

パブロンS せき止め

指定第二类医薬品
せき止め薬

◆パブロンSせき止めは、つらいせきや、たんの症状を改善するソフトカプセルのせき止め薬です。

効能・効果

せき、たん

用法・用量

次の量を食後なるべく30分以内に水又はぬるま湯で服用してください。

15才以上、1回2カプセル、1日3回

12才～14才、1回1カプセル、1日3回

12才未満：服用しないこと

定められた用法・用量を厳守してください。

小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させてください。

・カプセルの取り出し方

・カプセルの入っているPTPシートの凸部を指先で強く押して、裏面のアルミ箔を破り、取り出して服用してください。（誤ってそのまま飲み込んだりすると食道粘膜に突き刺さる等思わぬ事故につながります）

成分及び分量

2カプセル中

ブロムヘキシン塩酸塩 4mg

ジヒドロコデインリン酸塩 10mg

ノスカピン 20mg

dl-メチルエフェドリン塩酸塩 25mg

マレイン酸カルビノキサミン 4mg

無水カフェイン 50mg

添加物

バレシヨデンブ、中鎖脂肪酸トリグリセリド、プロピレングリコール脂肪酸エステル、ゼラチン、グリセリン、ポリソルベート80、パラベン、酸化チタン、黄色5号

使用上の注意

してはいけないこと

（守らないと現在の症状が悪化したり、副作用・事故が起こりやすくなる）

次の人は服用しないでください

本剤又は本剤の成分によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

12歳未満の小児。

本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も使用しないでください。

他の鎮咳去痰薬、かぜ薬、鎮静薬、抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等（鼻炎用内服薬、乗物酔い薬、アレルギー用薬等）

●服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと（眠気等があらわれることがある。）

授乳中の人は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けてください

●過量服用・長期連用しないこと

相談すること

●次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

医師の治療を受けている人。

妊婦又は妊娠していると思われる人。

高齢者。

薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

次の症状のある人。

高熱

排尿困難

次の診断を受けた人。

心臓病

高血圧

糖尿病

緑内障

甲状腺機能障害

呼吸機能障害、閉塞性睡眠時無呼吸症候群、肥満症

●服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

皮膚：

発疹・発赤

かゆみ

消化器：

吐き気
嘔吐
食欲不振
精神神経系：
めまい
泌尿器：
排尿困難
まれに下記の重篤な症状が起こることがあります。その場合は直ちに医師の診療を受けてください。
ショック（アナフィラキシー）：服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
呼吸抑制：息切れ、息苦しさ等があらわれる
●服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
便秘、眠気
口のかわき
●5～6回服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

保管及び取扱い上の注意

直射日光の当たらない湿気の少ない涼しい所に保管してください。
小児の手のとどかない所に保管してください。
他の容器に入れかえないでください。（誤用の原因になったり品質が変わることがあります）
使用期限を過ぎた製品は服用しないでください。なお、使用期限内であっても、開封後は6か月以内に服用してください。（品質保持のため）

81

【OTC医薬品の多言語製品情報提供時に関する免責事項】

- ・本製品は、日本国内での販売及び使用を目的として、日本の医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律に基づき承認された医薬品です。
- ・多言語製品情報は、当該製品の日本語の添付文書を翻訳したものであり、あくまで参考情報として提供されるものです。その記載内容及び当該製品自体が日本国外の法規に適合していることを保証するものではありません。
- ・多言語製品情報は、提供者（又は当社）による仮訳であり、今後、予告なしに修正・変更される可能性があります。
- ・多言語製品情報の記載内容に起因して発生した問題については、提供者（又は当社）は一切の責任を負いかねます。