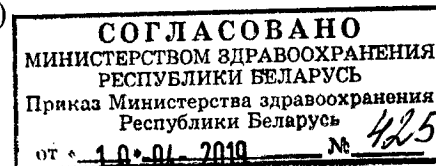


ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата
(ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ)

ДОКТОР МОМ®

Торговое название
ДОКТОР МОМ®

МНН - отсутствует

Лекарственная форма
Сироп

Состав на 100 мл сиропа:

Действующие вещества:

сухие экстракты (экстрагент – вода), выделенные из:

Адато́ды ва́сики листьёв, корней, цветков, коры (<i>Adhatoda vasika</i>) (4:1).....	600 мг
Алоэ барбадосского листьёв, сока и мякоти (<i>Aloe barbadensis</i>) (4:1).....	500 мг
Базилика свя́щенного листьёв, семян и корней (<i>Ocimum sanctum</i>) (8:1).....	1000 мг
Де́вясила кистецветного корней (<i>Inula racemosa</i>) (5:1).....	200 мг
Имби́ря лека́рственного корневищ (<i>Zingiber officinale</i>) (10:1).....	100 мг
Ку́ркумы дли́нной корневищ (<i>Curcuma longa</i>) (10:1).....	500 мг
Пасле́на инди́йского корней, плодов, семян (<i>Solanum indicum</i>) (12:1).....	200 мг
Пе́рца кубе́бы пло́дов (<i>Piper cubeba</i>) (12:1).....	100 мг
Соло́дки го́лой корней (<i>Glycyrrhiza glabra</i>) (5:1).....	600 мг
Термина́лии белери́ки пло́дов (<i>Terminalia belerica</i>) (5:1).....	200 мг
и Лёвоментол	60 мг

вспомогательные вещества: сахароза, глицерол (E422), лимонной кислоты моногидрат (E330), натрия бензоат (E211), метилпарагидроксибензоат натрия (E219), пропилпарагидроксибензоат натрия (E217), сорбиновая кислота (E200), краситель ВQ Супра (смесь красителей хинолинового желтого (E104) и бриллиантового голубого (E133)), ароматизатор ананасовый, вода очищенная.

Описание

Сироп темно-зеленого цвета с запахом ананаса.

Фармакотерапевтическая группа

Лекарственные средства, применяемые для лечения кашля и простудных заболеваний. Отхаркивающие средства в комбинации.

Код АТХ [R05CA10]**Фармакологические свойства**

Лекарственное средство, в состав которого входят компоненты растительного происхождения и левоментол. Обладает муколитическим, отхаркивающим и противовоспалительным действием. Механизм действия не установлен.

Показания к применению

В качестве отхаркивающего средства в комплексной терапии воспалительных заболеваний дыхательных путей (ларингит, фарингит, трахеит).

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, кишечная непроходимость и стенозы кишечника, атония кишечника, аппендицит, воспалительные заболевания толстой кишки (например, болезнь Крона, неспецифический язвенный колит), боль в животе неясного генеза, тяжелое обезвоживание с водно-электролитными нарушениями, обструкция желчевыводящих путей, заболевания печени, желчнокаменная болезнь, холангит и другие заболевания желчевыводящих путей, беременность, период лактации, детский возраст (до 18 лет).

Применение препарата при беременности и лактации

Применение во время беременности и лактации не рекомендуется в связи с отсутствием достаточных данных.

Способ применения и дозировка

Внутрь, по 5,0 - 10,0 мл 3 раза в день. Для дозирования сиропа следует использовать мерный стаканчик.

Курс лечения – 2 – 3 недели. Увеличение продолжительности и проведение повторных курсов лечения возможно по рекомендации врача.

Пациенты с нарушением функции почек:

Лекарственное средство не рекомендовано пациентам с заболеваниями почек (см. раздел «Особые указания»).

Пациенты с нарушением функции печени:

Лекарственное средство противопоказано пациентам с заболеваниями печени (см. раздел «Противопоказания»).

Пациенты пожилого возраста:

Информация отсутствует.

Применение у детей

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

Побочное действие

Возможны аллергические реакции. Возможно развитие тошноты, рвоты, болей в брюшной полости, диареи, сухости во рту, изжоги, метеоризма, диспепсии.

В связи с содержанием левоментола возможно появление дизурических расстройств, жжения в перианальной области, нарушения зрения, изжоги, тошноты, рвоты.

Аллергические реакции на левоментол могут сопровождаться головной болью, брадикардией, мышечным тремором, атаксией, анафилактическим шоком, эритематозной кожной сыпью.

При длительном приеме возможно развитие пигментации слизистой оболочки кишечника (псевдомеланоз), которая обычно проходит после прекращения лечения. Во время лечения возможно изменение цвета мочи (желтый или красно-коричневый), которое не является клинически значимым.

При возникновении побочных реакций, в том числе не указанных в инструкции по применению, необходимо прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

Передозировка

Длительное применение лекарственного средства может привести к нарушениям водно-электролитного баланса (гипокалиемия) и сердечного ритма, артериальной гипертензии, альбуминурии и гематурии. Основные симптомы острой передозировки: сильные боли в брюшной полости спастического характера и диарея, приводящая к водно-электролитным нарушениям, образование ректальных язв, дыхательные расстройства, нарушения ритма сердца, атаксия, эпилептические

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ 2
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

судороги, потеря сознания и других нарушения со стороны центральной нервной системы. Лечение симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Не рекомендуется одновременный прием с противокашлевыми препаратами в связи с возможностью нарушения отхождения разжиженной мокроты.

Рекомендовано соблюдать осторожность при одновременном приеме лекарственного средства Доктор Мом и сердечных гликозидов, антиаритмических лекарственных средств (например, хинидин) и лекарственных средств, вызывающих удлинение интервала QT.

Одновременный прием с другими лекарственными средствами, вызывающими гипокалиемию (например, диуретики, кортикостероиды, сердечные гликозиды, слабительные средства стимулирующего действия, корень солодки), может усилить электролитный дисбаланс.

Препараты корня солодки могут препятствовать эффекту антигипертензивных средств.

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

Особые указания

Препарат содержит сахар, что необходимо учитывать больным сахарным диабетом, а также лицам, находящимся на гипокалорийной диете. В 1 разовой дозе для взрослых (5,0 - 10,0 мл) содержится 3,75 – 7,50 г сахарозы, что соответствует 0,31 – 0,62 ХЕ.

В связи с содержанием сахарозы лекарственное средство не рекомендовано пациентам с врожденной непереносимостью фруктозы, глюкозо-галактозной мальабсорбцией, сахарозной-изомальтазной недостаточностью.

Может вызывать повреждение зубов при длительном применении (от 2 недель и более).

В связи с содержанием метилпарагидроксибензоата натрия и пропилпарагидроксибензоата натрия может вызывать аллергические реакции, включая реакции замедленного типа.

Прием лекарственного средства не рекомендован пациентам с желудочно-пищеводным рефлюксом, грыжей пищеводного отверстия диафрагмы, бронхиальной астмой, склонностью к бронхоспазму и ларингоспазму, пациентам с повышенным риском кровотечений.

Препараты солодки не рекомендуется принимать пациентам с артериальной гипертензией и сердечно-сосудистыми заболеваниями, гипокалиемией, заболеваниями почек и печени, так как данные пациенты более предрасположены к неблагоприятным последствиям приема солодки.

Пациентам, принимающим корень солодки, не следует принимать другие средства, содержащие солодку, из-за риска развития серьезных побочных реакций, таких как, задержка жидкости в организме, гипокалиемия, артериальная гипертензия, нарушения сердечного ритма.

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

Лекарственное средство следует хранить в недоступном для детей месте. При случайном или преднамеренном проглатывании препарата ребенком следует немедленно обратиться за медицинской помощью.

Если лекарственное средство пришло в негодность или истек срок годности - не выбрасывайте его в сточные воды или на улицу! Поместите лекарственное средство

<p style="text-align: center;">СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь</p>

в пакет и положите в мусорный контейнер. Эти меры помогут защитить окружающую среду!

Влияние на способность управлять автомобилем и обслуживать движущееся механическое оборудование

Исследования по оценке влияния приема лекарственного средства на способность управлять автомобилем и работать с механизмами не проводились.

Форма выпуска

Сироп. По 100 мл во флакон из полиэтилентерефталата зеленого цвета, укупороенный алюминиевой крышкой с контролем первого вскрытия. Один флакон в комплекте с мерным стаканчиком из полипропилена (15 мл) и инструкцией по применению в картонную пачку.

Условия хранения

При температуре не выше 30°C.

Хранить в местах, недоступных для детей.

Срок годности

3 года.

Не использовать после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

«Юник Фармасьютикал Лабораториз» (Отделение фирмы «Дж.Б.Кемикалс энд Фармасьютикалс Лтд.»), Ворли, Мумбай 400 030, Индия

Организация, принимающая претензии

ООО «Джонсон & Джонсон» Россия,
121614, г. Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2,
тел. (495) 726-55-55.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь