

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**АМБРОКСОЛ-ЗДОРОВ'Я**

Всі ціni на препарат **АМБРОКСОЛ-ЗДОРОВ'Я**  
можна знайти на сайтi doc.ua

**Склад:**

дiюча речовина: 5 мл сиропу мiстять амброксолу гiдрохлориду 15 мг;  
допомiжнi речовини: сорбiт (Е 420); гlїцерiн; пропiленглiколь; кислота бензойна (Е 210); кислота лимонна, моногiдрат; натрiю гiдроксид; вода очищена; ароматизатор «Малина», що мiстить пропiленглiколь, етанол, альфа-токоферол, кислоту аскорбiнову, воду очищенну.

**Лiкарська форма.** Сироп.

**Основнi фiзико-хiмiчнi властивостi:** безбарвна або злегка жовтувата прозора рiдина зi специфiчним запахом.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при кашлi і застудних захворюваннях.  
Муколiтичнi засоби. Код ATX R05C B06.

**Фармакологiчнi властивостi.**

**Фармакодинамiка.** Дiюча речовина сиропу — амброксолу гiдрохлорид — збiльшує секрецiю залоз дихальних шляхiв. Амброксол посилює видiлення легеневого сурфактанта i стимулює цилiарну активнiсть, внаслiдок чого полегшується вiддiлення слизу та його виведення (мукоцилiарний клiренс). Активацiя секрецiї рiдини i збiльшення мукоцилiарного клiренсу полегшуєть виведення слизу та зменшують кашель.

Амброксолу гiдрохлорид блокує нейроннi натрiєвi канали; зв'язування було оборотним i залежним вiд концентрацiї.

Амброксолу гiдрохлорид значно зменшує вивiльнення цитокiну з кровi та тканинне зв'язування мононуклеарних i полiморфонуклеарних клiтин.

Пiсля застосування амброксолу гiдрохлориду пiдвищується концентрацiя антибiотикiв (амоксицилiну, цефуроксиму, еритромiцину) у бронхолегеневому секретi та у мокротинi.

**Фармакокiнетика.** Абсорбцiя амброксолу гiдрохлориду швидка i досить повна, з лiнiйною залежнiстю у терапевтичному дiапазонi. Максимальнi рiвнi у плазмi кровi досягаються через 1-2,5 години при пероральному прийомi лiкарських форм швидкого вивiльнення.

При пероральному прийомi розподiл амброксолу гiдрохлориду з кровi до тканин швидкий i рiзко виражений, з найвищою концентрацiєю активної речовини у легенях. Об'ем розподiлу при пероральному прийомi було визначено як 552 л. У плазмi кровi у терапевтичному дiапазонi приблизно 90 % препарату зв'язується з бiлками.

Приблизно 30 % дози пiсля перорального застосування виводиться через пресистемний метаболiзм. Амброксолу гiдрохлорид метаболiзується, головним чином, у печiнцi шляхом глюкуронiзацiї i розщеплення до дiбромантранiлової кислоти (приблизно 10 % дози).

За 3 днi пероральному прийому близько 6 % дози перебувають у вiльнiй формi, тодi як приблизно 26 % дози — у кон'югованiй формi у сечi.

Перiод напiввиведення з плазми кровi становить близько 10 годин. Загальний клiренс становить 660 мл/хв. Нирковий клiренс становить приблизно 83 % вiд загального клiренсу.

У пацiєнтiв iз порушенням функцiї печiнки виведення амброксолу гiдрохлориду зменшene, що зумовлює в 1,3-2 рази вищий рiвень у плазмi кровi.

Оскiльки терапевтичний дiапазон амброксолу гiдрохлориду достатньо широкий, змiнювати дозування не потрiбно.

Вiк та стать не мають клiнiчно значущого впливу на фармакокiнетику амброксолу гiдрохлориду, тому будь-яка корекцiя дози не потрiбна.

Прийом їжi не впливає на бiодоступнiсть амброксолу гiдрохлориду.

**Клiнiчнi характеристики.**

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

**Протипоказання.** Сироп 15 мг/5 мл, не можна застосовувати пацієнтам з відомою гіперчутливістю до амброксолу гідрохлориду або інших компонентів препарату.

Дітям віком до 2 років амброксолу гідрохлорид застосовувати за призначенням лікаря.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Одночасне застосування амброксолу гідрохлориду та засобів, що пригнічують кашель, може привести до надмірного накопичення слизу внаслідок пригнічення кашлевого рефлексу. Тому така комбінація можлива тільки після ретельної оцінки лікарем співвідношення очікуваної користі та можливого ризику від застосування.

**Особливості застосування.** Усього кілька повідомлень надійшло про тяжкі ураження шкіри: синдром Стівенса-Джонсона та синдром Лайелла, що збіглися у часі із застосуванням амброксолу. Здебільшого їх можна пояснити тяжкістю перебігу основного захворювання та/або одночасним застосуванням іншого препарату. Також на початковій стадії синдрому Стівенса-Джонсона або синдрому Лайелла у пацієнтів можуть бути неспецифічні, подібні до ознак початку грипу симптоми, такі як пропаснича, ломота, риніт, кашель і біль у горлі. Помилково при таких неспецифічних, подібних до ознак початку грипу симптомах можна застосувати симптоматичне лікування препаратами проти кашлю і застуди. Тому прияві нових уражень шкіри або слизових оболонок слід негайно звернутися за медичною допомогою та припинити лікування амброксолу гідрохлоридом.

З обережністю слід використовувати амброксол при порушенні бронхіальної моторики та посиленій секреції слизу (наприклад при такому рідкісному захворюванні як первинна циліарна дискінезія), оскільки препарат може посилювати секрецію слизу.

Пацієнтам із порушенням функцією нирок або тяжким ступенем печінкової недостатності слід приймати препарат тільки після консультації з лікарем.

При застосуванні амброксолу, як і будь-якої діючої речовини, яка метаболізується у печінці, а потім виводиться нирками, відбувається накопичення метаболітів, які утворюються у печінці у пацієнтів з тяжкою нирковою недостатністю.

Якщо у пацієнта встановлена непереносимість деяких цукрів, слід проконсультуватися з лікарем, перш ніж приймати цей препарат.

Препарат містить невелику кількість етанолу (алкоголь), менше 100 мг/дозу.

**Застосування у період вагітності або годування грудлю.** Амброксолу гідрохлорид проникає через плацентарний бар'єр. Не рекомендується застосовувати препарат у I триместрі вагітності. При застосуванні препарату після 28-го тижня вагітності не виявлено жодного шкідливого впливу на плід, однак потрібно дотримуватися звичних застережних заходів стосовно прийому ліків у період вагітності. Амброксолу гідрохлорид проникає у грудне молоко, тому його не рекомендується застосовувати у період годування грудлю.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Немає даних щодо впливу на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Досліджень впливу на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами не проводили.

**Способ застосування та дози.** Якщо не прописано інше, рекомендована доза препарату така:

- діти віком до 2 років: 2,5 мл ( $\frac{1}{2}$  мірної ложки або 1 саше по 2,5 мл) 2 рази на добу (еквівалентно 15 мг амброксолу гідрохлориду на добу);
- діти віком 2-6 років: 2,5 мл ( $\frac{1}{2}$  мірної ложки або 1 саше по 2,5 мл) 3 рази на добу (еквівалентно 22,5 мг амброксолу гідрохлориду на добу);
- діти віком 6-12 років: 5 мл (1 мірна ложка або 1 саше по 5 мл, або 2 саше по 2,5 мл) 2-3 рази на добу (еквівалентно 30-45 мг амброксолу гідрохлориду на добу);

- дорослі та діти віком від 12 років: доза становить 10 мл (2 мірні ложки або 1 саше по 10 мл, або 2 саше по 5 мл, або 4 саше по 2,5 мл) 3 рази на добу (еквівалентно 90 мг амброксолу гідрохлориду на добу) протягом перших 2-3 днів і потім 10 мл (2 мірні ложки або 1 саше по 10 мл, або 2 саше по 5 мл, або 4 саше по 2,5 мл) 2 рази на добу (еквівалентно 60 мг амброксолу гідрохлориду на добу).

У разі необхідності терапевтичний ефект для дорослих та дітей віком від 12 років може бути підсиливий збільшенням дози до 20 мл (4 мірні ложки або 2 саше по 10 мл, або 4 саше по 5 мл, або 8 саше по 2,5 мл) 2 рази на добу (еквівалентно 120 мг амброксолу гідрохлориду/добу).

Для дорослих та дітей віком від 12 років рекомендовано застосування сиропу звищою концентрацією — Амброксол-Здоров'я форте (сироп 30 мг/5 мл).

Амброксолу гідрохлорид можна застосовувати незалежно від вживання їжі, дозу можна відміряти за допомогою мірної ложки, що додається.

Загалом немає обмежень щодо тривалості застосування, але тривалу терапію слід проводити під медичним наглядом.

Амброксолу гідрохлорид не слід застосовувати довше 4-5 днів без консультації з лікарем.

Препарат підходить для застосування пацієнтам, хворим на цукровий діабет.

**Діти.** Препарат можна застосовувати у педіатричній практиці. Дітям віком до 2 років застосовувати за призначенням лікаря.

**Передозування.** Досі немає повідомлень щодо специфічних симптомів передозування. Симптоми, відомі з поодиноких повідомлень про передозування та/або випадки помилкового застосування ліків, відповідають відомим побічним діям амброксолу гідрохлориду, у рекомендованих дозах і потребують симптоматичного лікування.

### **Побічні реакції.**

З боку імунної системи та шкіри і підшкірної клітковини: шкірне висипання, крапив'янка, ангіоневротичний набряк, свербіж, анафілактичні реакції (включаючи анафілактичний шок), інші реакції гіперчутливості, тяжкі ураження шкіри: синдром Стівенса-Джонсона та токсичний епідермальний некроліз (синдром Лайелла), еритема.

З боку нервової системи: дисгевзія (розлад смаку).

З боку шлунково-кишкового тракту: нудота, зниження чутливості у ротовій порожнині, блювання, діарея, диспепсія, біль у животі, сухість у роті, запор, слинотеча, сухість у горлі.

З боку дихальної системи, органів грудної клітки та середостіння: зниження чутливості у глотці, ринорея, диспnoe (як симптом реакції гіперчутливості).

З боку сечовидільної системи: дизурія.

Загальні розлади: гарячка, реакції з боку слизових оболонок.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C .

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 100 мл у флаконі з мірною ложкою у коробці; по 2,5 мл або 5 мл, або 10 мл у саше № 20 у коробці.

**Категорія відпуску.** Без рецептa.

**Виробник.** Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 61013, Харківська обл., місто Харків, вулиця Шевченка, будинок 22.

