

## ريكتامول

### التركيب:

كل تحميلية تحتوي على أوكسوميمازين 3.3 ملغ، باراسيتامول 66.6 ملغ، غوافينيزين 66.6 ملغ، صوديوم بنزوات 66.6 ملغ  
السواغات: زبدة الكاكاو.

### الخصائص الدوائية:

ريكتامول هو مشاركة لأربع مواد: أوكسوميمازين، مضاد للهستامين صناعي مع خصائص مضادة للسعال ومهدئة. غوافينيزين، مطهر للشعب الهوائية، مميح لإفرازات القصبات ومقشع، باراسيتامول، خواص مسكنة وخافضة للحرارة، وصوديوم بنزوات، الذي يسبب إنتاج أمونيا أقل من الجسم. لذلك يستخدم لعلاج السعال من منشأ التهابي، تحسسي أو حتى إنتاني، ويمكن أن يترافق مع المضادات الحيوية أو مضادات الالتهاب بالاعتماد على منشأ السعال.

### الاستطبابات:

العلاج العرضي للسعال (مهيج، غير منتجة، تشنجي، جاف) المرتبط بالظروف التنفسية المختلفة.

### مضادات الاستطباب:

- الأطفال دون السنتين من العمر
- يجب عدم استخدام ريكتامول مع منتج آخر يحتوي على الباراسيتامول.
- يجب عدم استخدام ريكتامول للمرضى الذين لديهم حساسية تجاه أي من المكونات.
- مرتبطة بأوكسوميمازين هيدروكلورايد: قصور في الجهاز التنفسي أيا كانت الدرجة.
- مرتبط بالباراسيتامول: قصور كبدي خلوي.
- يتم إعلام الطبيب إذا كان لدى المريض مشاكل في الجهاز التنفسي أو مشاكل في الكبد أو داء السكري.
- الرضاعة الطبيعية.
- التفاعلات التحسسية.

### التحذيرات والاحتياطات:

- قبل البدء بالعلاج المضاد للسعال، فمن المناسب التحقق من أسباب السعال لتحديد الأسباب التي تتطلب العلاج بذاتها من بين أمور أخرى بشكل أساسي الربو، السرطان، علة داخل القصبات.
- إذا استمر السعال بعد إعطاء مضاد للسعال في الجرعات المعتادة، فإنه لا ينصح بزيادة الجرعة، ولكن بإجراء إعادة نظر للحالة السريرية.
- يجب إعلام الطبيب عن المرض المتواجد مسبقاً، التحسس والظروف الصحية الحالية.
- يجب أخذ الحذر عند إعطاء ريكتامول لسائقي المركبات أو الآلات التي يحتمل أن تكون خطرة بسبب خطر النعاس.

### الحمل:

لم يتم إثبات سلامة ريكتامول خلال فترة الحمل. لذلك، ينصح باستخدامه فقط بعد تقييم المخاطر إلى الفوائد.

### الاستخدام عند المسنين:

لا توجد تحذيرات خاصة وتوصيات بشأن الاستخدام السليم لريكتامول عند المرضى المسنين.

### التداخلات الدوائية:

- مرتبطة بأوكسوميمازين هيدروكلورايد: يجب تجنب المشروبات الكحولية أثناء العلاج.
- يتم إعلام الطبيب عن أي أدوية يتناولها المريض، قبل البدء، أو أثناء العلاج.
- قد يحفز ريكتامول الجهاز العصبي المركزي الاكتئاب وكذلك الأتروبينات المركزية، عندما يعطى بالمشاركة مع المواد المضادة للفعل الكولينجي الأخرى (مضادات الهيستامين الأخرى، إيمبرامين، الفينوثيازين، مضاد الباركنسون، مضادات الفعل الكولينجي، مضادات التشنج الأتروبيين وديسوبيراميد).
- قد يتداخل ريكتامول مع الأدوية التالية: لوميتابيد، ميومرسين، كيتوكونازول، لفلونوميد، بريلوكانين، بروينيبيد، تريفلونوميد.
- قد يتداخل ريكتامول مع بعض الفحوص المخبرية.

### التأثيرات السلبية:

- بشكل عام، يملك الجسم تحمل مرتفع تجاه ريكتامول.
- حتى الآن، لم يتم الإبلاغ عن أي آثار جانبية خطيرة مع ريكتامول.
- التأثير الملاحظ الأكثر شيوعاً هو النعاس. بشكل نادر أكثر، إمساك واحتباس البول، تخليط عقلي، وجفاف الفم، والآثار المعوية المعوية (بشكل خاص عدم التحمل الهضمي)، خلل الحركة المتأخر، يمكن ملاحظة نقص الكريات البيض وندرة المحببات.
- إذا حدث أي رد فعل غير سارة أثناء العلاج، يتم إعلام الطبيب فوراً.

- استشر الطبيب في حال ملاحظة المريض أي من الآثار الجانبية التالية: آلام في البطن، حركات رخوة، إقياء، طفح حاك جلدي، طفح، شعور بالمرض، احمرار الجلد، ضيق النفس، تورم ملامح الوجه، الغثيان شديداً في خلايا الدم، انخفاض خلايا الدم البيضاء، نخر أنبوبي كلوي حاد، خلل الدم، تغيرات في لون البشرة، برودة اليدين والقدمين، تخلط، جفاف الفم، حمى أو رعاش، بشرة جافة، زيادة الجوع، زيادة العطش.

#### الجرعة وطريقة الإعطاء:

- من أجل التحميل 3.3 ملغ / 66.6 ملغ / 66.6 ملغ / 66.6 ملغ: الأطفال بعمر سنتين إلى 12 سنة من العمر: تحميلية واحدة ثلاث مرات يوميا.
- يجب الالتزام بجدول، والجرعات ومدة العلاج.
- التوقف عن العلاج: يجب عدم التوقف عن العلاج دون إعلام الطبيب.
- في حال نسيان جرعة، يجب استخدامها فور الملاحظة. في حال كانت قريبة من وقت الجرعة التي تليها، يتم تحطيط الجرعة المنسية ويتابع جدول الجرعات. يجب عدم مضاعفة الجرعة لتعويض الجرعة المنسية.

#### فرط الجرعة:

- مرتبط بأوكسوميمازين هيدروكلورايد: قد تتميز الصورة السريرية بالاكنتاب والغيوبة. العلاج عرضي والذي قد يكون ضرورياً. التنفس الاصطناعي ومضادات الاختلاج.
- مرتبط بباراسيتامول: تسبب الجرعة المكثفة انحلال خلوي كبدي، مع قابلية حدوث تنخر كامل وغير عكوس. تظهر العلامات السريرية عادة خلال الـ 24 ساعة الأولى. يجب أن يتم العلاج في وحدة متخصصة.
- شروط الحفظ: يحفظ في درجة حرارة دون 25°م.
- التعبئة: علبة كرتونية تحوي 10 نحاميل.

## **RICTAMOLE**

### **Composition:**

Each suppository contains: Oxomemazine 3.3 mg, Paracetamol 66.6 mg, Guaifenesin 66.6 mg, Sodium benzoate 66.6 mg.

**Excipients:** Cocoa butter.

### **Pharmacologic properties:**

RICTAMOLE is a combination of four substances: oxomemazine, synthetic antihistamine, with antitussive and sedative properties ; guaifenesin, antiseptic of the airways, fluidifying bronchial secretions and expectorant, paracetamol, analgesic and antipyretic properties, and of sodium benzoate ; causing less ammonia to be produced by the body. therefore it is used in the treatment of cough of inflammatory, allergic or even infectious origin and may be associated with antibiotics or anti-inflammatories, depending on the origin of the cough.

### **INDICATION:**

Symptomatic treatment of cough (irritative, non-productive, spasmodic, dry) associated with various respiratory conditions.

### **CONTRAINDICATIONS:**

- Children under 2 years of age.
- It should not be given with other product containing paracetamol.
- It should not be given to patients allergic to the any of the components.
- Linked to oxomemazine hydrochloride: respiratory insufficiency, whichever be the degree
- Linked to paracetamol: hepatocellular insufficiency
- Tell the doctor if the patients have respiratory problems, liver problems or diabetic.
- Breast feeding
- Allergic reaction

### **PRECAUTIONS AND WARNINGS:**

- Prior to the initiation of antitussive treatment, it is appropriate to investigate causes of cough to identify those that require etiological treatment itself, mainly asthma, cancer, endobronchial affections, among others.
- if cough persists after administration of antitussive in usual doses, it is not advisable to increase the dosage, but to make a review of the clinical status
- The doctor should be informed about the pre-existing diseases, allergies and current health conditions.
- Caution should be exercised when administering RICTAMOLE to vehicle drivers or potentially dangerous machinery due to the risk of drowsiness.

### **Pregnancy:**

The safety of RICTAMOLE during pregnancy has not been established. Therefore, it is recommended that its use only be made after evaluation of the risk-benefit ratio.

### **Use in elderly:**

There are no special warnings and recommendations on the proper use of RICTAMOLE in elderly patients

### **DRUG INTERACTIONS:**

- Linked to oxomemazine hydrochloride: alcoholic beverages should be avoided during treatment.
- Tell the doctor about any medicines that the patients are taking, before starting, or during treatment.
- RICTAMOLE may potentiate CNS depressants as well as central atropines, when in combination with other anticholinergic substances (other antihistamines, imipramine, phenothiazine, antiparkinsonians, anticholinergics, atropine antispasmodics and disopyramide).
- RICTAMOLE may interact with the following drugs: lomitapide, mipomersen, Ketoconazole, Leflunomide, Prilocaine, Probenecid, Teriflunomide.
- RICTAMOLE may Interfere with certain laboratory tests.

### **Adverse Reactions:**

- In general, the body has a high tolerance to RICTAMOLE.

- The most commonly observed adverse effect is drowsiness. more rarely, constipation and urinary retention, mental confusion, dry mouth, gastrointestinal effects (in particular digestive intolerance), tardive dyskinesias, leucopenia and agranulocytosis may be observed.
- If any unpleasant reaction occurs during treatment, tell the doctor immediately.
- Consult the doctor if the patient observes any of the following side-effects: Stomach pain, Loose motions, Vomiting, Itchy skin rash, Rash, Feeling of sickness, Skin reddening, Shortness of breath, Swollen facial features, Nausea, Abnormalities of blood cells, Less white blood cells, Acute renal tubular necrosis, Blood dyscrasias, Changes in skin color, Cold hands and feet, Confusion, Dry mouth, Fever or chills, Dry skin, Increased hunger, Increased thirst.

**Dosage and administration:**

- For the suppository 3.3 mg/ 66.6 mg/ 66.6 mg/ 66.6 mg:  
Children 2 to 12 years of age: 1 suppository three times daily.
- Always respecting the schedules, the doses and the duration of the treatment.
- Discontinuation of treatment: the treatment should not be discontinued without the knowledge of the doctor.
- In case of missing a dose, it should be used as soon as noticing. If it is close to the time of the next dose, skip the missed dose and resume the dosing schedule. Extra dose should not be used to make up for a missed dose.

**OVERDOSE:**

Linked to oxememazine hydrochloride: the clinical picture may be characterized by depression and coma. Treatment is symptomatic and may be necessary. Artificial respiration and anticonvulsants.

Linked to paracetamol: a solid dosage causes hepatic cytolysis, with susceptibility to complete and irreversible necrosis.

The clinical signs manifest usually within the first 24 hours. Treatment should be performed in specialized unit.

**Storage conditions:** Store at temperature below 25°C.

**How supplied:** Carton box containing 10 suppositories.