

# PABRON GOLD A <TABLETS>

- ◆PABRON GOLD A <TABLETS>是含有 guaifenesin 在内 7 种有效成分的感冒药，可以改善咳嗽、痰、咽喉疼痛等各种感冒症状。
- ◆请作为家庭常备药使用。

## 效能

缓解各种感冒症状（咳嗽、咳痰、咽喉疼痛、打喷嚏、流鼻涕、鼻塞、畏寒、发烧、头痛、关节痛、肌肉痛）

## 用法及用量

请尽量在饭后 30 分钟以内，按以下用量并配合水或温开水服用。

15 岁以上，1 次 3 片，1 天 3 次

12 岁~14 岁，1 次 2 片，1 天 3 次

未满 12 岁，请勿服用

### 注意

- 请严格遵守规定的用法用量。
- 儿童服用时，请在监护人的指导监督下服用。
- 请不要将用湿手等触摸过的药片放回药瓶中。（有可能会成为变色等原因，导致质量改变）

## 成分

3 片中

愈创甘油醚 60mg

磷酸双氢可待因 8mg

消旋盐酸甲基麻黄碱 20mg

乙酰氨基酚 300mg

马来酸氯苯那敏 2.5mg

无水咖啡因 25mg

核黄素（维生素 B<sub>2</sub>） 4mg

### 添加剂

纤维素，二氧化硅，硅酸铝镁，羟丙基纤维素，羟甲基乙酸淀粉钠，乳糖，硬脂酸镁，硬化油，香料，香兰素，苯甲酸苄酯

### 注意

服用本药剂，可能会出现尿液变黄的情况，这是因本药剂中的维生素 B<sub>2</sub> 引起的现象，因此不用担心。

## 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）

- 下述人群不要服用  
因本药剂或本药剂成分出现过过敏症状的人群。  
因服用本药剂或其他感冒药、解热镇痛药而引发过哮喘的人群。  
未满 12 岁的儿童。
- 服用本药剂的期间，请勿使用下列任何一种医药品  
其他感冒药、解热镇痛药、镇静药、镇咳祛痰药、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
- 请不要在服用前后饮酒
- 不要长期连续服用

### 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  
正在接受医师或牙科医师治疗的人群。  
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。

甲状腺功能障碍，糖尿病，心脏病，高血压，肝脏病，肾脏病，胃及十二指肠溃疡，青光眼，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

消化器官：噁心、呕吐、食欲不振

精神神经系统：头晕

泌尿系统：排尿困难

其他：体温过低

●偶尔会出现下述重症。此时请立即就医。

休克（过敏性）：服用后立即出现皮肤发痒、荨麻疹、声音沙哑、打喷嚏、喉咙发痒、气闷、心悸、意识不清等症状。

史提芬强生症候群、中毒性表皮坏死松解症、急性泛发性发疹性脓疱病：高烧、眼睛充血、眼眵、嘴唇糜烂、咽喉疼痛、皮肤大范围起疹、发红、发红皮肤上出现小脓包、全身无力、没有食欲等症状持续或急剧恶化。

药物超敏反应综合征：出现皮肤大范围发红、全身性起疹、发烧、身体疲倦、淋巴结（颈部、腋窝、腹股沟等）肿大等症状。

肝功能障碍：出现发烧、发痒、起疹、黄疸（皮肤或眼白发黄）、褐色尿、全身无力、食欲不振等症状。

肾损伤：出现发烧、尿量减少、全身浮肿、全身无力、关节痛（各关节疼痛）、腹泻等症状。

间质性肺炎：上楼或因劳累而出现气短、气闷、空咳嗽、发烧，并且突然出现或长时间持续。

哮喘：呼吸时出现哮鸣音、气闷等情况。

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，口腔干燥，嗜睡

●若服用 5~6 次后症状仍未改善则应中止服用，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

- 保管在避免阳光直射潮气小的阴凉场所密闭。
- 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

### 【关于多语言产品信息时的免责声明】

- 本产品以作为在日本国内销售及使用为目的，基于日本的药品、医疗器材等的质量、有效性和安全性的确保等相关法律获得认可的药品。
- 多语言产品信息是该产品的日文附件的翻译，仅供参考。并不保证所述内容和所述产品本身符合日本以外的法律法规。
- 多语言产品信息为供应商（或本公司）的暂时翻译，今后有可能会被修改或变更，恕不另行通知。
- 供应商（或本公司）对因多语种产品信息的内容而产生的任何问题概不负责。