

# ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДОБРОКАМ®

*Внимательно прочтайте эту инструкцию перед тем, как начать применение этого препарата, так как она содержит важную для Вас информацию.*

*Сохраняйте инструкцию, она может понадобиться вновь.*

*Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.*

*Лекарственное средство, которым Вы лечитесь, предназначено лично Вам и его не следует передавать другим лицам, поскольку оно может причинить им вред даже при наличии тех же симптомов, что и у Вас.*

**Регистрационный номер:** ЛП-000141

**Торговое наименование:** ДОБРОКАМ®

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** бромкамфора  
**Лекарственная форма:** таблетки

**Состав**

1 таблетка содержит:

**Действующее вещество:** бромкамфора – 250 мг.  
**Вспомогательные вещества:** крахмал картофельный – 34 мг, тальк – 5 мг, лактозы моногидрат – 8 мг, кремния диоксид коллоидный – 3 мг.

**Описание:** Таблетки белого или серовато-белого цвета с вкраплениями кристаллов бромкамфоры, плоскоцилиндрические с риской и фаской, с характерным запахом камфоры.

**Фармакотерапевтическая группа:** седативное средство.

**Код АТХ:** [N05CM]

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика.**

Седативное средство – препарат брома. Как и другие бромиды, обладает способностью усиливать процессы торможения в коре головного мозга, особенно при повышенной возбудимости центральной нервной системы. Облегчает наступление естественного сна.

**Фармакокинетика.**

Легко абсорбируется в желудочно-кишечном тракте. Проникает через гистогематические барьеры, включая плацентарный. Гидроксiliруется в печени до оксиметаболитов, которые в виде глюкуронидов выводятся почками.

**Показания к применению**

Повышенная нервная возбудимость, неврастения, нарушения сна, кардиалгия, тахикардия, лабильность артериального давления.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к камфоре, бромидам и другим компонентам препарата, печеночная и/или почечная недостаточность, непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция. Эпилепсия, склонность к судорожным реакциям. Детский возраст до 7 лет.

**С осторожностью**

Пациентам с нарушениями функции печени, с аллергическими заболеваниями в анамнезе.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано. Бромкамфора проникает через плацентарный барьер, оказывает тератогенное действие. Проникает в грудное молоко, имеется риск развития седации у ребенка. Кроме того, применение бромкамфоры приводит к прекращению лактации у кормящих женщин.

**Способ применения и дозы**

*Применяйте препарат только согласно тем показаниям к применению, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции. Если после лечения улучшения не наступают или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом.*

*Внутрь, после еды.*

Взрослым и детям старше 14 лет – по 1-2 таблетки 2-3 раза в день; детям в возрасте 7-10 лет – по 1 таблетке 2 раза в день; детям в возрасте 10-14 лет – по 1 таблетке 2-3 раза в день. Максимальная суточная доза: для взрослых и детей старше 14 лет – 1,5 г; для детей в возрасте 7-10 лет - 0,5 г; для детей в возрасте 10-14 лет - 0,75 г.

Курс лечения - 10-15 дней.

Лечение следует начинать с 1 таблетки 2 раза в день, постепенно повышая дозу.

### **Побочное действие**

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Аллергические реакции, заторможенность, сонливость, судороги, диспепсические явления.

### **Передозировка**

Симптомы: тошнота, рвота, боль в животе, повышение температуры, анурия, делирий, мышечное подергивание, эпилептиформные судороги, угнетение центральной нервной системы, затрудненное дыхание, характерный запах камфоры в выдыхаемом воздухе, дыхательная недостаточность, кома.

Лечение: промывание желудка, назначение внутрь солевых слабительных и активированного угля. При судорогах применяют внутривенно диазепам или быстродействующие барбитураты (тиопентал натрия). Гемодиализ с липидным диализатом.

### **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

Усиливает действие лекарственных средств, угнетающих центральную нервную систему (в том числе снотворных), что требует коррекции их доз. Проконсультируйтесь с врачом, если Вы принимаете другие препараты.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

В период лечения препаратом необходимо отказаться от управления транспортными

средствами и занятий другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **Форма выпуска**

Таблетки 250 мг.

По 10 или 30 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 25, 30, 50 или 100 таблеток в банку стеклянную или в банку полимерную.

1 контурную ячейковую упаковку по 30 таблеток или 2, 3, 5 контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток или 1 банку вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

### **Условия хранения**

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

5 лет.

По истечении срока годности препарат не применять.

### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

### **Наименование юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, адрес**

ОАО «Авексима»

125284, Россия, г. Москва,  
Ленинградский проспект, д. 31А, стр.1.  
Тел. +7 (495) 258-45-28.

### **Производитель**

ОАО «Ирбитский химфармзавод»  
623856, Россия, Свердловская обл., г. Ирбит, ул. Кирова, д. 172.

Тел/факс: (34355) 3-60-90.

### **Адрес производства**

Свердловская обл., г. Ирбит,  
ул. Карла Маркса д. 124-а.