

ИНСТРУКЦИЯ  
по применению лекарственного препарата для медицинского применения  
(информация для специалистов)

**ФЛЮДИТЕК**

Сироп для детей 20 мг/мл

**Торговое название: ФЛЮДИТЕК**

**МНН (международное непатентованное название):** Карбоцистеин

**Лекарственная форма:** сироп 20 мг/ мл (для детей)

**Состав на 100 мл**

**Действующее вещество:**

Карбоцистеин.....



**Вспомогательные вещества:**

Глицерол.....	5,0 г
Метилпарагидроксибензоат.....	0,15 г
Сахароза.....	70,0 г
Краситель солнечный закат желтый (Е 110)...	0,001 г
Натрия гидроксид.....	до рН 6,2
Ароматизатор банановый.....	0,2 г
Вода очищенная.....	до 100 мл

**Описание**

Прозрачная жидкость оранжевого цвета с запахом банана.

**Фармакотерапевтическая группа**

Средства, применяемые при кашле и простудных заболеваниях. Отхаркивающие средства, исключая комбинации с противокашлевыми средствами. Муколитики.

**Код АТХ: R05CB03**

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Карбоцистеин, являясь муколитиком, разрушает дисульфидные связи мукополисахарида. В результате этого изменяется состав бронхиального секрета, что способствует активному отделению мокроты.

Исследования на людях показали, что карбоцистеин уменьшал гиперплазию бокаловидных клеток. Поэтому можно заключить, что карбоцистеин играет роль в лечении расстройств, характеризующихся нарушениями образования слизи (мокроты).

**Фармакокинетика**

3509 - 2020

ГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВО ПО ЗДРАВООХРАНЕНИЮ РСФСР  
ПОДПИСЬ ВЫПУСКАЮЩЕГО ОРГАНА  
ПОДПИСЬ УЧАСТВУЮЩЕГО В РАБОТЕ ОРГАНА

Карбоцистеин после перорального приема быстро всасывается. Максимальная концентрация в сыворотке крови и в слизистой оболочке дыхательных путей достигается в течение 2-х часов после приема внутрь. Биодоступность низкая, менее 10% от введенной дозы. Период полувыведения составляет около 2 часов. Выводится преимущественно почками, частично в неизмененном виде, частично в виде метаболитов.

В литературе отсутствуют данные об особенностях фармакокинетики карбоцистеина у пожилых пациентов, детей, пациентов с нарушением функции почек или печени и не было проведено фармакокинетических исследований с Флюдитеом у пациентов этих групп. Тем не менее, в дозировке, рекомендованной для Флюдитеа, проблем безопасности в этих подгруппах населения выявлено не было.

#### *Данные по доклинической безопасности*

Доклинические данные довольно ограничены.

Было показано, что карбоцистеин (S-карбоксиметил L-цистеин) на моделях нормальных и животных с бронхитом влияет на природу и количество гликопротеина, который выделяется дыхательными путями в слизи (мокроте). Известно, что увеличение соотношения кислый / нейтральный гликопротеин в слизи и превращение серозных клеток в клетки слизи являются первичным ответом на раздражение и обычно сопровождаются гиперсекрецией. Введение карбоцистеина животным, подвергнутым раздражению, указывает на то, что гликопротеин, который секретируется, остается нормальным. Применение карбоцистеина у животных после воздействия раздражителей указывает на то, что возврат к нормальному состоянию ускоряется.

Исследования репродуктивной токсичности и влияния на развитие потомства у крыс не показали негативных результатов, чтобы можно было предположить какие-либо риски для человека.

#### **Показания к применению**

Применяется в качестве муколитического средства при острых и хронических заболеваниях дыхательных путей, сопровождающихся затрудненным отхождением вязкой мокроты.

#### **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 2 лет.

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

НД РБ

### Беременность и период лактации

#### Беременность

3509 - 2020

Исследования на животных не показали никакого риска для плода, но контролируемые исследования у беременных женщин не проводились. При отсутствии тератогенного эффекта у животных, не ожидается пороков развития и у человека. Клинически до настоящего времени не было выявлено какого-либо конкретного мальформирующего или фетотоксического эффекта. Тем не менее, мониторинг беременных, подвергшихся воздействию карбоцистеина, недостаточен для исключения какого-либо риска.

Таким образом, применение карбоцистеина следует рассматривать во время беременности только, если это необходимо.

#### Лактация

Нет данных о выделении карбоцистеина с грудным молоком. Однако, учитывая его низкую токсичность, потенциальные риски для ребенка считаются незначительными при лечении матери этим препаратом. Таким образом, грудное вскармливание возможно.

### Способ применения и дозы

Для приема внутрь.

5 мл сиропа содержит 100 мг карбоцистеина.

#### Дети в возрасте от 2 до 5 лет:

по 5 мл, 2 раза в день. Доза не должна превышать 200 мг/день.

#### Дети старше 5 лет до 15 лет:

по 5 мл, 3 раза в день. Доза не должна превышать 300 мг/день.

Имеющиеся данные по применению карбоцистеина у пациентов с почечной или печеночной недостаточностью не выявили необходимости корректировки дозы карбоцистеина.

Продолжительность лечения должна быть короткой и не превышать 8-10 дней без консультации с врачом.

**Побочное действие**

Следующие побочные эффекты наблюдались и перечислены ниже по системно-органным группам и частоте встречаемости в соответствии с классификацией: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$ , но  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$ , но  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000$ , но  $< 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ) и частота неизвестна (не может быть установлена, исходя из доступных данных).

*Нарушения со стороны иммунной системы*

Частота неизвестна: анафилактические реакции.

*Желудочно-кишечные нарушения*

Очень часто: боль в верхней части живота и тошнота.

Часто: рвота и диарея.

Частота неизвестна: желудочно-кишечные кровотечения.

*Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей*

Частота неизвестна: случаи буллезного дерматита, такого как синдром Стивенса-Джонсона и мультиформная эритема, кожные реакции, в том числе сыпь, крапивница и эритема, фиксированная лекарственная сыпь

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза - риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях и неэффективности лекарственных препаратов

**Передозировка**

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

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

При совместном использовании с глюкокортикоидами отмечается синергическое действие. Карбоцистеин возможно применять с антибиотиками и другими химиотерапевтическими средствами. Повышает эффективность антбактериальной терапии воспалительных заболеваний верхних и нижних дыхательных путей. Усиливает

бронхолитический эффект теофиллина. Активность карбоцистеина ослабляют противокашлевые и атропиноподобные средства.

### **Меры предосторожности**

Продуктивный кашель представляет собой естественный защитный механизм эвакуации бронхиального секрета. Не следует подавлять кашлевой рефлекс при продуктивном кашле и/или приеме муколитических средств

Не рекомендуется одновременно назначение муколитических с противокашлевыми или/и средствами, подавляющими бронхиальную секрецию (атропином и др.)

Муколитические средства могут привести к динамической обструкции бронхиальных путей у детей до 2 лет вследствие разжижения мокроты и увеличения объема бронхиального секрета, поскольку возможности младенцев к выведению бронхиальной слизи ограничены из-за физиологических особенностей строения дыхательных путей<sup>1</sup>.

Муколитические средства не должны применяться для лечения младенцев .

Терапия должна быть пересмотрена в случае персистирования или обострения симптомов, а также в случае патологии. Данное лекарственное средство содержит сахарозу. Пациентам с редкими наследственными заболеваниями, такими как непереносимость фруктозы, синдромом мальабсорбции глюкозы и галактозы или недостаточностью сахаразы-изомальтазы, не следует принимать данное лекарственное средство.

Зарегистрированы случаи желудочно-кишечного кровотечения при использовании карбоцистеина.

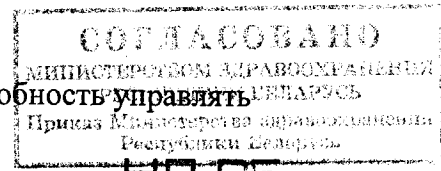
Следует соблюдать осторожность при приеме препарата при хроническом гломерулонефрите (в анамнезе), язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки (в анамнезе) или у пациентов, принимающих сопутствующие лекарства, которые могут вызвать кровотечение из желудочно-кишечного тракта. Если происходит желудочно-кишечное кровотечение, пациенты должны прекратить прием лекарств.

У больных сахарным диабетом принять во внимание, что содержание сахарозы на 5 мл – 3,5 г.

Этот препарат содержит метилпарагидроксибензоат и цветной краситель «Солнечный закат желтый» (Е 110), которые могут вызывать аллергические реакции (возможно отсроченные).

Этот препарат содержит меньше, чем 23 мг натрия в 5 мл сиропа, т.е., по существу «без натрия».

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**



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

НД РБ

### Упаковка

Сироп для детей 20 мг/ мл.

3509 - 2020

По 125 мл сиропа в прозрачный стеклянный флакон, закрытый пластмассовой навинчивающей крышкой с пластмассовой прокладкой и с контролем вскрытия. Один флакон с дозирующим стаканчиком с делениями (2,5; 3; 5; 7,5; 10; 15мл) из полипропилена и с инструкцией по применению в картонной пачке.

### Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

### Срок годности

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

### Условия отпуска из аптек

Отпускают без рецепта.

### Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:

Лаборатория Иннотек Интернасиональ

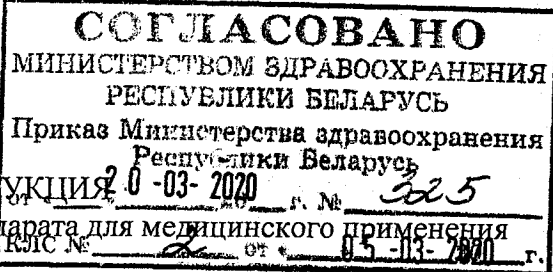
22, авеню Аристид Бриан, 94110 Аркай, Франция

Производитель (выпускающий контроль качества): Иннотера Шузи

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

Представительство в РБ: Представительство АОУТ «Лаборатория Иннотек Интернасиональ» Французская Республика в РБ  
220007 Беларусь, Минск, ул. Левкова, 43, офис 313  
+ 375 (17) 3360599

НД РБ  
3509 - 2020



(информация для специалистов)

## ФЛЮДИТЕК

Сироп для взрослых 50 мг/мл

**Торговое название:** Флюдитек

**МНН (международное непатентованное название):** Карбоцистеин

**Лекарственная форма:** сироп 50 мг/мл (для взрослых).

**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 (Е110).. 0,0016 г

Краситель патентованный синий V (Е131)... 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:** Средства, применяемые при кашле и простудных заболеваниях. Отхаркивающие средства, исключая комбинации с противокашлевыми средствами. Муколитики.

**Код ATX: R05CB03**

### Фармакологические свойства

#### Фармакодинамика

Карбоцистеин, являясь муколитиком, разрушает дисульфидные связи мукополисахарида. В результате этого изменяется состав бронхиального секрета, что способствует активному отделению мокроты.

Исследования на людях показали, что карбоцистеин уменьшал гиперплазию бокаловидных клеток. Поэтому можно заключить, что карбоцистеин играет роль в лечении расстройств, характеризующихся нарушениями образования слизи (мокроты).

#### **Фармакокинетика**

Карбоцистеин после перорального приема быстро всасывается. Максимальная концентрация в сыворотке крови и в слизистой оболочке дыхательных путей достигается в течение 2-х часов после приема внутрь. Биодоступность низкая, менее 10% от введенной дозы. Период полувыведения составляет около 2 часов. Выводится преимущественно почками, частично в неизмененном виде, частично в виде метаболитов. В литературе отсутствуют данные об особенностях фармакокинетики карбоцистеина у пожилых пациентов, детей, пациентов с нарушением функции почек или печени и не было проведено фармакокинетических исследований с Флюдитеом у пациентов этих групп. Тем не менее, в дозировке, рекомендованной для Флюдитеа, проблем безопасности в этих подгруппах населения выявлено не было.

#### **Данные по доклинической безопасности**

Доклинические данные довольно ограничены.

Было показано, что карбоцистеин (S-карбоксиметил L-цистеин) на моделях нормальных и животных с бронхитом влияет на природу и количество гликопротеина, который выделяется дыхательными путями в слизи (мокроте). Известно, что увеличение соотношения кислый / нейтральный гликопротеин в слизи и превращение серозных клеток в клетки слизи являются первичным ответом на раздражение и обычно сопровождаются гиперсекрецией. Введение карбоцистеина животным, подвергнутым раздражению, указывает на то, что гликопротеин, который секретируется, остается нормальным. Применение карбоцистеина у животных после воздействия раздражителей указывает на то, что возврат к нормальному состоянию ускоряется.

Исследования репродуктивной токсичности и влияния на развитие потомства у крыс не показали негативных результатов, чтобы можно было предположить какие-либо риски для человека.

#### **Показания к применению**

Применяется у взрослых и подростков старше 15 лет в качестве муколитического средства при острых и хронических заболеваниях дыхательных путей, сопровождающихся затрудненным отхождением вязкой мокроты.

#### **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 и период лактации**

#### Беременность

Исследования на животных не показали никакого риска для плода, но контролируемые исследования у беременных женщин не проводились. При отсутствии тератогенного эффекта у животных, не ожидается пороков развития и у человека. Клинически до настоящего времени не было выявлено какого-либо конкретного мальформирующего или фетотоксического эффекта. Тем не менее, мониторинг беременных, подвергшихся воздействию карбоцистеина, недостаточен для исключения какого-либо риска. Таким образом, применение карбоцистеина следует рассматривать во время беременности только, если это необходимо.

#### Лактация

Нет данных о выделении карбоцистеина с грудным молоком.

Однако, учитывая его низкую токсичность, потенциальные риски для ребенка считаются незначительными при лечении матери этим препаратом. Таким образом, грудное вскармливание возможно.

### **Способ применения и дозы**

Для приема внутрь.

Только для взрослых, включая пациентов пожилого возраста, и подростков старше 15 лет. 15 мл сиропа содержит 750 мг карбоцистеина.

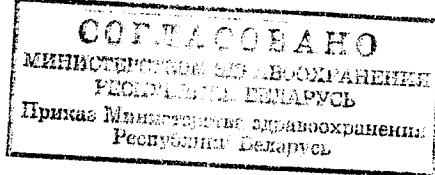
По 15 мл 3 раза в день, желательно за 1 час до еды или через 2 часа после еды.

Имеющиеся данные по применению карбоцистеина у пациентов пожилого возраста, с почечной или печеночной недостаточностью не выявили необходимости регулирования дозы карбоцистеина.

Продолжительность лечения должна быть короткой и не превышать 5 дней без консультации с врачом.

### **Побочное действие**

Следующие побочные эффекты наблюдались и перечислены ниже по системно-органным группам и частоте встречаемости в соответствии с классификацией: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$ , но  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$ , но  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000$ , но  $< 1/1000$ ), очень



редко (<1/10000) и частота неизвестна (не может быть установлена, исходя из доступных данных).

*Нарушения со стороны иммунной системы*

Частота неизвестна: анафилактические реакции.

*Желудочно-кишечные нарушения*

Очень часто: боль в верхней части живота и тошнота.

Часто: рвота и диарея.

Частота неизвестна: желудочно-кишечные кровотечения.

*Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей*

Частота неизвестна: случаи буллезного дерматита, такого как синдром Стивенса-Джонсона и мультиформная эритема, кожные реакции, в том числе сыпь, крапивница и эритема, фиксированная лекарственная сыпь

Сообщение о нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза - риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях и неэффективности лекарственных препаратов

**Передозировка**

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

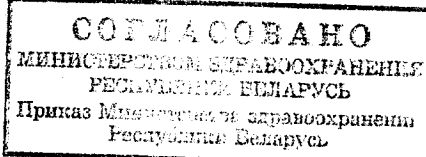
**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

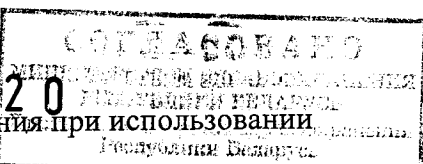
При совместном использовании с глюокортикоидами отмечается синергическое действие. Карбоцистеин возможно применять с антибиотиками и другими химиотерапевтическими средствами. Повышает эффективность антбактериальной терапии воспалительных заболеваний верхних и нижних дыхательных путей. Усиливает бронхолитический эффект теофиллина. Активность карбоцистеина ослабляют противокашлевые и атропиноподобные средства.

**Меры предосторожности**

Продуктивный кашель представляет собой естественный защитный механизм эвакуации бронхиального секрета. Не следует подавлять кашлевой рефлекс при продуктивном кашле и/или приеме муколитических средств

Не рекомендуется одновременно назначение муколитических с противокашлевыми или/и средствами, подавляющими бронхиальную секрецию (атропином и др.)





Зарегистрированы случаи желудочно-кишечного кровотечения при использовании карбоцистеина.

Следует соблюдать осторожность при приеме препарата в пожилом возрасте, при хроническом гломерулонефrite (в анамнезе), язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки (в анамнезе) или у пациентов, принимающих сопутствующие лекарства, которые могут вызвать кровотечение из желудочно-кишечного тракта. Если происходит желудочно-кишечное кровотечение, пациенты должны прекратить прием лекарств. Этот лекарственный препарат содержит сахарозу. Пациенты с редкими наследственными проблемами непереносимости фруктозы, мальабсорбции глюкозы-галактозы или недостаточности сахарозы-изомальтазы не должны принимать это лекарство.

#### *Вспомогательные вещества*

Сахароза: больным сахарным диабетом следует принять во внимание, что содержание сахарозы в 15 мл сиропа – 5,25 г. и проинформировать своего доктора перед началом приема.

Этот препарат содержит метилпарагидроксибензоат и цветные красители «Солнечный закат желтый» (E 110) и «Патентованный синий V» (E131), которые могут вызывать аллергические реакции (возможно отсроченные).

Сода: этот препарат содержит 100 мг натрия в 15 мл сиропа, что эквивалентно 5% рекомендуемой ВОЗ максимальной суточной дозы (2 г натрия) для взрослого человека. Следует принимать во внимание пациентам, контролирующим содержание натрия в диете. **Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

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

#### **Упаковка**

Сироп 50 мг/мл.

По 125 мл сиропа в прозрачный стеклянный флакон, закрытый пластмассовой навинчивающейся крышкой с пластмассовой прокладкой и с контролем вскрытия. Один флакон с дозирующим стаканчиком с делениями (2,5; 3; 5; 7,5; 10; 15мл) из полипропилена с инструкцией по применению в картонной пачке.

#### **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

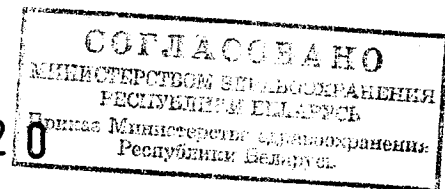
2 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

НД РБ

Условия отпуска из аптек

3509 - 2020

Без рецепта.



Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:

Лаборатория Иннотек Интернациональ

22, авеню Аристид Бриан, 94110 Аркей, Франция

Производитель (выпускающий контроль качества): Иннотера Шузи

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

Представительство в РБ: Представительство АОУТ «Лаборатория Иннотек

Интернациональ» Французская Республика в РБ

220007 Беларусь, Минск, ул. Левкова, 43, офис 313

+ 375 (17) 3360599

НД РБ

3509 - 2020

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

ФЛЮДИТЕК

Сироп для детей 20 мг/мл

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

от « 20 -03- 2020 г. № 3d5

Лицензия № 2 от « 05 -03- 2020 г.

**Торговое название:** ФЛЮДИТЕК

**МНН (международное непатентованное название):** Карбоцистеин

**Лекарственная форма:** сироп 20 мг/мл (для детей).

**Состав на 100 мл**

**Действующее вещество:**

Карбоцистеин..... 2,0 г

**Вспомогательные вещества:**

Глицерол..... 5,0 г

Метилпарагидроксибензоат..... 0,15 г

Сахароза..... 70,0 г

Краситель солнечный закат желтый (Е 110)... 0,001 г

Натрия гидроксид..... до pH 6,2

Ароматизатор банановый..... 0,2 г

Вода очищенная..... до 100 мл

### **Описание**

Прозрачная жидкость оранжевого цвета с запахом банана.

### **Фармакотерапевтическая группа**

Средства, применяемые при кашле и простудных заболеваниях. Отхаркивающие средства, исключая комбинации с противокашлевыми средствами. Муколитики.

**Код АТХ:** R05CB03

### **Фармакологические свойства**

#### **Фармакодинамика**

Карбоцистеин, являясь муколитиком, разрушает дисульфидные связи мукополисахарида.

В результате этого изменяется состав бронхиального секрета, что способствует активному отделению мокроты.

Исследования на людях показали, что карбоцистеин уменьшал гиперплазию бокаловидных клеток. Поэтому можно заключить, что карбоцистеин играет роль в лечении расстройств, характеризующихся нарушениями образования слизи (мокроты).

#### **Фармакокинетика**

Карбоцистеин после перорального приема быстро всасывается. Максимальная концентрация в сыворотке крови и в слизистой оболочке дыхательных путей достигается

3509 - 2020

СОСТАВОДА

в течение 2-х часов после приема внутрь. Биодоступность низкая, менее 10% от введенной дозы. Период полувыведения составляет около 2 часов. Выводится преимущественно почками, частично в неизмененном виде, частично в виде метаболитов. В литературе отсутствуют данные об особенностях фармакокинетики карбоцистеина у пожилых пациентов, детей, пациентов с нарушением функции почек или печени и не было проведено фармакокинетических исследований с Флюдитеом у пациентов этих групп. Тем не менее, в дозировке, рекомендованной для Флюдитеа, проблем безопасности в этих подгруппах населения выявлено не было.

### **Показания к применению**

Применяется в качестве муколитического средства при острых и хронических заболеваниях дыхательных путей, сопровождающихся затрудненным отхождением вязкой мокроты.

### **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 2 лет.

### **Беременность и период лактации**

#### Беременность

Исследования на животных не показали никакого риска для плода, но контролируемые исследования у беременных женщин не проводились. Тем не менее, мониторинг беременных, подвергшихся воздействию карбоцистеина, недостаточен для исключения какого-либо риска.

Таким образом, применение карбоцистеина следует рассматривать во время беременности только, если это необходимо.

#### Лактация

Нет данных о выделении карбоцистеина с грудным молоком. Однако, учитывая его низкую токсичность, потенциальные риски для ребенка считаются незначительными при лечении матери этим препаратом. Таким образом, грудное вскармливание возможно.

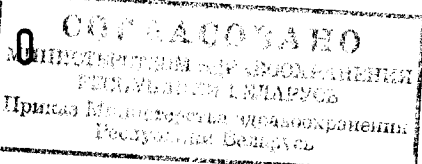
### **Способ применения и дозы**

Для приема внутрь.

Перед применением препарата следует проконсультироваться с врачом.

5 мл сиропа содержит 100 мг карбоцистеина.

Дети в возрасте от 2 до 5 лет:



по 5 мл, 2 раза в день. Доза не должна превышать 200 мг/день.

Дети старше 5 лет до 15 лет:

по 5 мл, 3 раза в день. Доза не должна превышать 300 мг/день.

Имеющиеся данные по применению карбоцистеина у пациентов с почечной или печеночной недостаточностью не выявили необходимости корректировки дозы карбоцистеина.

В случае пропуска очередного приема не следует принимать двойную дозу, чтобы восполнить пропущенную.

Продолжительность лечения должна быть короткой и не превышать 8-10 дней без консультации с врачом.

### **Побочное действие**

Как и все лекарственные средства, это лекарство может вызывать побочные эффекты, хотя не у каждого они наблюдаются. Могут возникнуть следующие побочные эффекты:

Очень часто (могут возникать у более 1 из 10 человек): боль в верхней части живота и тошнота.

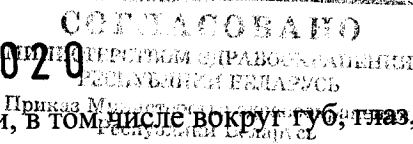
Часто (могут возникать менее чем у 1 из 10 человек): рвота и диарея.

Частота неизвестна (частота не может быть оценена по известным данным): тяжелые, опасные для жизни аллергические реакции (анафилактические реакции); поражения кожи, такие как сыпь с неравномерными красными пятнами (мультиформная эритема) или тяжелая аллергическая реакция с высокой температурой, волдырями на коже, болями в суставах и/или воспалением глаз (синдром Стивенса-Джонсона); прочие кожные реакции, в том числе красные выпуклости на коже, резко выраженная приподнятая область с покраснением и иногда волдырями, всегда в одном и том же месте (фиксированная реакция на лекарственное средство); сыпь с сильным зудом, который внезапно развивается и обычно исчезает через короткое время; кровотечение в желудке или кишечнике.

Если ваш ребенок страдает язвой желудка или двенадцатиперстной кишки или страдал от этого в прошлом, карбоцистейн может оказывать неблагоприятное воздействие на слизистую оболочку желудочно-кишечного тракта. Прекратите принимать сироп и обратитесь к врачу или обратитесь в больницу сразу, если:

\* У вашего ребенка аллергическая реакция. Признаки могут включать в себя: сыпь, ~~нарушение~~ глотания или проблемы с дыханием, отек губ, лица, горла или языка.

3509 - 2020



\* У вашего ребенка есть волдыри или кровотечение из кожи, в том числе вокруг губ, глаз, рта, носа и половых органов. Вы также можете иметь симптомы гриппа и лихорадки. Это может быть то, что называется «синдром Стивенса-Джонсона».

Немедленно сообщите врачу, если вы заметили серьезные побочные эффекты:

\* У вашего ребенка есть кровь в рвоте или черный смолистый стул. Расскажите врачу или фармацевту, если какой-либо из следующих побочных эффектов серьезный или длится дольше, чем несколько дней: рвота.

#### Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас/вашего ребенка возникают какие-либо нежелательные реакции, рекомендуется проконсультироваться с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в инструкции по применению препарата. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### **Передозировка**

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

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

При совместном использовании с глюкокортикоидами отмечается синергическое действие. Карбоцистейн возможно применять с антибиотиками и другими химиотерапевтическими средствами. Повышает эффективность антибактериальной терапии воспалительных заболеваний верхних и нижних дыхательных путей. Усиливает бронхолитический эффект теофиллина. Карбоцистейн не рекомендуется принимать одновременно с противокашлевыми лекарственными средствами (предназначены для подавления кашля) или лекарственными средствами, которые высушивают бронхиальный секрет.

#### **Меры предосторожности**

Следует соблюдать осторожность при приеме препарата при хроническом глюмерулонефrite (в анамнезе), язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки (в анамнезе) или у пациентов, принимающих сопутствующие лекарства, которые могут вызвать кровотечение из желудочно-кишечного тракта. Если происходит желудочно-кишечное кровотечение, пациенты должны прекратить прием лекарств.

Карбоцистейн не применяется у детей до 2 лет в связи с риском застоя секрета и ухудшения проходимости бронхов.

Вспомогательные вещества

3509 - 2020

СОУДАСОДАЮ  
 МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
 РЕПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
 ПРИКАЗ Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь

Сахароза: этот лекарственный препарат содержит 3,5 г сахараозы (сахара) в 5 мл сиропа, что необходимо учитывать в ежедневном рационе в случае диеты с низким содержанием сахара или в случае сахарного диабета. Если у вас есть непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к врачу прежде чем принимать это лекарство.

Этот препарат содержит метилпарагидроксибензоат и цветной краситель «Солнечный закат желтый» (E 110), которые могут вызывать аллергические реакции (возможно отсроченные).

Сода: этот препарат содержит меньше, чем 23 мг натрия в 5 мл сиропа, т.е. по существу «без натрия».

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

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

**Упаковка**

Сироп для детей 20 мг/ мл.

По 125 мл сиропа в прозрачный стеклянный флакон, закрытый пластмассовой навинчивающейся крышкой с пластмассовой прокладкой и с контролем вскрытия. Один флакон с дозирующим стаканчиком с делениями (2,5; 3; 5; 7,5; 10; 15мл) из полипропилена и с инструкцией по применению в картонной пачке.

**Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

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

**Условия отпуска из аптек**

Отпускают без рецепта.

**Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:**

Лаборатория Иннотек Интернасиональ  
22, авеню Аристид Бриан, 94110 Аркай, Франция

**Производитель (выпускающий контроль качества):**

Иннотера Шузи

Рю Рене Шантеро, Шузи-сюр-Сис, Валуар-сюр-Сис, 41150, Франция 3509 - 2020

**Представительство в РБ:** Представительство АОУТ «Лаборатория Иннотек Интернасиональ» Французская Республика в РБ  
220007 Беларусь, Минск, ул. Левкова, 43, офис 313  
+ 375 (17) 3360599



3509 - 2020

## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

## ФЛЮДИТЕК

Сироп для взрослых 50

**ПОДПЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

от «\_\_\_\_\_» № \_\_\_\_\_  
КЛІС № \_\_\_\_\_ д. « 05 . 03 . 2020 г.

Зд. 5

**Торговое название:** Флюдитец**МНН (международное непатентованное название)** : Карбоцистейн**Лекарственная форма:** сироп 50 мг/мл (для взрослых).**Состав на 100 мл****Действующее вещество:**

Карбоцистейн..... 5,0 г

**Вспомогательные вещества:**

Глицерол..... 5,0 г

Метилпарагидроксибензоат..... 0,15 г

Сахароза..... 35,0 г

Краситель солнечный закат желтый (Е110).. 0,0016 г

Краситель патентованный синий V (Е131)... 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:**

Средства, применяемые при кашле и простудных заболеваниях. Отхаркивающие средства, исключая комбинации с противокашлевыми средствами. Муколитики.

**Код ATX: R05CB03****Фармакологические свойства****Фармакодинамика**

Карбоцистейн, являясь муколитиком, разрушает дисульфидные связи мукополисахарида. В результате этого изменяется состав бронхиального секрета, что способствует активному отделению мокроты.

Исследования на людях показали, что карбоцистейн уменьшал гиперплазию бокаловидных клеток. Поэтому можно заключить, что карбоцистейн играет роль в лечении расстройств, характеризующихся нарушениями образования слизи (мокроты).

**Фармакокинетика**

Карбоцистейн после перорального приема быстро всасывается. Максимальная концентрация в сыворотке крови и в слизистой оболочке дыхательных путей достигается в течение 2-х часов после приема внутрь. Биодоступность низкая, менее 10% от введенной дозы. Период полувыведения составляет около 2 часов. Выводится преимущественно почками, частично в неизмененном виде, частично в виде метаболитов. В литературе отсутствуют данные об особенностях фармакокинетики карбоцистейна у пожилых пациентов, детей, пациентов с нарушением функции почек или печени и не было проведено фармакокинетических исследований с Флюдитеком у пациентов этих групп. Тем не менее, в дозировке, рекомендованной для Флюдитека, проблем безопасности в этих подгруппах населения выявлено не было.

### **Показания к применению**

Применяется у взрослых и подростков старше 15 лет в качестве муколитического средства при острых и хронических заболеваниях дыхательных путей, сопровождающихся затрудненным отхождением вязкой мокроты.

### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к карбоцистейну 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 и период лактации**

#### **Беременность**

Исследования на животных не показали никакого риска для плода, но контролируемые исследования у беременных женщин не проводились. Тем не менее, мониторинг беременных, подвергшихся воздействию карбоцистейна, недостаточен для исключения какого-либо риска.

Таким образом, применение карбоцистейна следует рассматривать во время беременности только, если это необходимо.

#### **Лактация**

Нет данных о выделении карбоцистейна с грудным молоком. Однако, учитывая его низкую токсичность, потенциальные риски для ребенка считаются незначительными при лечении матери этим препаратом. Таким образом, грудное вскармливание возможно.

**Способ применения и дозы****3509 - 2020**

Для приема внутрь.

Только для взрослых, включая пациентов пожилого возраста, и подростков старше 15 лет.

15 мл сиропа содержит 750 мг карбоцистеина.

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

Имеющиеся данные по применению карбоцистеина у пациентов пожилого возраста, с почечной или печеночной недостаточностью не выявили необходимости корректировки дозы карбоцистеина.

В случае пропуска очередного приема не следует принимать двойную дозу, чтобы восполнить пропущенную.

Продолжительность лечения должна быть короткой и не превышать 5 дней без консультации с врачом.

**Побочное действие**

Как и все лекарственные средства, это лекарство может вызывать побочные эффекты, хотя не у каждого они наблюдаются. Могут возникнуть следующие побочные эффекты:

Очень часто (могут возникать у более 1 из 10 человек): боль в верхней части живота и тошнота.

Часто (могут возникать менее чем у 1 из 10 человек): рвота и диарея.

Частота неизвестна (частота не может быть оценена по известным данным): тяжелые, опасные для жизни аллергические реакции (анафилактические реакции); поражения кожи, такие как сыпь с неравномерными красными пятнами (мультиформная эритема) или тяжелая аллергическая реакция с высокой температурой, волдырями на коже, болями в суставах и/или воспалением глаз (синдром Стивенса-Джонсона); прочие кожные реакции, в том числе красные выпуклости на коже, резко выраженная приподнятая область с покраснением и иногда волдырями, всегда в одном и том же месте (фиксированная реакция на лекарственное средство); сыпь с сильным зудом, который внезапно развивается и обычно исчезает через короткое время; кровотечение в желудке или кишечнике.

Если вы страдаете язвой желудка или двенадцатиперстной кишки или страдали от этого в прошлом, карбоцистеин может оказывать неблагоприятное воздействие на слизистую оболочку желудочно-кишечного тракта. Прекратите принимать сироп и обратитесь к врачу или обратитесь в больницу сразу, если:

- \* у вас аллергическая реакция. Признаки могут включать в себя: сыпь, нарушение глотания или проблемы с дыханием, отек губ, лица, горла или языка.
- \* У вас есть волдыри или кровотечение из кожи, в том числе вокруг ваших губ, глаз, рта,

носа и половых органов. Вы также можете иметь симптомы гриппа и лихорадки. Это может быть то, что называется «синдром Стивенса-Джонсона».

**Немедленно сообщите врачу, если вы заметили серьезные побочные эффекты:**

\* У вас есть кровь в рвоте или черный смолистый стул. Расскажите своему врачу или фармацевту, если какой-либо из следующих побочных эффектов серьезный или длится дольше, чем несколько дней: рвота.

#### Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас/вашего ребенка возникают какие-либо нежелательные реакции, рекомендуется проконсультироваться с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в инструкции по применению препарата. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### **Передозировка**

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

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

При совместном использовании с глюкокортикоидами отмечается синергическое действие. Карбоцистейн возможно применять с антибиотиками и другими химиотерапевтическими средствами. Повышает эффективность антибактериальной терапии воспалительных заболеваний верхних и нижних дыхательных путей. Усиливает бронхолитический эффект теофиллина. Карбоцистейн не рекомендуется принимать одновременно с противокашлевыми лекарственными средствами (предназначены для подавления кашля) или лекарственными средствами, которые высушивают бронхиальный секрет.

#### **Меры предосторожности**

Только для взрослых и подростков старше 15 лет.

Следует соблюдать осторожность при приеме препарата в пожилом возрасте, при хроническом гломерулонефрите (в анамнезе), язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки (в анамнезе) или у пациентов, принимающих сопутствующие лекарства, которые могут вызвать кровотечение из желудочно-кишечного тракта. Если происходит желудочно-кишечное кровотечение, пациенты должны прекратить прием лекарств.

#### **Вспомогательные вещества**

Сахароза: больным сахарным диабетом следует принять во внимание, что содержание сахарозы в 15 мл сиропа – 5,25 г. и проинформировать своего доктора перед началом приема.

Этот препарат содержит метилпарагидроксибензоат и цветные красители «Солнечный закат желтый» (E 110) и «Патентованный синий V» (E131), которые могут вызывать аллергические реакции (возможно отсроченные).

Сода: этот препарат содержит 100 мг натрия в 15 мл сиропа, что эквивалентно 5% рекомендуемой ВОЗ максимальной суточной дозы (2 г натрия) для взрослого человека. Следует принимать во внимание пациентам, контролирующим содержание натрия в диете.

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

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

#### **Упаковка**

Сироп 50 мг/мл.

По 125 мл сиропа в прозрачный стеклянный флакон, закрытый пластмассовой навинчивающейся крышкой с пластмассовой прокладкой и с контролем вскрытия. Один флакон с дозирующим стаканчиком с делениями (2,5; 3; 5; 7,5; 10; 15мл) из полипропилена с инструкцией по применению в картонной пачке.

#### **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °C.

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.

#### **Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:**

Лаборатория Иннотек Интернасиональ

22, авеню Аристид Бриан, 94110 Аркей, Франция

Производитель (выпускающий контроль качества): Иннотера Шузи

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

Представительство в РБ: Представительство АОУТ «Лаборатория Иннотек Интернасиональ» Французская Республика в РБ

220007 Беларусь, Минск, ул. Левкова, 43, офис 313

+ 375 (17) 3360599