

Либексин

Состав

действующее вещество: преноксдиазин;

1 таблетка содержит преноксдиазину гидрохлорида 100 мг

вспомогательные вещества: глицерин, магния стеарат, тальк, повидон, крахмал кукурузный, лактоза.

Лекарственная форма

Таблетки.

Основные физико-химические свойства: почти белого цвета плоские таблетки со скошенными краями с одной стороны есть маркировка "LIBEXIN», с другой - двойная распределительная риска.

Фармакологическая группа

Противокашлевые средства, кроме комбинированных препаратов, содержащих экспекторанты.

Код АТС R05D B18.

Фармакологические свойства

Фармакологические

Действующее вещество преноксдиазину гидрохлорид оказывает противокашлевое действие за счет:

- локальной анестезирующего действия снижает возбудимость периферических сенсорных (кашлевых) рецепторов
- бронхолитической действия подавляет барорецепторы, которые участвуют в кашлевой рефлекс;
- снижении активности дыхательного центра, но не вызывает угнетение дыхания.

Облегчает дыхание и отхождение мокроты.

Противокашлевой эффект длится более 3-4 часа.

Фармакокинетика

Значительная часть преноксдиазину абсорбируется в кишечнике. Максимальная концентрация в сыворотке крови достигается в течение 30 минут после применения; терапевтический уровень может наблюдаться в течение 6-8 часов. Он умеренно связывается с белками плазмы крови в течение часа - на 55-59%. Период полувыведения составляет 2,6 часа.

Значительная часть принятой дозы метаболизируется в печени, около 1/3 части выводится в неизменном виде. Кроме того, он выводится в виде 4 метаболитов.

Желчеотделение имеет наиболее важную роль в первые 12:00 метаболизма препарата. 93% средства выводится в течение 24 часов после применения. 50-74% принятой дозы выводится с калом, а 26-50% выводится с мочой в течение 72 часов после применения.

Клинические характеристики

Показания.

Острый или хронический кашель, главным образом непродуктивный, любого происхождения (при бронхите, трахеите, плеврите, пневмонии или кашель у пациентов с сердечной недостаточностью).

Медикаментозная подготовка к бронхоскопическому или бронхографическому обследованию.

Подходит для ослабления кашля, который сопровождает заболевания с нарушением дыхания и аэрации, так как не вмешивается в деятельность респираторного центра.

Противопоказания.

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Заболевания, сопровождающиеся значительной бронхиальной секрецией; послеоперационные состояния (после ингаляционной анестезии).

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.

Неизвестна.

Особенности применения.

При наличии вязкой мокроты, плохо отходит, необходимо также применять отхаркивающие и муколитические средства.

Препарат содержит 38 мг лактозы моногидрата. Пациентам с редкой наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы Лаппа или мальабсорбции глюкозы-галактозы не следует принимать это лекарство.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Ограниченный объем данных указывает на отсутствие мальформационной или фето / неонатальной токсичности преноксидиазину гидрохлорида. В настоящее время не существует других соответствующих эпидемиологических данных. Беременным женщинам применять препарат необходимо с осторожностью.

Нет клинических данных о проникновении препарата в грудное молоко, поэтому в период кормления грудью его следует принимать после тщательной оценки соотношения польза-риск и по назначению врача.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.

В высоких дозах препарат может замедлять скорость реакции, поэтому при применении высоких доз решение о способности управлять автомобилем и работать с механизмами определяется индивидуально.

Способ применения и дозы.

Таблетку следует проглатывать целиком, не разжевывая и не измельчая, иначе может развиваться временное онемение и нечувствительность слизистой оболочки рта.

Препарат можно применять для облегчения кашля при заболеваниях, сопровождающихся нарушением дыхания и газообмена, поскольку препарат не подавляет функцию дыхательного центра.

взрослые

Средняя доза составляет 1 таблетку 3-4 раза в сутки (от 3 до 4 раз по 100 мг).

В более тяжелых случаях дозу можно увеличить до 2 таблеток 3-4 раза в сутки или 3 таблеток 3 раза в сутки (от 3 до 4 раз по 200 мг 3 раза по 300 мг соответственно).

Дети в возрасте от 3 до 14 лет

В зависимости от возраста и массы тела пациента средняя доза соответственно ниже от ¼ до ½ таблетки

3-4 раза в сутки (от 3 до 4 раз по 25 или 50 мг).

Для детей от 3 до 6 лет или с массой тела от 10 до 20 кг: ½ таблетки 3 раза в сутки

(3 раза по 50 мг).

Для детей от 6 до 14 лет или с массой тела более 20 кг: ½ таблетки 3-4 раза в сутки (от 3 до 4 раз по 50 мг).

Медикаментозная подготовка к бронхоскопического обследования

От 0,9 до 3,8 мг преноксдиазину гидрохлорида на 1 кг массы тела в сочетании с 0,5-1 мг атропина за 1:00 до начала проведения процедуры.

Максимальная разовая доза составляет ½ таблетки для детей и 3 таблетки для взрослых.

Максимальная суточная доза составляет 200 мг (2 таблетки) для детей и 900 мг (9 таблеток) для взрослых.

Дети.

Детям в возрасте до 3 лет в данной лекарственной форме препарат применять не рекомендуется.

Передозировки.

В течение нескольких часов после применения в дозе, превышающей терапевтическую, могут наблюдаться седативный эффект и ощущение усталости.

Побочные реакции.

Побочные эффекты приведены в соответствии с частотой их возникновения: очень часто ($\geq 1 / 10$), часто (от $\geq 1 / 100$ до $< 1/10$), нечасто (от $\geq 1 / 1000$ до $< 1/100$), редко (от $\geq 1/10000$ до $< 1/1000$), очень редко ($< 1/10000$), неизвестно (не могут быть оценены на основе имеющихся данных).

Со стороны желудочно-кишечного тракта

Редко: сухость во рту и горле.

Неизвестно: могут возникнуть желудочно-кишечные побочные эффекты (гастралгия, запоры) (в $< 10\%$ случаев), которые прекращаются во время приема пищи.

Со стороны иммунной системы

Редко: Аллергические реакции.

Со стороны респираторной системы, грудной клетки и средостения

Неизвестно: бронхоспазм.

Срок годности. 3 года.

Условия хранения.

Хранить в недоступном для детей месте. Хранить в оригинальной упаковке при температуре ниже 25 ° С.

Упаковка. № 20 (20x1): по 20 таблеток в блистере, по 1 блистера в картонной коробке.

Категория отпуска.

Без рецепта.

Производитель.

ХИНОИН Завод Фармацевтических и Химических Продуктов Прайвит Ко. Лтд.

Местонахождение производителя и адрес места осуществления его деятельности.

2112 Верешедьхаз, левая у. 5, Венгрия.

Инструкция препарата Либексин представлена исключительно с ознакомительной целью. Квалифицированную помощь в назначении Либексина с целью лечения, его дозировка, схему лечения, противопоказания и совместимость с другими медикаментами, может предоставить только ваш лечащий врач. Помните, самолечение опасно для вашего здоровья!