

для медичного застосування препарату

(CORVALOL®)

діючі речовини: етиловий ефір α -бромізовалеріанової кислоти, фенobarбітал, олія м'яти;

1 таблетка містить етилового ефіру α -бромізовалеріанової кислоти в перерахуванні на 100 % речовину 12,42 мг, фенобарбіталу в перерахуванні на 100 % сухої речовини 11,34 мг, олії м'яти 0,88 мг;

Таблетки білого кольору з двоопуклою поверхнею.

ПАТ «Фармак».

Україна, 04080, м. Київ, вул. Фрунзе, 63.

Фармакотерапевтична група. Снодійні та седативні препарати. Комбіновані препарати барбітуратів. Код АТС N05C B02.

Корвалол® – заспокійливий і спазмолітичний препарат, дія якого визначається компонентами, що входять до його складу.

Етиловий ефір α -бромізовалеріанової кислоти чинить рефлекторну заспокійливу і спазмолітичну дію, зумовлену подразненням переважно рецепторів ротової порожнини та носоглотки, зниженням рефлекторної

Фенобарбітал пригнічує активуючі впливи центрів ретикулярної формації середнього та довгастого мозку на кору великих півкуль, тим самим зменшуючи потоки збуджувальних впливів на кору головного мозку та

Олія м'яти містить велику кількість ефірних олій, у тому числі приблизно 50 % ментолу та

При прийомі сублінгвально всмоктування розпочинається вже у під'язиковій ділянці, біодоступність активних речовин висока (приблизно 60-80 %). Ефект виявляється швидко (через 5-10 хвилин). При прийомі

– Неврози з підвищеною дратівливістю;

- безсоння;
- у комплексній терапії гіпертонічної хвороби та вегетосудинної дистонії;
- нерізко виражені спазми коронарних судин, тахікардія;
- спазми кишечника, що обумовлені нейровегетативними розладами (як спазмолітичний препарат).

- Підвищена чутливість до компонентів препарату, брому;

- виражені порушення функції печінки та/або нирок;
- печінкова порфірія;
- тяжка серцева недостатність .

Слід уникати одночасного вживання спиртних напоїв.

Не рекомендується тривале застосування препарату в зв'язку з можливим формуванням залежності від препарату.

Слід обережно призначати препарат при артеріальній гіпотензії.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Не застосовувати під час вагітності та в період годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами Препарат не слід приймати особам, які працюють з механізмами, водіям автотранспорту тощо.

Діти. Досвіду застосування для лікування дітей немає.

Корвалол® призначають сублінгвально (під язик) або внутрішньо дорослим по 1 таблетці 2-3 рази на добу.

При необхідності (виражена тахікардія і спазм коронарних судин) разову дозу можна збільшити до 3 таблеток.

Тривалість застосування препарату визначає лікар залежно від клінічного ефекту та переносимості препарату.

Передозування можливе при частому або довготривалому застосуванні препарату, що пов'язано з кумуляцією його складових. Довготривале та постійне застосування може призвести до залежності, абстинентного

синдрому, психомоторного збудження. Раптове припинення застосування препарату може спричинити синдром відміни.

Симптоми передозування: пригнічення центральної нервової системи, сплутаність свідомості, запаморочення, атаксія, сонливість, майже до глибокого сну. У тяжких випадках отруєння – порушення дихання,

Лікування симптоматичне.

Корвалол®[®], як правило, добре переноситься. В окремих випадках можуть спостерігатися такі побічні ефекти:

з боку травної системи : дискомфорт у ділянці шлунка та кишечника, нудота;

з боку нервової системи : сонливість, легке запаморочення, зниження концентрації уваги;

з боку імунної системи : алергічні реакції:

з боку серцево-судинної системи : уповільнення серцевого ритму.

Ці прояви усуваються зменшенням дози.

При тривалому застосуванні можливе виникнення залежності від препарату та явищ бромізму. Симптоми: пригнічення центральної нервової системи, депресія, апатія, риніт, кон'юнктивіт, акне, геморагічний діатез,

Препарати центрального прignічувального типу дії підсилюють дію Корвалолу®. Наявність у складі препарату фенобарбіталу може індукувати ферменти печінки, і це робить небажаним його одночасне

застосування з препаратами, що метаболізуються в печінці (з похідними кумарину, гризеофульвіном, глюкокортикоїдами, пероральними протизаплідними засобами), оскільки їх ефективність буде знижуватись у

При одночасному застосуванні з вальпроєвою кислотою посилюється її ефект.

При одночасному застосуванні з метотрексатом підвищується токсичність останнього.

Алкоголь підсилює ефект препарату, а також підвищує його токсичність.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 10 таблеток у блістері. По 1, 3 або 5 блістерів у пачці.

Категорія відпуску: Без рецепта