

**DUXIL Σιρόπι**

**Όνομασία, μορφή:** DUXIL Σιρόπι σε συσκευασία μιας δόσης.

**Σύνθεση:** **Δραστικά συστατικά:** Carbocysteine Lysine Monohydrate.

**Εκδοχα:** Sorbitol sol 70%, xylitol, ammonium glycyrrhizinate, carboxymethyl-

cellulose sodium, glycerol, aroma ciliegia, methyl paraben, propyl

paraben, water purified.

**Φαρμακοτεχνικη μορφή:** Σιρόπι σε συσκευασία μιας δόσης.

**Περιεκτικότητα σε δραστική ουσία:** Κάθε περιέκτης μιας δόσης των 10 ml

(προγεμισμένος περιέκτης των 10 ml σε σχήμα κουταλιού) περιέχει Carbocysteine Lysine M onohydrate που αντιστοιχεί σε

Carbocysteine Lysine 2,7 g.

**Περιγραφή-Συσκευασία:** Κουτί που περιέχει 6 περιέκτες μιας δόσης των 10 ml ο καθένας.

(6 προγεμισμένους περιέκτες των 10 ml ο καθένας σε σχήμα κουταλιού).

**Φαρμακοσθεραπευτική κατηγορία:** Βλεννολυτικό, αποχρεμπτικό.

Παρασκευαστής: Dompe pha.r.ma s.p.a., Italy

Under licence from: Dompe International

Κάτοχος της άδειας: GALENICA A.E.

Αχιλλέως 2, 10437 Αθήνα, Τηλ.: 210 5281700, fax: 210 5245939

## **ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΓΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΟ**

Γενικές πληροφορίες: Το DUXIL<sup>®</sup> είναι ένα βλεννολυτικό, αποχρεμπτικό φάρμακο.

**Ενδείξεις:** Ως βοηθητικό στη ρευστοποίηση βρογχικών εκκρίσεων.

**Αντενδείξεις:** Αντενδείκνυται η χρήση του προϊόντος σε περίπτωση γνωστής υπερευαίσθησίας σε κάποιο από τα συστατικά του ιδιοσκευάσματος. Αντενδείκνυται επίσης σε ασθενείς με ενεργό έλκος στομάχου ή δωδεκαδάκτυλου. Δεν πρέπει να χορηγείται κατά το πρώτο τρίμηνο της κύησης και κατά τη γαλουχία.

**Ειδικές προφυλάξεις και προειδοποιήσεις κατά τη χρήση:** Να χορηγείται με προσοχή

σε ασθενείς με ιστορικό πεπτικού έλκους. Περιστατικά εθισμού και εξάρτησης δεν είναι γνωστά. Η αυξημένη απόχρεμψη που παρατηρείται κατά τις πρώτες ημέρες της θεραπείας και αποτελεί ένδειξη της δράσης του φαρμάκου στην απομάκρυνση των βρογχικών εκκρίσεων, υποχωρεί ταχέως. Σε ασθενείς με υπερέκκριση βλέννης μπορεί να χρειασθεί τραχειοβρογχική αναρρόφηση.

To DUXIL' μπορεί να χορηγηθεί και σε διαβητικούς ασθενείς.

Τέλος, το DUXIL" δεν προορίζεται για παιδιατρική χρήση.

**Χρήση κατά την κύηση:** Η χρήση του προϊόντος δεν συνιστάται κατά το πρώτο τρίμηνο της εγκυμοσύνης.

Κατά το δεύτερο και τρίτο τρίμηνο να χορηγείται μόνον εφόσον κρίνεται απολύτως απαραίτητο από τον

ιατρό. **Χρήση κατά τη γαλουχία:** Επειδή δεν υπάρχουν στοιχεία σχετικά με την απέκκριση Carbocysteine

lysine monohydrate στο μητρικό γάλα, δεν συνιστάται η χορήγηση του φαρμάκου κατά τη διάρκεια της

γαλουχίας. **Επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων:** Δεν επιδρά.

#### **Αλληλεπιδράσεις με άλλα φάρμακα ή ουσίες:**

Σε ελεγχόμενες κλινικές μελέτες δεν παρατηρήθηκαν αλληλεπιδράσεις με φάρμακα που χρησιμοποιούνται ευρέως σε παθήσεις του ανώτερου και κατώτερου αναπνευστικού

συστήματος. Επίσης, δεν παρατηρείται αλληλεπίδραση με την τροφή.

### **Δοσολογία και τρόπος χορήγησης:**

Λαμβάνετε ημερησίως 1 περιέκτη μίας δόσης (1 προγεμισμένο περιέκτη σε σχήμα κουταλιού). Αποχωρίζετε κάθε κουταλάκι στα σημεία που ορίζει η διάστικτη γραμμή (Εικ.1). Αφαιρείτε αργά και προσεκτικά το προστατευτικό στρώμα που καλύπτει το κουταλάκι (Εικ.2) και πίνετε το περιεχόμενο του. (Εικ.3). Χάρη στη συσκευασία εξασφαλίζεται ακρίβεια στη δόση.

**Σημείωση:** Πιθανή αλλαγή στο χρώμα του σιροπιού DUXIL\* δεν επηρεάζει τις θεραπευτικές ιδιότητες του φαρμάκου, που διατηρούνται έως την αναγραφόμενη ημερομηνία λήξεως.

### **Υπερδοσσλογία - αντιμετώ πιση:**

Μελέτες οξείας, υποξείας και χρόνιας τοξικότητας δεν έδειξαν τοξική δράση σε δόσεις αρκετά υψηλότερες

από τις προτεινόμενες θεραπευτικές δόσεις.

Περιστατικό δηλητηρίασης δεν έχει αναφερθεί ποτέ με Carbocysteine Lysine Monohydrate. Σε περίπτωση

υπέρβασης της δόσης, το πιο πιθανό είναι να εμφανισθούν συμπτώματα από το γαστρεντερικό σύστημα.

Συνιστάται πλύση στομάχου, ειδική υποστηρικτική θεραπεία και κλινική παρακολούθηση.

*Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων Αθηνών: 210 7793777.*

**Ανεπιθύμητες ενέργειες:**

Οι κλινικές μελέτες και οι μελέτες φαρμακοεπαγρύπνησης έδειξαν ότι η Carbocysteine lysin m onohydrate

είναι γενικώς καλά\_ανεκτή\_ Ποσάχα^4%\_ιων-ασθενών παρουσίασε-αυμπτώματα από το γαστρεντερικό σύστημα όπως ναυτία, επιγαστραλγία, κεφαλαλγία, γαστρικά ενοχλήματα, γαστροεντερορραγία, διάρροια, ίλιγγο παροδικό ήπιας ή μέτριας έντασης. Σε αυτές τις περιπτώσεις συνιστάται μείωση της δόσης. Σπανίως, έχουν παρατηρηθεί δερματικά εξανθήματα και αντιδράσεις υπερευαίσθησίας.

**Ημερομηνία λήξης του προϊόντος:**

Αναγράφεται στην εξωτερική και εσωτερική συσκευασία.

Σε περίπτωση που η ημερομηνία αυτή έχει παρέλθει μην χρησιμοποιήσετε το φάρμακο.

**Ιδιαίτερες προφυλάξεις για τη φύλαξη του προϊόντος:**

Πρέπει να διατηρείται σε θερμοκρασία που δεν υπερβαίνει τους 25°C και μακριά από τα παιδιά.

Χορηγείται με απλή ιατρική συνταγή.

