

**SOPHARMA**  
**ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА**

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

**G L A U V E N T**

**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 препарата, ниско кръвно налягане, остръ миокарден инфаркт, деца под 4 годишна възраст.

## ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Кога Глаувент може да се прилага с повишено внимание?

Да се прилага с внимание при болни с лабилно кръвно налягане, поради опасност от колабиране. Глаувент 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

Глаувент трябва да се прилага с внимание при бременност 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 ВЗАЙМОДЕЙСТВИЯ

Какви други лекарствени средства повлияват действието на Глаувент?

Няма данни за известни неблагоприятни лекарствени взаимодействия на Глаувент. 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 предозиране)?

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

## ИНСТРУКЦИИ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

На зашитено 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.

