под формата на таблетки е продукт, който се употребява против кашлица.

ПОКАЗАНИЯ

В кои случаи може да се прилага Глаувент?

Прилага се при суха кашлица от различен произход: инфекциозно-възпалителни заболявания на горните дихателни пътища; редица белодробни заболявания (остър и хроничен бронхит, пневмонии, силикоза, туберкулоза, хронична обструктивна белодробна болест); инфекциозни заболявания (коклюш, грип).



ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

В кои случаи не трябва да се прилага продукта?

Не се прилага при свръхчувствителност към препаратата, ниско кръвно налягане, остър миокарден инфаркт, деца под 4 годишна възраст.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Кога Глауент може да се прилага с повишено внимание?

Да се прилага с внимание при болни с лабилно кръвно налягане, поради опасност от колабиране. Глауент не трябва да се прилага при продуктивна кашлица с експекторация, тъй като има възможност за запушване на бронхите, поради задържане на бронхиални секрети.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Глауент трябва да се прилага с внимание при бременни жени и по време на кърмене, като се преценява съотношението полза/ риск.

Продуктът трябва с внимание да се прилага при шофиране и работа с машини, поради възможна поява на световъртеж, главоболие, сънливост, слабост и лесна уморяемост.

ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Какви други лекарствени средства повлияват действието на Глауент?

Няма данни за известни неблагоприятни лекарствени взаимодействия на Глауент. Може да се прилага в комбинация с антибиотици, химиотерапевтици и др.



НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

Дозировката и продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар в зависимост от тежестта на заболяването и поносимостта към препарата.

Глаувент се прилага перорално, като за възрастни обикновено еднократната доза е 40 mg 2-3 пъти дневно. При по-тежки случаи еднократният прием може да достигне до 80 mg. Максималната дневна доза е до 200 mg.

За деца над 4 годишна възраст еднократната доза е 1 таблетка от 10 mg 2-3 пъти дневно.

Желателно е лекарствения продукт да се приема след хранене. При пациенти с бъбречна недостатъчност е необходимо да се намали дозата на продукта или да се увеличат интервалите между приемите.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Какви нежелани реакции могат да настъпят при прилагането на Глаувент?

Продуктът се характеризира с много добра поносимост. Рядко при прилагането на по-висока еднократна доза от 80 mg могат да се наблюдават световъртеж, главоболие, сънливост, слабост и лесна уморяемост, гадене и повръщане, спадане на кръвното налягане.

Възможни са алергични реакции към Глаувент, изразени като сърбеж или кожни обриви.

За всички нежелани лекарствени реакции, включително и неописани в листовката, пациентът трябва незабавно да съобщи на своя лекуващ лекар.



ПРЕДОЗИРАНЕ

Какво да се предприеме, ако Глаувент е приложен в много високи дози (умишлено или погрешно предозирание)?

При предозирание се прилагат рутинните мерки за бързото елиминирание на лекарствения продукт от организма (стомашна промивка, активен въглен, инфузия на водно-солеви разтвори), както и средства, повлияващи симптомите на предозирание.

ИНСТРУКЦИИ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

На защитено от светлина място при температура не по-висока от 25°C.

Да се съхранява на места недостъпни за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

Три години от датата на производство.

Да не се употребява след изтичане срока на годност!

ДАННИ ЗА ОПАКОВКАТА

Продукта се опакова по 20 / двадесет / таблетки в блистер от безцветно и алуминиево ПВХ фолио. Един блистер се поставят в щанцована кутия от картон заедно с листовка с указания за употреба.

НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

Без лекарско предписание.

ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

СОФАРМА АД, България

София, ул. "Илиенско шосе" N 16



ПРОИЗВОДИТЕЛ

СОФАРМА АД, България

1220 София, ул. " Илиенско шосе " N 16

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА АКТУАЛИЗАЦИЯ НА

ЛИСТОВКАТА:

12.12.2002 г.

