

PABRON COUGH SUPPRESSANT SOLUTION

指定第二类医药品
止咳药

◆PABRON止咳液是湿润干裂的咽喉部，且缓解严重的咳嗽和痰症状的止咳药。■由于不含妨碍睡眠的咖啡因，即使在持续咳嗽无法入眠的夜晚也可以服用。■本药剂为控制甜度且容易饮用的糖浆药剂。

效能或效果

咳嗽、痰

用法及用量

用附带的带有刻度的杯子测量以下用量，请按1天3次，在饭后或饭前服用。再可以在入睡前服用1次。如有必要的，1天服用6次也无妨，在这种情况下，服用间隔时间约为4小时。

成年人（15岁以上），1天3次，1次10m l

12岁~14岁，1天3次，1次6m L

未满12岁：请勿服用

请严格遵守规定的用法用量。

儿童使用时应在监护人指导监督下使用。

盖上盖子之前，请用干净的纱布等擦拭瓶口上的液体。（液体凝固可能导致难以开启盖子）

本药剂是含生药成分的内服药剂，偶尔会出现沉淀。请摇匀后服用。

成分及分量

60mL中

Dihydrocodeine Phosphate 30mg

dI-Methylephedrine Hydrochloride 50mg

Chlorpheniramine Maleate 8mg

Guaifenesin 200mg

Platycodon Root Fluid Extract 0.8g

Cherry bark Root Fluid Extractt 1.2g

添加剂

citric acid,Sodium citrate,Sodium Fumarate,Sugar,D-Sorbitol ,Glucose,Butyl parahydroxybenzoate,Sodium benzoate,Sodium metaphosphate,Caramel,Anhydrous ethanol,flavor,Glycerin,Vanillin,

使用注意事项

禁止事项

（若不遵守则会导致当前病情恶化，或容易出现副作用及事故）

下述人群请不要服用

未满12岁的儿童

在服用本药剂期间，不要服用下述任何药物。

其他镇咳祛痰药、感冒药、镇静药、含抗组胺剂的内服药等（鼻炎用内服药、晕车药、抗过敏药等）

●服用后不要驾驶交通工具或操作机械类（会出现嗜睡症状）

处于哺乳期时不要服用本药剂，或在服用本药剂时不要进行哺乳

●不要过量服用或长期连续服用

咨询事项

●以下人群在服用前应咨询医师、药剂师或登录贩卖者

正在接受医师治疗的人群

孕妇或有其可能性的人群

老年人。

因药物等出现过过敏症状的人群

拥有以下症状的人群

高烧

排尿困难

接受以下诊断的人群

心脏病

高血压

糖尿病

青光眼

甲状腺功能障碍

呼吸功能障碍、阻塞性睡眠呼吸暂停综合征、肥胖症

●服用后若出现下述症状，则可能存在副作用，此时应立即中止服用，并携带本说明书咨询医师、药剂师或登录贩卖者

皮肤：

起疹、发红

发痒

消化系统：

恶心

呕吐

食欲不振

精神神经系统：

头晕

泌尿系统：

排尿困难

偶尔会出现下述重症。此时请立即就医。

再生障碍性贫血：出现淤青、鼻血、牙龈出血、发烧、皮肤或粘膜发白、疲劳感、心悸、气短、身体不适，难以站稳、血尿等症状。

粒细胞缺乏症：出现突发高烧、发冷、咽喉疼痛等症状。

呼吸阻碍：出现气短、气闷等症状

●服用后若出现下述症状，若症状持续或加重时应中止服用，并携带本说明书咨询医师、药剂师或登录贩卖者

便秘、嗜睡

口腔干燥

●若服用5~6次后症状仍无改善则应中止服用，并携带本说明书咨询医师、药剂师或登录贩卖者

保管及使用注意事项

请保管在避免阳光直射的阴凉场所密封保管。

请保管在儿童无法触及的地方。

请不要移至其他容器中。（会导致误用或变质）

请勿服用超过使用期限的产品。此外，即使在使用期限内，开封后请在6个月以内服用。（为了保证质量）

51

【有关OTC医疗药品的多语种产品资料的免责声明】

·本产品以作为在日本国内进行销售及使用为目的，基于日本有关保证医疗药品、医疗器械等的质量、有效性及安全性的法律获得认可的医疗药品。

·多语种产品资料是根据该产品的日文说明书翻译而成的，仅供参考。其资料并不保证所记载的内容及该产品本身符合日本以外国家的法律法规。

·多语种产品资料由提供方（或本公司）临时翻译而成，未来可能不提前预告即进行修改或更改。

·关于因为多语种产品资料的内容所引起的问题，提供方（或本公司）概不承担一切责任