

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
ДОБРОКАМ®

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** ДОБРОКАМ®

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** бромкамфора

**Лекарственная форма:** таблетки

**Состав:**

Одна таблетка содержит:

*действующее вещество:* бромкамфора - 250 мг.

*вспомогательные вещества:* крахмал картофельный, лактозы моногидрат, тальк, кремния диоксид коллоидный.

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

**Фармакотерапевтическая группа:** психолептики; снотворные и седативные средства; другие снотворные и седативные средства.

**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 и гематоэнцефалический. Гидроксилируется в печени до оксиметаболитов, которые в виде глюкуронидов выводятся почками.

**Показания к применению**

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

### **Противопоказания**

- Гиперчувствительность к камфоре, бромидам или к любому из вспомогательных веществ в составе препарата;
- печеночная и/или почечная недостаточность любой степени;
- редко встречающаяся наследственная непереносимость галактозы, дефицит лактазы лопарей или глюкозо-галактозная мальабсорбция;
- эпилепсия, склонность к судорожным реакциям, прием лекарственных препаратов, снижающих порог судорожной готовности, отягощенный семейный анамнез по эпилепсии;
- беременность, период грудного вскармливания;
- возраст до 18 лет.

### **С осторожностью**

Следует с осторожностью назначать препарат лицам, перенесшим черепно-мозговую травму, нейроинфекцию, инсульт, лицам, у которых подозревается злоупотребление алкоголем, лицам с отягощенным аллергологическим анамнезом.

### **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 побочных эффектов у ребенка. Кроме того, применение бромкамфоры приводит к прекращению лактации у кормящих женщин.

### **Способ применения и дозы**

Лечение начинать при появлении первых признаков заболевания. Если через 3 дня лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

Внутрь, после еды.

Взрослым старше 18 лет - по 1-2 таблетки 2-3 раза в день.

Максимальная суточная доза для взрослых - 1,5 г.

Курс лечения - 10-15 дней.

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

### **Побочное действие**

*Нарушения со стороны психики:*

заторможенность, сонливость, тревожные состояния.

*Нарушения со стороны нервной системы:*

головокружение, тремор, тонико-клонические судороги.

*Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:*

тошнота, рвота, сухость во рту, диспепсические явления.

*Общие нарушения и реакции в месте введения:*

аллергические реакции, ощущение «жара» в теле, слабость.

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.

В целях получения новых сведений по безопасности препарата, медицинским работникам рекомендуется сообщать о каждом случае нежелательной реакции, возникшей на фоне применения препарата ДОБРОКАМ®. Это позволяет постоянно контролировать соотношение польза/риск лекарственного препарата.

### **Передозировка**

Симптомы: тошнота, рвота, боль в животе, повышение температуры, анурия, делирий, мышечное подергивание, эпилептиформные судороги, спутанность сознания, галлюцинации, генерализованное угнетение центральной нервной системы, затрудненное дыхание, характерный запах камфоры в выдыхаемом воздухе, дыхательная недостаточность, кома, головная боль, головокружение, тонико-клонические судороги, возможно развитие кардиомиопатии и удлинения QRS и QT на ЭКГ.

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 средствами**

Усиливает действие лекарственных средств, угнетающих центральную нервную систему (в том числе снотворных), что требует коррекции их доз. Не рекомендуется прием совместно с лекарственными препаратами, снижающими порог судорожной готовности. 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 плёнки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 25, 30, 50 или 100 таблеток в банку полимерную из полиэтилена низкого давления для хранения лекарственных средств с крышкой натягиваемой полиэтиленовой.

Свободное от таблеток пространство в банке заполняют ватой медицинской гигроскопической или уплотнителем из полиэтилена.

На банку наклеивают этикетку из бумаги этикеточной, или бумаги писчей, или самоклеящуюся этикетку.

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 для потребительской тары.

**Условия хранения**

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

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

5 лет.

По истечении срока годности препарат не применять.

**Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

**Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения/  
Организация, принимающая претензии потребителей**

ОАО «Авексима»

125284, Россия, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 31А, стр. 1.

тел.: +7 (495) 258-45-28.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ  
от 27.02.2023 № 3639  
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002)

**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. 124а.