

**ФЛЮДИТЕК****Регистрационный номер:** П N014782/01**Торговое название:** Флюдитек**МНН:** Карбоцистеин**Лекарственная форма:** сироп 50 мг/ мл.**Состав на 100 мл***Действующее вещество:*

Карбоцистеин..... 5,0 г

*Вспомогательные вещества:*

Глицерол..... 5,0 г

Метилпарагидроксибензоат ..... 0,15 г

Сахароза ..... 35,0 г

Краситель солнечный закат желтый (E110)..... 0,0016 г

Краситель патентованный синий V (E131) ..... 0,001 г

Натрия гидроксид..... до pH 6,2

Ароматизатор карамельный..... 0,2 г

Вода очищенная ..... до 100 мл

**Описание**

Прозрачная жидкость зеленого цвета с запахом карамели.

**Фармакотерапевтическая группа:** отхаркивающее муколитическое средство.**Код АТХ:** R05CB03**Фармакологические свойства***Фармакодинамика*

Муколитическое и отхаркивающее действие обусловлено активацией сиаловой трансферазы – фермента бокаловидных клеток слизистой оболочки бронхов. Нормализует количественное соотношение кислых и нейтральных сиаломуцинов бронхиального секрета, восстанавливает вязкость и эластичность слизи, облегчает ее отхождение. Способствует регенерации слизистой оболочки, нормализует ее структуру, уменьшает выработку слизи, активизирует деятельность реснитчатого эпителия, улучшает мукоцилиарный клиренс. Восстанавливает секрецию иммунологически активного IgA (специфическая защита) и количество сульфгидрильных групп компонентов слизи (неспецифическая защита).

*Фармакокинетика*

Максимальная концентрация в сыворотке крови и в слизистой оболочке дыхательных путей достигается через 2-3 ч после приема внутрь и сохраняется в слизистой оболочке в течение 8 ч. Выводится преимущественно почками, частично в неизменном виде, частично в виде метаболитов.

**Показания к применению**

Острые и хронические бронхолегочные заболевания (трахеит, бронхит, трахеобронхит, бронхиальная астма, бронхоэктатическая болезнь) и воспалительные заболевания полости носа, носоглотки, околоносовых пазух и среднего уха (ринит, аденоидит, синусит, средний отит), сопровождающиеся образованием вязкого, трудноотделяемого секрета (мокроты, слизи); подготовка к бронхоскопии и/или бронхографии.

**Противопоказания**

- повышенная чувствительность к карбоцистеину или другим компонентам препарата;
- язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения;
- хронический гломерулонефрит (в фазе обострения), цистит;
- детский возраст до 15 лет;
- беременность (I триместр).

Следует соблюдать осторожность при приеме препарата при хроническом гломерулонефрите (в анамнезе), язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки (в анамнезе).

**Беременность и период лактации**

С осторожностью назначают препарат в периоды беременности (II и III триместры) и кормления грудью.

### **Способ применения и дозы**

Для приема внутрь.

По 15 мл 3 раза в день, желательно за 1 час до еды или через 2 часа после еды.

Лечение не должно продолжаться более 8-10 дней без консультации с врачом.

15 мл сиропа содержит 750 мг карбоцистеина.

### **Побочное действие**

Тошнота, рвота, диарея, боль в эпигастрии, метеоризм, желудочно-кишечное кровотечение, головокружение, слабость, недомогание, в единичных случаях - аллергические реакции (зуд, крапивница, экзантема, ангионевротический отек).

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### **Передозировка**

Симптомы: гастралгия, тошнота, диарея. Лечение: симптоматическое.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

При совместном использовании с глюкокортикостероидами отмечается синергическое действие. Повышает эффективность антибактериальной терапии воспалительных заболеваний верхних и нижних дыхательных путей. Усиливает бронхолитический эффект теофиллина. Активность карбоцистеина ослабляют противокашлевые и атропиноподобные средства.

### **Особые указания**

Только для взрослых.

Большим сахарным диабетом принять во внимание, что содержание сахарозы на одну столовую ложку сиропа – 5,25 г.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами**

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.

### **Форма выпуска**

Сироп 50 мг/мл.

По 125 мл сиропа в прозрачный стеклянный флакон, закрытый пластмассовой навинчиваемой крышкой с пластмассовой прокладкой и с контролем вскрытия. Один флакон с мерным стаканчиком из полипропилена и с инструкцией по применению в картонной пачке.

### **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

2 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

### **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

### **Наименование держателя (владельца) РУ:**

Лаборатория Иннотек Интернациональ

22, авеню Аристид Бриан, 94110 Аркей, Франция

### **Производственные площадки**

#### **Производство готовой лекарственной формы, фасовка, упаковка:**

Юнитер Ликвид Мануфэкчуринг

1-3 алле де ля Нест, промышленная зона Ан-Сигал 31770 Коломье, Франция

#### **Выпускающий контроль качества, упаковка:**

Иннотера Шузи

Рю Рене Шантеро, Шузи-сюр-Сис, Валуар-сюр-Сис, 41150, Франция

#### **Претензии потребителей направлять по адресу:**

ООО «ИННОТЕК»

115035, г. Москва,

Садовническая набережная, д. 71

тел.: 8 800 250 17 38

e-mail: [innotech@innotech.ru](mailto:innotech@innotech.ru)

[www.innotech.ru](http://www.innotech.ru)