

BROMHEXIN LABORMED 8 mg, comprimate

Clorhidrat de bromhexin

Compoziție:

Un comprimat conține clorhidrat de bromhexin 8 mg și excipienți: lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, amidon de porumb, stearat de magneziu, talc.

Grupa farmacoterapeutică: expectorante fără combinații cu antitusive, mucolitice.

Indicații terapeutice

Produsul este indicat în bronșitele acute și cronice, bronșiectazii, traheobronșite; bronhopneumopatii cronice obstructive, sinuzite acute și cronice; pneumoconioze; laringite.

De asemenea, poate fi utilă pre- și postoperator în cazul intervențiilor chirurgicale pe plămân, căi respiratorii sau în spațiul oto-rino-laringian pentru profilaxia complicațiilor la nivelul aparatului respirator (în cazurile mai sus menționate are loc frecvent o proliferare a celulelor secretorii cu acumularea unei cantități mari de secreții bronșice cu vâscozitate crescută, existând riscul de infecții bacteriene secundare, tulburări funcționale pulmonare, insuficiență respiratorie și emfizem).

Administrarea bromhexinului în cazul bronhoradiografiilor reduce semnificativ timpul de eliminare al substanțelor de contrast și implicit efectele secundare nedorite datorate acestora.

Contraindicații

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la bromhexin sau la oricare dintre excipienții produsului. Administrarea bromhexinului bolnavilor cu ulcer gastroduodenal poate constitui un factor de agravare a evoluției acestuia. Antitusivele (ex. codeina) nu se vor administra concomitent pentru că împiedică eliminarea prin tuse a secrețiilor traheo-bronșice fluidificate. Insuficiență renală severă (acumulare de metaboliți).

Precauții

La pacienții cu insuficiență renală și afecțiuni hepatice severe se va administra cu prudență.

Interacțiuni

Administrarea concomitentă a unor antitusive este inoportună datorită împiedicării expectorației. De asemenea, asocierea bromhexinului cu antibiotice duce la pătrunderea crescută a antibioticelor în secrețiile bronșice. Asocierea cu medicamente iritante gastrice crește riscul de apariție a tulburărilor gastrice.

Atenționări speciale

Dacă este necesară administrarea bromhexinului la astmatici, acesta se va asocia cu bronhodilatatoare. Nu se recomandă asocierea cu substanțe anticolinergice pentru că acestea determină uscarea secrețiilor bronșice.

Sarcina și alăptarea

Nu se cunosc date suficiente privind efectul teratogen sau embriotoxic al clorhidratului de bromhexin utilizat în cursul sarcinii. Clorhidratul de bromhexin se administrează în primul trimestru de sarcină numai

la indicația strictă a medicului. Administrarea produsului nu se recomandă în timpul alăptării deoarece nu se cunoaște dacă bromhexinul se excretă în laptele matern.

1

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Tratamentul cu *Bromhexin Labormed 8 mg* nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Doze și mod de administrare

Adulți: doza recomandată este de 8-16 mg (1-2 comprimate *Bromhexin Labormed 8 mg*) de 3 ori pe zi.

Copii peste 10 ani: doza recomandată este de 4-8 mg (1/2- 1 comprimat *Bromhexin Labormed 8 mg*) de 3 ori pe zi.

Copii între 5-10 ani: doza recomandată este de 4 mg (1/2 comprimat *Bromhexin Labormed 8 mg*) de 3 ori pe zi.

La copii sub 5 ani se recomandă folosirea formelor farmaceutice adecvate.

Durata tratamentului nu trebuie să depășească 8-10 zile decât sub supraveghere medicală.

Reacții adverse

Produsul este bine tolerat.

Foarte rar pot apărea tulburări gastro-intestinale minore: greață, inapetență, vărsături. Este posibil să apară de asemenea, diaree, rash, urticarie, hipersecreție bronșică.

Supradozaj

În caz de supradozaj adresați-vă imediat medicului.

Păstrare

A nu se utiliza după data de expirare, înscrisă pe ambalaj.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Ambalaj

Cutie cu 2 blistere a câte 10 comprimate.

Cutie cu 100 blistere a câte 10 comprimate (ambalaj clinic).

Producător

Labormed Pharma S.A.

Bd. Theodor Pallady nr. 44B,

Sector 3, București, România

Deținătorul autorizației de punere de piață

Labormed Pharma S.A.

Bd. Theodor Pallady nr. 44B,

Sector 3, București, România

Data ultimei verificări a prospectului

Mai 2012