

**FLUIMUCIL 200**  
**ФЛУИМУЦИЛ 200**  
**(Acetylcysteine)**

И А Л  
ОДОБРЕНО!  
ДАТА ... 07.11.06г.

**Състав**

Едно саше съдържа: Лекарствено вещество: Acetylcysteine 200 mg

Помощни вещества: аспартам, β-каротин, портокалов аромат, сорбитол

**Лекарствена форма и опаковка**

Сашета от каширено алуминий/полиетилен фолио, съдържащи 1 g гранули за перорален разтвор.

Сашетата се доставят в картонени кутии, съдържащи 10, 20 или 30 сашета.

**Фармакотерапевтична група**

Муколитик

**Притежател на разрешението за употреба**

ЦСЦ Фармасютикъл Лтд - България ЕООД, ул. Асен Йорданов 10, София

**Производител**

ZAMBON Switzerland Ltd, Via Industria 13, CH-6814 Cadempino, Switzerland

**Терапевтични показания**

Секретолитична терапия при остри и хронични заболявания на бронхите и белия дроб, свързани с нарушения в образуването и транспорта на бронхиалния секрет, като: оствър бронхит, хроничен бронхит и неговите усложнения, белодробен емфизем, муковисcidоза, бронхоектазия.

**Противопоказания**

Известна свръхчувствителност към Acetylcysteine или към някое от помощните вещества.

Тъй като Fluimucil съдържа аспартам, той е противопоказан при пациенти, страдащи от фенилкетонурия.

Активна язва на stomахa и duodenuma.

Астма.

Под 2 годишна възраст само по витални индикации, след стриктно проследяване от лекар.

**Предупреждения и предпазни мерки**

Пациентите, страдащи от бронхиална астма трябва внимателно да бъдат наблюдавани по време на терапията: ако се появи бронхоспазъм, лечението трябва да се преустанови незабавно.

Лекарството следва да се приема с внимание от лица в напреднала възраст с респираторна недостатъчност.

Ако голямо количество секрети се втечни, особено при малки деца, и неподвижно болни пациенти, има вероятност от аспириране на секретите.

Acetylcysteine не трябва да се приема от пациенти с намалена способност за отхрачване, освен ако по време на лечението не им бъде приложена аспирация.

Тъй като препаратът съдържа фруктоза, която е метаболит на сорбитола, продуктът не трябва да се приема от пациенти, страдащи от вродена непоносимост към фруктозата.



### **Взаимодействие с други лекарства**

Acetylcysteine повишава концентрацията на сефирохим в бронхиалния секрет.

При използване на лекарствения продукт с лекарства против кашлица може да се появи задържане на секрета в резултат от намаления кашличен рефлекс.

В литературата не са описани случаи на взаимодействия на други лекарства с орално приемания acetylcysteine.

Препоръчва се да не се смесват други лекарства с Fluimucil разтвор.

Пероралното приложение с антибиотици не трябва да съвпада с Fluimucil. Необходимо е минимален интервал 2 часа между приемите.

### **Приемане по време на бременност и кърмене**

Макар изследвания с Fluimucil върху животни да не показват тератогенен ефект, приемането му по време на бременност и кърмене следва да става, както и при всички други лекарства, само при реална необходимост и под пряко лекарско наблюдение.

### **Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Не оказва влияние.

### **Дозировка и прием**

#### **Възрастни и деца над 14-годишна възраст:**

1 саше Fluimucil 200 mg, 3 пъти дневно.

#### **Деца:**

От 7 до 14-годишна възраст

1 саше Fluimucil 200 mg, 1-2 пъти дневно.

Продължителността на лечението е от 5 до 10 дни при остри състояния и до няколко месеца (1-2 месеца) при хронични състояния (муковисцидоза).

Дозировка при муковисцидоза: Възрастни – до 800 mg, деца – до 600 mg дневно.

### **Начин на употреба**

Да се приема след хранене. Муколитичният ефект се засилва при прием на течности.

Разтворете съдържанието на сашето в малко количество вода и разбъркайте с лъжица.

Полученият разтвор е готов за употреба.

### **Предозиране**

При перорален прием не са наблюдавани конкретни признания или симптоми, дори при лица, лекувани с високи дози acetylcysteine.

При необходимост да се направи бронхоаспирация.

Случаи на предозиране не са известни.

### **Пропускане на прием**

Ако забравите да вземете едно саше, продължете със следващата доза, както обикновено.

### **Нежелани лекарствени реакции**

Пероралният прием на продукта може в някои случаи да бъде последван от гадене и повръщане и в редки случаи от реакции на свръхчувствителност като уртикария, сърбеж, тахикардия, спад на кръвното налягане, бронхоспазъм.

Много рядко – хеморагии.



При појава на нежелани лекарствени реакции да се преустанови приемането на лекарството.

**ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА СЛЕД ДАТАТА, ОТПЕЧТАНА НА КУТИЯТА.**

Срокът на годност е валиден за правилно съхраняван продукт в ненарушена опаковка.

**ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО, НЕДОСТЪПНО ЗА ДЕЦА.**

**Последна редакция на текста**

Август 2005 г.

