

Deflegmin 75mg x10 kapsułek

Cena: 19,75 PLN



Opis słownikowy

Opakowanie	10 kapsułek
Podmiot odpowiedzialny	Bausch Health
Postać	kapsułki
Substancja czynna	ambroksol
Typ produktu	produkt leczniczy
Wiek	dorośli

Opis produktu

Deflegmin to lek mukolityczny w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. To nowoczesne leczenie kaszlu mokrego. Wystarczy 1 kapsułka dziennie. Zapewnia to wygodę stosowania, gdyż nie trzeba pamiętać o kolejnych dawkach. Zwiększa wydzielanie śluzu w drogach oddechowych i poprawia jego transport przez co ułatwia odkrztuszanie i łagodzi kaszel. Taki efekt działania zapewnia substancja czynna – ambroksolu chlorowodorek.

Lek Deflegmin wskazany jest do doustnego stosowania:

- w ostrych i przewlekłych chorobach płuc oraz oskrzeli przebiegających z utrudnieniem odkrztuszania lepkiej wydzieliny z dróg oddechowych.

Co to jest Deflegmin kapsułki o przedłużonym uwalnianiu – skład i postać:

- Substancją czynną leku jest ambroksolu chlorowodorek. Jedna kapsułka o przedłużonym uwalnianiu zawiera 75 mg ambroksolu chlorowodoru oraz substancje pomocnicze.
- Postać farmaceutyczna: białe – niebieskie kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, zawierające mikropeletki.

Dawkowanie – jak stosować kapsułki o przedłużonym uwalnianiu Deflegmin 75 mg?

- Lek Deflegmin należy stosować 1 raz na dobę rano lub wieczorem.
- Produktu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu nie należy stosować u dzieci i młodzieży.
- Nie ma konieczności zmiany dawkowania leku Deflegmin u osób w podeszłym wieku.

Sposób podania:

- Produkt do stosowania doustnego. Kapsułkę należy zażyć po jedzeniu, popijając niewielką ilością płynu. Leku nie należy stosować bezpośrednio przed snem.
- Jeśli po upływie 4 do 5 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.
- W przypadku pominięcia kolejnej dawki leku w wyznaczonym czasie należy zastosować ją jak najszybciej. Nie mniej jednak nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki. Przerwanie stosowania produktu leczniczego Deflegmin nie wywołuje niekorzystnych skutków, poza możliwością nasilenia objawów choroby, z powodu której jest stosowany.

Deflegmin 75 mg kapsułki o przedłużonym uwalnianiu – kiedy nie stosować?

- Jeśli u pacjenta występuje nadwrażliwość na ambroksolu chlorowodorek lub którąkolwiek z substancji pomocniczych.
- Jeśli u pacjenta występuje uczulenie na indygotynę, która może powodować reakcje alergiczne.
- Jeśli pacjent cierpi na nietolerancję cukrów powinien skontaktować się z lekarzem przed zastosowaniem preparatu, ponieważ zawiera on sacharozę.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Przed rozpoczęciem stosowania leku Deflegmin warto skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą jeśli u pacjenta:

- występuje choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy;
- stwierdzono ciężkie zaburzenia czynności wątroby lub nerek;
- odruch kaszlowy jest osłabiony lub występują zaburzenia oczyszczania rzęskowego oskrzeli (istnieje wówczas ryzyko zalegania wydzieliny w drogach oddechowych);
- pacjent cierpi na nietolerancję cukrów (lek Deflegmin zawiera w swoim składzie sacharozę);
- występuje astma oskrzelowa (Deflegmin może wówczas na początku leczenia nasilać kaszel).

Zgłaszano przypadki ciężkich reakcji skórnych związanych ze stosowaniem ambroksolu chlorowodorku. Jeśli wystąpi wysypka na ciele bądź błonach śluzowych należy przerwać zażywanie leku Deflegmin i natychmiast skontaktować się z lekarzem.

Produkt Deflegmin 75 mg kapsułki o przedłużonym uwalnianiu zawiera sacharozę. Pacjenci z rzadkimi dziedzicznymi zaburzeniami związanymi z nietolerancją fruktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy lub niedoborem sacharazy-izomaltazy, nie powinni przyjmować produktu leczniczego.

Produkt zawiera również indygotynę, która może powodować reakcje alergiczne.

Deflegmin kapsułki o przedłużonym uwalnianiu – czy można stosować u dzieci?

- Leku nie należy stosować u dzieci i młodzieży.
- Produkt Deflegmin występuje również w dawkach i postaciach dostosowanych do potrzeb dzieci i młodzieży.

Deflegmin kapsułki o przedłużonym uwalnianiu a inne leki

- Zawsze należy poinformować lekarza lub farmaceutę o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować.
- Nie należy stosować ambroksolu jednocześnie z lekami przeciwkaszlowymi (np. kodeiną), ponieważ mogą one hamować odruch kaszlowy i utrudniać odkrztuszanie upłynnionego śluzu z drzewa oskrzelowego.
- Jednoczesne stosowanie ambroksolu z antybiotykami (amoksycyliną, cefuroksymem, erytromycyną, doksycyliną) powoduje zwiększenie stężenia antybiotyków w mięszu płucnym.
- Nie wykazano istotnych klinicznie niepożądanych interakcji ambroksolu z innymi lekami.

Deflegmin w ciąży, podczas karmienia piersią oraz wpływ na płodność

Ciąża:

- Nie zaleca się stosowania leku Deflegmin w ciąży, szczególnie w pierwszym trymestrze.

Karmienie piersią:

- Nie zaleca się stosowania leku Deflegmin w okresie karmienia piersią. Ambroksolu chlorowodorek przenika do mleka matki.

Wpływ na płodność:

- Badania na zwierzętach nie wykazały szkodliwego wpływu ambroksolu na płodność. Wpływ stosowania produktu na płodność ludzi nie był badany,

Zawsze jeśli kobieta jest w ciąży, karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub planuje mieć dziecko powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem produktu leczniczego Deflegmin.

Zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn

Nie ma dowodów na wpływ leku Deflegmin na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Nie przeprowadzono badań nad wpływem preparatu na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Możliwe działania niepożądane:

Jak każdy lek, Deflegmin również może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Jeżeli u pacjenta wystąpi jedno z poniższych działań niepożądanych, należy przerwać stosowanie leku Deflegmin i niezwłocznie skontaktować się z lekarzem:

- reakcje anafilaktyczne, w tym wstrząs anafilaktyczny, obrzęk naczynioruchowy (szybkopostępujący obrzęk skóry, tkanki podskórnej, błony śluzowej lub tkanki podśluzówkowej) i świąd,
- ciężkie działania niepożądane dotyczące skóry (w tym rumień wielopostaciowy, zespół Stevensa-Johnsona, toksyczna martwica naskórka i ostra uogólniona krostkowica).

Ponadto, mogą wystąpić następujące działania niepożądane:

- Często występujące działania niepożądane: nudności.
- Niezbyt często występujące działania niepożądane: wymioty, biegunka, niestrawność, ból brzucha.
- Rzadko występujące działania niepożądane: reakcje nadwrażliwości, wysypka, pokrzywka.
- Działania niepożądane o częstości nieznaney: reakcje anafilaktyczne, w tym wstrząs anafilaktyczny, obrzęk naczynioruchowy i świądciężkie działania niepożądane dotyczące skóry (w tym rumień wielopostaciowy, zespół Stevensa-Johnsona, toksyczna martwica naskórka i ostra uogólniona krostkowica), uczucie suchości w drogach oddechowych, wodnisty wyciek z nosa, zgaga, uczucie suchości w jamie ustnej, ślinotok, zaburzenia w oddawaniu moczu.

Przedawkowanie:

Nie opisano dotychczas szczególnych objawów przedawkowania ambroksolu u ludzi. Objawy zgłaszane po przypadkowym przedawkowaniu i (lub) niewłaściwym zastosowaniu ambroksolu odpowiadały znanym działaniom niepożądanym występującym po podaniu produktu Deflegmin w zalecanych dawkach. Może być konieczne zastosowanie leczenia objawowego.

Przechowywanie / Okres ważności:

- Produkt leczniczy Deflegmin należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w oryginalnym opakowaniu.
- Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu po EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.
- Okres ważności wynosi 3 lata.
- Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Podmiot odpowiedzialny:

- Bausch Health Ireland Limited
- 3013 Lake Drive
- Citywest Business Campus
- Dublin 24, D24PPT3
- Irlandia

