

**Листок-вкладыш: информация для пациента**

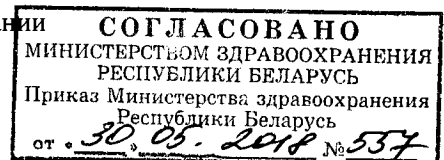
АЦЦ ЛОНГ®, шипучие таблетки, 600 мг  
Действующее вещество: ацетилцистеин

**Перед началом применения данного лекарственного препарата внимательно прочтайте всю информацию листка-вкладыша.**

- Сохраните данный листок-вкладыш. Возможно, вам понадобится прочитать его еще раз.
- Если у вас возникнут дополнительные вопросы, посоветуйтесь с врачом или фармацевтом.
- Данный лекарственный препарат выписан лично вам. Не передавайте его другим лицам. Препарат может им навредить, даже если их симптомы заболевания сходны с вашими.
- В случае возникновения описанных побочных эффектов или новых побочных эффектов, не упомянутых в данной инструкции, следует немедленно обратиться к врачу или фармацевту.

**Содержание:**

1. Показания к применению
2. Как принимать АЦЦ ЛОНГ
3. Противопоказания
4. Особые предупреждения и меры предосторожности при использовании
5. Возможные побочные эффекты
6. Как хранить АЦЦ ЛОНГ
7. Дополнительная информация

**1. Показания к применению**

АЦЦ ЛОНГ – препарат, предназначенный для разжижения вязкой мокроты и облегчения ее выведения из дыхательных путей.

**АЦЦ ЛОНГ** применяется при всех заболеваниях органов дыхания, которые сопровождаются образованием густого и трудноотделяемого секрета, например: острый бронхит и обострение хронического бронхита, ларингит, синусит, трахеит, грипп, бронхиальная астма и, в качестве дополнительной терапии, муковисцидоз.

**2. Как принимать АЦЦ ЛОНГ**

При отсутствии других назначений рекомендуется придерживаться следующих доз АЦЦ ЛОНГ.

Взрослые и дети старше 12 лет: одна шипучая таблетка один раз в день.

Максимальная длительность приема 3-6 месяцев при долгосрочном лечении.

Если ваши симптомы ухудшаются или не улучшаются после 2 недель лечения, следует проконсультироваться с врачом.

**Муковисцидоз:** как указано выше. Возможно применение у детей с 6 лет – одна шипучая таблетка один раз в день.

**Способ применения**

Шипучую таблетку растворить в одном стакане холодной или теплой воды. Готовый раствор нельзя смешивать с другими препаратами. Препарат можно принимать независимо от приема пищи.

**3. Противопоказания**

**Не принимайте АЦЦ ЛОНГ,** если у вас гиперчувствительность (аллергия) к ацетилцистеину или любому другому из компонентов препарата АЦЦ ЛОНГ, а также, если у вас обострение язвенной болезни желудка или двенадцатиперстной кишки, непереносимость галактозы, недостаточность лактазы и мальабсорбция глюкозы-галактозы.

АЦЦ ЛОНГ не следует применять для лечения детей младше 12 лет (6 лет – при муковисцидозе).

**4. Особые предупреждения и меры предосторожности при использовании**

При приеме АЦЦ ЛОНГ не рекомендуется применять противокашлевые лекарственные средства.

Из-за опасности возникновения бронхоспазма у пациентов с бронхиальной астмой и бронхиальной гиперреактивностью рекомендуется соблюдать осторожность. При наступлении реакции

гиперчувствительности или бронхоспазма применение препарата следует немедленно прекратить и принять соответствующие меры.

При лечении препаратом следует соблюдать осторожность, если Вы страдаете бронхиальной астмой, если у Вас в анамнезе или в настоящее время имеется язва желудка или кишечника, а также риск желудочно-кишечного кровотечения (например, латентная пептическая язва или варикозное расширение вен пищевода), поскольку прием ацетилцистеина может вызвать рвоту.

Прием ацетилцистеина, особенно в начале лечения, может приводить к разжижению бронхиального сокрета (мокроты). При нарушении способности самостоятельно откашливаться (достаточно откашливаться) должны быть приняты соответствующие меры для профилактики опасного застоя мокроты – бронхиальный дренаж и аспирация.

Ацетилцистеин приводит к ингибиции диаминоксидазы (DAO) *in vitro* на 20-50%. Пациентам с непереносимостью гистамина следует соблюдать осторожность. У таких пациентов следует избегать применения длительных терапевтических курсов, поскольку АЦЦ ЛОНГ оказывает влияние на метаболизм гистамина и может вызывать симптомы непереносимости (например, головная боль, насморк, зуд).

Во время применения ацетилцистеина в очень редких случаях наблюдалось возникновение тяжелых кожных реакций, таких как синдром Стивенса-Джонсона и синдром Лайелла. В случае возникновения изменений со стороны кожи и слизистых оболочек следует немедленно прекратить прием препарата и обратиться за помощью к врачу.

Присутствие легкого серного запаха, который может появиться при открытии упаковки, является характерным для действующего вещества. Запах быстро испаряется и не влияет на эффективность препарата.

Препарат не рекомендуется применять при беременности и в период грудного вскармливания.

Одна шипучая таблетка содержит приблизительно 6,03 ммоль (138,8 мг) натрия. Это следует учитывать при применении препарата у пациентов, находящихся на диете с контролируемым содержанием натрия (низкое содержание натрия/низкое содержание солей).

Ввиду наличия в составе препарата лактозы, АЦЦ ЛОНГ противопоказан больным с редкой наследственной непереносимостью галактозы, с лактазной недостаточностью или с нарушениями всасывания глюкозы-галактозы.

Одна шипучая таблетка препарата АЦЦ ЛОНГ содержит 75 мг аскорбиновой кислоты, что соответствует рекомендованной суточной дозе потребления витамина С.

В связи с наличием в составе лекарственного средства аскорбиновой кислоты с осторожностью применять при: дефиците глюкозо-б-фосфатдегидрогеназы, гемохроматозе, сидеробластной анемии, талассемии, гипероксалурии, оксалозе, почечнокаменной болезни.

Аскорбиновая кислота увеличивает риск развития кристаллурии при лечении салицилатами и сульфаниламида короткого действия, замедляет выведение почками кислот, увеличивает выведение препаратов, имеющих щелочную реакцию (в т.ч. алкалоидов), снижает концентрацию в крови пероральных контрацептивов.

Аскорбиновая кислота может искажать результаты различных лабораторных тестов (содержание в крови глюкозы, билирубина, активности трансаминаз, ЛДГ). Высокие дозы аскорбиновой кислоты могут давать ложно-отрицательные результаты тестов на скрытую в фекалиях кровь.

#### Прием других препаратов

Сообщите вашему лечащему врачу или фармацевту, если Вы принимаете/используете или недавно принимали/использовали любые другие медицинские препараты, включая препараты, выдаваемые без рецепта.

Следует избегать добавления других лекарственных средств к препаратам ацетилцистеина.

Одновременный прием ацетилцистеина и активированного угля во время терапии интоксикации может уменьшить эффективность ацетилцистеина.

Полученные до настоящего времени сообщения о способности ацетилцистеина или других муколитиков инактивировать антибиотики касаются исключительно экспериментов *in vitro*, в которых соответствующие вещества смешивались непосредственно друг с другом. Тем не менее, с целью безопасности, принимать пероральные антибиотики следует отдельно от ацетилцистеина, с соблюдением, как минимум, 2-х часового интервала.

Одновременный прием ацетилцистеина и нитроглицерина может привести к усилению сосудорасширяющего и дезагрегантного действия последнего.

Одновременное применение ацетилцистеина и карбамазепина может привести к снижению концентраций карбамазепина до субтерапевтических. Ацетилцистеин не совместим с большинством препаратов, содержащих металлы, и инактивируется окислителями.

**Взаимодействия, связанные с аскорбиновой кислотой**

Аскорбиновая кислота при одновременном применении уменьшает хронотропное действие изопреналина. При длительном применении может нарушать взаимодействие дисульфирам-этанол. Повышает токсичность амигдалина при совместном приеме. Уменьшает терапевтическое действие антипсихотических средств (производные фенотиазина), канальцевую реабсорбцию амфетамина и трициклических антидепрессантов. Повышает концентрацию в крови бензилпенициллина и тетрациклинов.

Улучшает всасывание в кишечнике препаратов железа; может повышать экскрецию железа при одновременном применении с дефероксамином, вследствие чего аскорбиновую кислоту не следует принимать в течение первого месяца лечения дефероксамином. Одновременный прием аскорбиновой кислоты и гидроксида алюминия может способствовать увеличению абсорбции алюминия.

**Беременность и грудное вскармливание**

**Беременность**

До настоящего времени не имеется достаточного количества данных о применении ацетилцистеина беременными женщинами. Поэтому прием препарата АЦЦ ЛОНГ не рекомендуется при беременности и в период грудного вскармливания.

**Грудное вскармливание**

Данных о способности ацетилцистеина проникать в грудное молоко не имеется. Поэтому прием препарата АЦЦ ЛОНГ не рекомендуется при беременности и в период грудного вскармливания.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами**

Специальных исследований о влиянии лекарственного средства на способность управлять транспортом и другими механизмами не проводилось.

**Важная информация о некоторых компонентах АЦЦ ЛОНГ**

Одна шипучая таблетка содержит 6,03 ммоль (138,8 мг) натрия. Это следует учитывать при применении препарата у пациентов, находящихся на диете с контролируемым содержанием натрия.

Одна шипучая таблетка препарата АЦЦ ЛОНГ содержит 75 мг аскорбиновой кислоты, что соответствует рекомендованной суточной дозе потребления витамина С.

**Если вы превысили дозу АЦЦ ЛОНГ**

До настоящего времени не наблюдалось тяжелых побочных эффектов и признаков интоксикации препаратом даже при значительной передозировке.

В случае превышения дозы препарата может возникать раздражение желудочно-кишечного тракта (например, тошнота, рвота, диарея). У детей имеется риск бронхиальной гиперсекреции (избыточного образования мокроты). В случае предполагаемой передозировки АЦЦ ЛОНГ следует обратиться к лечащему врачу.

**Если Вы забыли принять препарат АЦЦ ЛОНГ**

Если Вы пропустили один прием препарата АЦЦ ЛОНГ или приняли слишком малую дозу, дождитесь времени приема очередной дозы и продолжайте прием препарата, как указано в рекомендациях по дозированию. Не удваивайте дозу, чтобы компенсировать пропущенный прием препарата.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы касательно использования данного препарата, посоветуйтесь с врачом или фармацевтом.

**5. Возможные побочные эффекты**

Как и все лекарственные препараты, АЦЦ ЛОНГ может вызывать побочные эффекты, хотя они появляются не у каждого.

Во время лечения препаратом АЦЦ ЛОНГ могут наблюдаться реакции гиперчувствительности, анионевротический отек, крапивница, зуд, сыпь. В случае появления первых признаков

НЦ РБ  
106 - 2018

АЦЦ ЛОНГ – текст листка-вкладыша

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

BY

гиперчувствительности следует немедленно прекратить прием препарата и обратиться за медицинской помощью.

Зарегистрированы следующие нежелательные реакции:

*Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):* стоматит, боль в животе, тошнота, рвота, диарея, изжога, лихорадка, тахикардия, гипотензия, головная боль, шум в ушах.

*Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):* диспепсия, одышка, бронхоспазм.

*Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):* анафилактический шок, анафилактические/анафилактоидные реакции, геморрагия.

*Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно):* отек лица.

У предрасположенных пациентов могут развиваться реакции гиперчувствительности со стороны кожи и дыхательной системы, у пациентов с гиперреактивностью бронхов и бронхиальной астмой может возникнуть бронхоспазм (см. «Особые предупреждения и меры предосторожности при использовании»). Очень редко сообщалось о случаях тяжелых кожных реакций, таких как синдром Стивенса-Джонсона и синдром Лайелла в связи с использованием ацетилцистеина.

Снижение агрегации тромбоцитов крови в присутствии ацетилцистеина было подтверждено различными исследованиями. Клиническая значимость этого явления до сих пор не установлена.

Выдыхаемый воздух может приобрести неприятный запах, вероятно, в результате выделения сероводорода.

#### Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, рекомендуется проконсультироваться с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в инструкции по применению препарата. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### 6. Как хранить АЦЦ ЛОНГ

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте!

После применения тубу плотно закрывать.

Срок годности: 3 года.

Не используйте препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке и тубе.

Срок годности оканчивается в последний день указанного месяца.

#### Условия хранения

Хранить при температуре не выше 30 °C.

#### 7. Дополнительная информация

##### Состав АЦЦ ЛОНГ

Действующим веществом является ацетилцистеин.

Каждая шипучая таблетка содержит 600 мг ацетилцистеина.

Вспомогательные вещества: лимонная кислота (безводная), натрия гидрокарбонат, натрия карбонат (безводный), маннитол, лактоза (безводная), аскорбиновая кислота (витамин С), натрия цикламат (E 952), натрия сахаринат 2H<sub>2</sub>O (E 954), натрия цитрат 2H<sub>2</sub>O, ежевичный ароматизатор «В»\*.

\* Ежевичный ароматизатор «В» содержит: натуральный/идентичный натуральному жидким ароматизатор тип «лесная ягода» код № 5752, идентичный натуральному жидким ароматизатор тип «ежевика» код № 5337, ванилин, мальтодекстрин, маннитол, глюконолактон, сорбитол, основной карбонат магния, диоксид кремния коллоидный безводный.

#### Описание препарата АЦЦ ЛОНГ и содержимое упаковки

АЦЦ ЛОНГ представляют собой белые круглые таблетки, с насечкой, гладкие, с запахом ежевики.

АЦЦ ЛОНГ выпускается по 6, 10 или 20 шипучих таблеток в тубе из полипропилена. По 1 тубе вместе с листком-вкладышем в картонную коробку.

#### Условия отпуска из аптек:

Отпускается без рецепта.

НД РБ

106 - 2018

АЦЦ ЛОНГ – текст листка-вкладыша

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

BY

Производитель: Салютас Фарма ГмбХ, Отто-фон-Гюрике-Аллее 1, 39179 Барлебен, Германия.

Владелец регистрационного удостоверения: Сандоз Фармасьютикалз д.д., Веровшкова 57, Любляна, Словения.

Представитель держателя регистрационного удостоверения в Республике Беларусь: Представительство АО «Сандоз Фармасьютикалз д. д.» (Словения), 220123, г. Минск, ул. В. Хоружей 32а, тел. +375 (17) 237 74 63, drugsafety.cis@novartis.com.