

«Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігі
Медициналық және
фармацевтикалық бақылау
комитеті» РММ төрағасының
2023 ж. « 5 » сәуір
№ N062198 бұйрығымен
БЕКІТІЛГЕН

**Дәрілік препаратты медициналық қолдану
жөніндегі нұсқаулық (Қосымша парақ)**

Саудалық атауы
СИРОП ОТ КАШЛЯ-ТЕВА

Халықаралық патенттелмеген атауы
Жоқ

Дәрілік түрі, дозасы
Шәрбат, 200 г

Фармакотерапиялық тобы

Респираторлық жүйе. Жөтел және суық тиюде қолданылатын препараттар.
Экспекторанттар, жөтелді басатын біріктіруді қоспағанда. Қақырық
түсіретін препараттар. Қақырық түсіретін препараттар біріктірілімі.
АТХ коды R05CA10

Қолданылуы

- тұтқыр шырыштың түсуінің қиындауымен тыныс алу жолдарының суық
тию ауруларының симптомдарын жеңілдету және жедел бронхит
симптомдарын жеңілдету үшін.

Қолданудың басталуына дейінгі қажетті мәліметтер тізбесі

Қолдануға болмайтын жағдайлар

- жебіршөпке немесе ерінгүлдер (Lamiaceae) тұқымдасының басқа өсімдіктеріне, қайыңға, жусанға, сельдерейге немесе препараттың кез келген басқа компоненттеріне белгілі жоғары сезімталдық
- алкогольизм, эпилепсия, жүктілік және лактация кезеңі, препарат құрамында этил спиртінің болуына байланысты бауыр аурулары.
- тұқым қуалайтын фруктоза көтере алмаушылығы, глюкоза-галактоза мальабсорбциясы, сахараза-изомальтаза ферментінің тапшылығы
- жүктілік және лактация кезеңі
- 18 жасқа дейінгі балалар

Сақтықпен және бассүйек-ми жарақаты және құрысуға бейімділіктің төменгі шегімен мидың басқа аурулары бар пациенттерге дәрілік препаратты дәрігердің кеңесінен кейін ғана қабылдау керек.

Қолдану кезіндегі қажетті сақтық шаралары

Жөтелге шағымдар бір аптадан астам уақыт сақталса, енгізу, қызу немесе іріңді немесе қанды қақырық пайда болса, дәрігермен кеңесу керек.

Препарат құрамында көлемі бойынша 4% спирт бар (1 мл препаратта 0,04 г спирт), сондықтан бауыр функциясының бұзылуы, алкоголизм, эпилепсия, органикалық аурулар немесе миының жарақаттары бар пациенттерге ұсынылмайды.

Қолдану жөніндегі нұсқаулықты сақтаған кезде ересектерге арналған бір реттік дозадағы спирттің мөлшері 0,95 г дейін.

Құрамына алкоголь болуына байланысты жебіршөп сұйық экстрактісі ерітінділерін қолдану допинг-бақылау кезінде оң нәтижелер көрсетеді.

Препаратты ойық жара ауруы, асқазан-ішек жолы, қалқанша безі, бауыр және бүйрек аурулары кезінде қабылдау ұсынылмайды.

Препарат құрамында өсімдіктен алынған экстракті бар, ол шәрбаттың аздап бұлыңғырлануына немесе құтының ішінде тұнба түзілуіне әкелуі мүмкін, алайда бұл препараттың тиімділігіне әсер етпейді.

Басқа дәрілік препараттармен өзара әрекеттесуі

Белгісіз

Арнайы ескертулер

Сахароза

Сирек тұқым қуалайтын фруктоза көтере алмаушылығы, глюкоза-галактоза мальабсорбциясы, сахароза-изомальтаза тапшылығы бар пациенттер бұл препаратты қабылдамауы тиіс.

20 мл шәрбаттың құрамында 13,25 г сахароза (қант) бар. Бұл препаратты қант диабетімен ауыратын пациенттерге тағайындау кезінде ескерілуі тиіс.

Натрий

Препарат құрамында 1 мл шәрбатқа 1,18 мг натрий бар, бұл 2 г құрайтын ересек адам үшін ДДҰ ұсынған натрийдің ең жоғары тәуліктік тұтынуының 0,06% - на баламалы.

Қант диабетімен ауыратын науқастарға арналған нұсқаулар

6 мл шәрбаттың құрамында 3,98 г сахароза бар, ол 0,3 НБ сәйкес келеді.

Педиатрияда қолдану

18 жасқа дейінгі балаларға қолданылмайды.

Препараттың көлік құралын немесе қауіптілігі зор механизмдерді басқару қабілетіне әсер ету ерекшеліктері

Препарат құрамында спирттің болуына байланысты көлік құралдарын немесе қауіптілігі зор механизмдерді басқару кезінде сақ болу қажет

Қолдану бойынша ұсынымдар

Дозалау режимі

Сұйылтылмаған күйінде қабылдаңыз.

Ересектер: 10 мл тәулігіне 3 рет. Жалпы тәуліктік доза 30 мл.

Мүмкіндігінше, қабылдаулар арасындағы аралықтарды тұрақты сақтай отырып, күні бойы бөліп қабылдау керек. Қолданар алдында құты ішіндегісін сілкі керек. Орташа емдеу курсы 10-14 күнді құрайды. Емдеу курстарының ұзақтығын ұлғайту және қайталау дәрігердің ұсынысы бойынша ғана мүмкін. Аурудың симптомдары 1 апта бойы сақталған жағдайда дәрігерге жүгіну қажет.

«Арнайы ескертулер» және «Жағымсыз әсерлер» бөлімдерінде көрсетілген ақпаратты назарға алыңыз.

Құрамында этил спиртінің болуына байланысты дәрілік препаратты ұзақ уақыт бойы қабылдау ұсынылмайды.

Енгізу әдісі мен жолы

Ішуге арналған.

Емдеу ұзақтығы

Курстың ұзақтығы дәрігердің ұсынысына байланысты.

Артық дозаланғанда қабылдануы қажет шаралар

Дәрілік заттың құрамында этил спирті бар, артық дозалану жағдайында алкогольдік уыттану дамуы мүмкін. Балалар шәрбаттың көп мөлшерін кездейсоқ қабылдаған жағдайда дереу дәрігерге жүгіну керек.

Симптомдары: концентрацияланған эфир майының едәуір мөлшерін қабылдағаннан кейін асқазан-ішек жолы шырышты қабығынан құсу, диарея түріндегі тітіркену симптомдары байқалған. Ауыр жағдайларда құрысулар, пневмония, галлюцинация, атаксия, кома және бүйрек асқынулары мүмкін.

Емі: асқазанды шаю, белсендірілген көмірді тағайындау, қажет болған жағдайда диурезді бақылау, симптоматикалық терапия.

Дәрілік препаратты қолдану тәсілін түсіндіру үшін медицина қызметкеріне кеңес алу үшін жүгіну бойынша ұсынымдар

Дәрілік препаратты қолдану тәсілін түсіндіру үшін дәрігерге немесе фармацевтке жүгініңіз.

ДП стандартты қолдану кезінде пайда болатын жағымсыз реакциялардың сипаттамасы және бұл жағдайда қабылдануы тиіс шаралар

Өте сирек

- аса жоғары сезімталдық реакциялары (ентігу, бөртпе, есекжем, Квинке ісінуі)

Кейде

-асқазан-ішек бұзылулары (спазмдар, жүрек айнуы, құсу, диарея)

Жағымсыз реакциялар туындаған жағдайда препаратты қабылдауды тоқтатып, реакцияның ауырлық дәрежесін анықтайтын және қажет болған жағдайда одан әрі шаралар қабылдайтын дәрігерге жүгіну керек.

Препаратты аса жоғары сезімталдық реакциясының белгілері кезінде қайта тағайындауға болмайды.

Жағымсыз дәрілік реакциялар туындаған кезде медицина қызметкеріне, фармацевтика қызметкеріне немесе дәрілік препараттардың тиімсіздігі туралы хабарламаларды қоса алғанда, дәрілік препараттарға жағымсыз реакциялар (әрекеттер) бойынша тікелей ақпараттық дерекқорға жүгіну

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚ РМК
<http://www.ndda.kz>

Қосымша мәліметтер

Дәрілік препараттың құрамы

100 г шәрбаттың құрамында

белсенді зат - 9,001 г жебіршөп сұйық экстрактісі*,

қосымша заттар: талшын жапырақтарының қою экстрактісі, натрий бензоаты, 25% хлорсутек қышқылы, 85% глицерин, 66.5% сахароза ерітіндісі, карамель Церестар бояғышы, тазартылған су.

* - 1 мл жебіршөп сұйық экстрактісінде 0,04 г этил спирті бар

Сыртқы түрінің, иісінің, дәмінің сипаттамасы

Жебіршөптің өзіндік иісі бар, мөлдір қоңыр түсті сұйықтық

Шығарылу түрі және қаптамасы

200 г шәрбаттан бұрандалы қақпағы бар шыны құтыға кұйылады.

1 құтыдан медициналық қолдану жөніндегі қазақ және орыс тілдеріндегі нұсқаулықпен бірге картон қорапқа салынады.

Сақтау мерзімі

4 жыл

Құтыны ашқаннан кейін препаратты қолдану кезеңі 5 ай.

Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды

Сақтау шарттары

25°С-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек!

Дәріханалардан босатылу шарттары

Рецептісіз

Өндіруші туралы мәліметтер

Merckle GmbH,

Graf-Arco-Str. 3, 89079, Ульм

Тел.: + 49 7344 14 0

эл. пошта: info@ratiopharm.de

Тіркеу куәлігінің ұстаушысы

ratiopharm GmbH, Ульм, Германия

Graf-Arco-Str.3, 89079

Тел.: + 0049 (0) 731 402 02

эл. пошта: info@ratiopharm.de

Қазақстан Республикасының аумағында тұтынушылардан дәрілік заттардың сапасы жөнінде шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және дәрілік заттың қауіпсіздігін тіркеуден кейінгі бақылауға жауапты ұйымның атауы, мекенжайы және байланыс деректері (телефон, факс, электрондық пошта)

«ратиофарм Қазақстан» ЖШС, 050059 (A15E2P), Алматы қ., Әл-Фараби д-лы, 17/1, Нұрлы Тау БО, 5Б, 6 қабат. Телефон: (727)3251615; e-mail: info.tevakz@tevapharm.com; веб сайт: www.kaz.teva