

Cynamus

<https://trungtamthuoc.com/>

"Độc là tiền say trẻ em"

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

THÀNH PHẦN: Mỗi ống 5 ml chứa:
Thành phần hoạt chất: Carbocistein 125 mg
Thành phần tá dược: Propyl paraben, monobasic natri phosphat monohydrat, dinatri hydrophosphat, natri hydroxid, sorbitol, glycerin, sucralose, gồm xanthen, hương cam, nước tinh khiết.

DẠNG BẢO CHẾ: Dung dịch uống.
Mô tả: Dung dịch trong suốt dùng trong ống nhựa.
pH: 5,5 đến 7,5

CHỈ ĐỊNH:
Thuốc được chỉ định trong các trường hợp: Ho có đờm, tăng tiết nhầy đờm và nhầy nhớt như trong phế quản cấp và mạn tính, hen phế quản và giãn phế quản.

LIỀU LƯỢNG VÀ CÁCH DÙNG:
Trẻ em 2-5 tuổi: 1 ống/lần x 3-4 lần/ngày
Trẻ em 5-12 tuổi: 2 ống/lần x 3 lần /ngày
Trẻ em 12-18 tuổi: Liều thông thường 20 mg/kg thể trọng.
Người lớn: Liều ban đầu là 2250 mg/ngày, chia nhiều lần. Liều duy trì là 1500 mg/ngày đến khi đáp ứng tốt với thuốc.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH:
Quá mẫn với bất kỳ thành phần nào của thuốc.
Trẻ em dưới 2 tuổi.

Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc:
Thận trọng với những bệnh nhân có tiền sử loét dạ dày.
Chống phẫn có chứa methyl paraben và propyl paraben, có thể gây ra các phản ứng dị ứng (có thể xảy ra chậm).

Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú
Thận trọng khi các thực nghiệm trên động vật không có tác dụng gây

quái thai, an toàn khi sử dụng carbocistein trong thai kỳ chưa được thiết lập. Vì vậy, chỉ dùng trong thời gian mang thai khi thật sự cần thiết. Tránh sử dụng trong 3 tháng đầu tiên của thai kỳ.

Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe và vận hành máy móc:
Cần thận khi lái xe và vận hành máy móc.
Tương tác, tương kỵ của thuốc:
Khi sử dụng đồng thời với carbocistein tăng sự hấp thu của natri amoxicilin. Nếu trước đó có điều trị bằng cimetidin sẽ làm giảm sự thải trừ carbocistein sulfat trong nước tiểu.

Tác dụng không mong muốn:
Tác dụng phụ do carbocistein rất hiếm gồm có: buồn nôn, nhức đầu, đau cơ, chóng mặt và không kiểm soát được tiểu tiện. Rối loạn tiêu hóa có thể xảy ra khi dùng quá liều.

Các đặc tính dược lý học:
Nhóm tác dụng dược lý: Thuốc long đờm
Mã ATC: R05CB03

Carbocistein là chất làm loãng đờm. Thuốc viene chính những bất thường quá trình tổng hợp glycoprotein ở niêm mạc làm dịch tiết ít nhầy nhất. Carbocistein làm biến thường hóa các chất năng tiết dịch của biểu mô bề mặt và các tuyến nhầy dưới biểu mô.

Các đặc tính dược động học:
Carbocistein hấp thu tốt và nhanh qua đường tiêu hóa với nồng độ đỉnh trong huyết tương xuất hiện 90 đến 120 phút sau khi uống. Carbocistein thấm tốt qua mô phổi và niêm dịch đường hô hấp. Carbocistein được bài tiết trong nước tiểu dưới dạng không đổi và các chất chuyển hóa. Acetyl hóa, phân ứng khử carboxyl, và sulfonation đã được xác định là các đường chuyển hóa chính.

Quy cách đóng gói: 5 ml/ống nhựa, 5 ống/vl, Hộp 4 vl.
Bảo quản: Trong bao bì kín, tránh ẩm, tránh ánh sáng, nhiệt độ dưới 30°C. Không bảo quản trong tủ lạnh.

Hạn dùng của thuốc:
24 tháng kể từ ngày sản xuất.
Tiêu chuẩn chất lượng: TCCS

Cynamus 75 mg/ml

Carbocistein 375mg/5ml

Thành phần
Mỗi ml chứa:
Thành phần hoạt chất: Carbocistein 75 mg
Thành phần tá dược: Natri methyl parahydroxybenzoat, natri propyl parahydroxybenzoat, monobasic natri phosphat monohydrat, dibasic natri phosphat dihydrat, natri hydroxid, sorbitol, glycerin, sucralose, hương hoa quả tự nhiên, nước tinh khiết và dầu **Rất báo chế:** Dung dịch uống.
Mô tả: Dung dịch đồng nhất, không có tiểu phân.
pH: 5,5 – 7,5

Chỉ định
Thuốc được chỉ định ở người lớn và trẻ em để điều trị trong các rối loạn hô hấp có kèm theo tăng tiết chất nhầy đờm bao gồm cả bệnh phổi tắc nghẽn mạn tính.

Liều dùng và cách dùng
Người lớn:
Liều dùng khởi đầu 2 ống (10 ml/ lần x 3 lần/ngày). Có thể giảm xuống 2 ống (10 ml/ lần x 2 lần/ngày khi đạt được đáp ứng tốt.
Trẻ em:
Trẻ em từ 2-5 tuổi: ½ ống (2,5 ml/ lần x 2 lần/ngày)
Trẻ em từ 5-12 tuổi: 1 ống (5 ml/ lần x 2 lần/ngày)

Chống chỉ định
Mẫn cảm với bất kỳ thành phần nào của thuốc.
Bệnh nhân loét đường tiêu hóa tiến triển.
Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc
Cần thận trọng ở người cao tuổi, ở những người có tiền sử loét dạ dày-tá tràng, hoặc những người dùng thuốc tương đương gây chảy máu dạ dày ruột. Nếu xuất huyết tiêu hóa xảy ra, bệnh nhân nên ngưng dùng ngay.
Bệnh nhân có các vấn đề về ở tuyến thận gặp nguy cơ dùng dung nạp fructose, kèm hấp thu glucose-galactose hoặc thiếu enzym sucrose-isomaltase, không nên dùng thuốc này.

Thuốc này chứa natri methyl parahydroxybenzoat, natri propyl parahydroxybenzoat và có thể gây phản ứng dị ứng (có thể khởi phát muộn).

Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú
Phụ nữ có thai
Mức độ các thử nghiệm ở loài động vật về vô cơ thủy thai không có tác dụng gây quái thai từ một quan điểm lâm sàng, không có dị tật hoặc dị tật cấu trúc thai đã xảy ra hoặc không có bất luận nào về việc liệu carbocistein có an toàn để sử dụng trong thai kỳ hay không.

Do đó, không nên sử dụng carbocistein trong khi mang thai trừ khi cần thiết, đặc biệt là trong 3 tháng đầu.
Phụ nữ cho con bú
Hiệu quả: Không rõ thông tin
Tuy nhiên, do độc tính thấp, nguy cơ tiềm ẩn đối với trẻ em dùng như không định kế

hiệu được điều trị bằng carbocistein. Do đó, có thể dùng cho phụ nữ cho con bú.
Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe và vận hành máy móc:
Thuốc có ảnh hưởng không đáng kể đến khả năng lái xe và sử dụng máy móc.

Tương tác, tương kỵ của thuốc
Sự kết hợp của các chất tiêu nhầy với thuốc chống ho và/hoặc chất làm khô chất nhầy (atropin) là không hợp lý.

Tác dụng không mong muốn của thuốc
Về độ nghiêm trọng của các tác dụng không mong muốn của các thông tin sau về tần suất (đơn vị phần trăm (%))

Hiếm (< 1/10000 đến < 1/1000)
Rối loạn hệ thống miễn dịch
Đã có báo cáo về các phản ứng về hồng ban nghiêm trọng thể có định
Rối loạn tiêu hóa

Rất báo hiểm: đau bụng, buồn nôn, tiêu chảy.
Đã có báo cáo về xuất huyết tiêu hóa xảy ra trong quá trình điều trị với carbocistein
Tiền sử không xác định: nôn, xuất huyết tiêu hóa.

Trong những trường hợp như vậy, nên giảm liều lượng.
Rối loạn da và mô dưới da
Hiếm gặp: ngứa, phát ban, ban đỏ, hoặc sưng mắt

Đã có báo cáo về các dị ứng phát ban. Tương hợp cách ly của viêm da bong nước như hội chứng Stevens-Johnson cũng đã được báo cáo

Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc
Quá liều và cách xử trí
Triệu chứng
Rối loạn tiêu hóa
Xử trí
Rửa dạ dày và điều trị triệu chứng

Đặc tính dược lý học
Nhóm dược lý: Thuốc tác dụng trên đường hô hấp
Mã ATC: R05CB03

Carbocistein (5-carboxymethyl-L-cysteinyl) đã được chứng minh là có ảnh hưởng đến đặc tính và lượng chất nhầy glycoprotein in được tiết ra bởi đường hô hấp trên các mô hình động vật khỏe mạnh và đồng vật bị viêm phế quản. Sự gia tăng tỷ lệ Glycoprotein acid: glycoprotein trung tính của chất nhầy và sự biến đổi về bao bọc huyết thanh thành tế bào chất nhầy được coi là phản ứng ban đầu đối với việc kích ứng và thường sẽ được theo sau bởi quá trình tăng tiết. Việc sử dụng Carbocistein cho động vật tiếp xúc với chất kích thích chỉ ra rằng glycoprotein được duy trì tiết ra ở mức bình thường, việc sử dụng sau khi tiếp xúc cho thấy rằng việc đó lại tăng trở lại bình thường được dễ dàng. Các nghiên cứu ở người đã chứng minh rằng Carbocistein làm giảm sự tăng sản tế bào tiết trong biểu mô đường hô hấp. Do đó, Carbocistein có thể được chứng minh là có vai trò trong việc kiểm soát các rối loạn đặc trưng bởi chất nhầy bất thường.

Đặc tính dược động học
Carbocistein sau khi uống sẽ được hấp thu nhanh chóng để hình thành huyết tương đạt được trong hai giờ.

Khả dụng sinh học thấp, khoảng 90%, do sự chuyển hóa bước một ở gan. Thời gian bán hủy là khoảng 2 giờ. Thời thải chủ yếu qua thận ở dạng chuyển hóa.

Quy cách đóng gói: 5 ml/ống nhựa, Hộp 20 ống
Bảo quản: Bảo quản trong bao bì kín, tránh ánh sáng, ở nhiệt độ dưới 30°C.
Hạn dùng: 36 tháng kể từ ngày sản xuất.
Tiêu chuẩn chất lượng: Tiêu chuẩn cơ sở