

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 29.08.2017 № 960

ЛИСТОК – В КЛАДЫШ
по медицинскому применению лекарственного средства

Эликсир грудной
раствор для внутреннего применения

Название лекарственного средства Эликсир грудной.

Название лекарственной формы Раствор для внутреннего применения.

Общая характеристика Жидкость темно-коричневого цвета, сладкого вкуса, с запахом аммиака и масла анисового. В процессе хранения допускается выпадение осадка.

Состав лекарственного средства

на 30 мл: на 50 мл:

Действующие вещества:

Солодкового корня экстракт густой - 6,21 г - 10,35 г
(DER соотношение: 4 – 4,5:1, экстрагент - вода)

Аммиака раствор концентрированный - 0,414 г - 0,69 г

Вспомогательные вещества:

Анисовое масло - 0,102 г - 0,17 г
Этиловый спирт 90 % - 6,123 мл - 10,205 мл
Вода очищенная - до 30 мл - до 50 мл

В 1 мл лекарственного средства содержится не менее 29 мг кислоты глицеризиновой.

Лекарственное средство содержит не менее 14,0 % (об/об) этанола.

Фармакотерапевтическая группа Отхаркивающие средства в комбинации.

Фармакологические свойства

Фармакологические свойства лекарственного средства обусловлены наличием в нем экстракта солодкового корня густого и раствора аммиака. Комбинированное лекарственное средство оказывает отхаркивающее действие.

Показания к применению

В качестве отхаркивающего средства в комплексной терапии острых респираторных заболеваний, сопровождающихся кашлем.

Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

Способ применения и дозы

Эликсир грудной содержит растительные природные компоненты, при хранении возможно появление незначительного осадка. Перед употреблением необходимо взбалтывать.

Взрослым (включая пациентов пожилого возраста) внутрь по 20-30 капель, желательно разведенных в небольшом объеме теплой воды, 3-4 раза в день за 30 минут до еды или через 1 час после еды.

Длительность применения составляет 1 неделю. Если во время приема лекарственного средства симптомы заболевания сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу.

Если был пропущен очередной прием лекарственного средства, то не следует увеличивать следующую за ним дозу, а продолжить употребление лекарственного средства в рекомендованной врачом дозе.

Применение у детей

Применение у детей до 18 лет не рекомендуется в связи с отсутствием достаточных данных.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции, желудочно-кишечные расстройства (тошнота, рвота).

При длительном приеме или приеме в высоких дозах возможно развитие минералокортикоидных эффектов: задержка натрия и воды, развитие отеков, потеря калия, повышение артериального давления, гипокалиемия.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

Противопоказания

Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам лекарственного средства, бронхиальная астма, гастрит, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в период обострения, гипокалиемия, хроническая почечная недостаточность, сахарный диабет, аритмии, артериальная гипертензия и гипертоническая болезнь, заболевания печени и/или почек, алкоголизм, эпилепсия, черепно-мозговая травма, заболевания головного мозга, беременность, период лактации.

Передозировка

Известно о случаях передозировки при длительном применении (более 4 недель) и/или потреблении большого количества солодки, которые проявлялись такими симптомами, как задержка воды, гипокалиемия, артериальная гипертензия, нарушения сердечного ритма, гипертоническая энцефалопатия.

Лечение: Снижение дозы или временное прекращение приема лекарственного средства. При необходимости проводят симптоматическую терапию.

В случае появления симптомов передозировки необходимо обратиться к врачу.

Меры предосторожности

Поскольку лекарственное средство обладает слабительным эффектом, с осторожностью следует применять при наличии диареи. Не принимать одновременно со стимулирующими слабительными или другими лекарственными средствами, которые могут увеличить электролитный дисбаланс.

При длительном применении больших доз лекарственного средства в течение длительного периода может увеличиваться накопление воды, вызывая отеки рук и ног. Экскреция натрия уменьшается и калия увеличивается. Артериальное давление может повыситься.

Корень Glycyrrhiza не следует принимать одновременно с кортикостероидами.

Пациентам, принимающим препараты солодки, не следует употреблять другие продукты, содержащие солодку, из-за риска серьёзных нежелательных явлений, которые могут произойти, таких как гипокалиемия, артериальная гипертензия, нарушения сердечного ритма.

Препараты солодки не следует применять у пациентов, страдающих артериальной гипертензией, заболеваниями почек, печени и сердечно-сосудистыми заболеваниями, при гипокалиемии, поскольку они более чувствительны к неблагоприятным последствиям приема солодки.

В связи с увеличением потери калия, корень солодки не следует назначать для длительного использования с тиазидными и петлевыми диуретиками или сердечными гликозидами.

Из-за уменьшения выделения натрия и воды, эффективность препаратов, используемых в лечении артериальной гипертензии, при совместном применении с экстрактом солодки может быть снижена.

Совместное использование с антиаритмическими препаратами (прокаинамид, хинидин) повышает риск развития гипокалиемии и тяжелой желудочковой тахикардии типа torsades de pointes.

Применение у детей

Применение у детей до 18 лет не рекомендуется в связи с отсутствием достаточных данных.

Беременность и период лактации

Безопасность препаратов из корня солодки во время беременности и в период кормления грудью не была установлена. В качестве меры предосторожности лекарственное средство не следует применять во время беременности и в период кормления грудью.

Исследования на животных установили наличие репродуктивной токсичности.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Если во время приема лекарственного средства симптомы заболевания сохраняются или происходит ухудшение состояния (развивается нарушение дыхания, повышается температура, появляется кашель с гнойной мокротой и др.), необходимо обратиться к врачу.

Данный препарат содержит не менее 14% об. этанола, то есть 69 – 104 мг на разовую дозу (20-30 капель), что равно 1,8 – 2,6 мл пива, 0,7 – 1,1 мл вина на дозу. Вреден для лиц с алкоголизмом.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению движущимися механизмами
Лекарственное средство содержит этиловый спирт! В период лечения следует отказаться от управления транспортными средствами и выполнения другой работы, которая требует повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Одновременное применение Эликсира грудного с тиазидными и петлевыми диуретиками повышает риск развития гипокалиемии. Гипокалиемия, обусловленная длительным применением лекарственного средства, может потенцировать токсическое действие сердечных гликозидов.

При одновременном приеме лекарственного средства с глюкокортикоидами возможно увеличение периода полувыведения кортизола.

Не рекомендуется одновременное применение Эликсира грудного с лекарственными средствами, снижающими образование мокроты, а также противокашлевыми лекарственными средствами центрального и периферического действия, т.к. подавляя кашлевой рефлекс, они замедляют освобождение дыхательных путей от секрета, ухудшают аэродинамику респираторного тракта и процессы оксигенации легких.

Необходимо избегать одновременного приема других лекарственных средств, содержащих этиловый спирт.

Взаимодействия, связанные с наличием в составе этилового спирта:

- лекарственные средства, вызывающие дисульфирамоподобную реакцию (ощущение жара, покраснение кожных покровов, рвота, тахикардия) при совместном приеме с алкоголем:

дисульфирам, цефамандол, цефоперазон, латамоксифен, хлорамфеникол, хлорпропамид, глибенкламид, глипизид, толбутамид и другие гипогликемические препараты, гризофульвин, метронидазол, орнидазол, тинидазол, кетоконазол, прокарбазин;

- лекарственные средства, угнетающие функции центральной нервной системы.

В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

Условия хранения и срок годности

В защищенном от света месте при температуре от 15 °С до 25 °С. СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности - 3 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Министерство здравоохранения

Республики Беларусь

Условия отпуска

Без рецепта.

Упаковка

30 мл во флаконах из темного стекла, укупоренных пробками-капельницами и крышками навинчиваемыми вместе с листком-вкладышем в упаковке № 1.

50 мл во флаконах из темного стекла, укупоренных пробками-капельницами и крышками навинчиваемыми вместе с листком-вкладышем в упаковке № 1.

Информация о производителе

Научно-производственное унитарное предприятие «Диалек»,
Республика Беларусь, 220014, г. Минск, пер. С. Ковалевской, 52 а,
тел. +375 17 222-97-73, тел./факс +375 17 222-92-18.