

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

БРОМХЕКСИН СОФАРМА 8 mg таблетки

BROMHEXINE SOPHARMA 8 mg tablets

бромхексинов хидрохлорид ((bromhexine hydrochloride))

Език РУ №: У-ЧД(Р), 18.02.09

Одобрено: 30 / 27.01.09

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате никакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Бромхексин Софарма и за какво се използва
2. Преди да приемете Бромхексин Софарма
3. Как да приемате Бромхексин Софарма
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Бромхексин Софарма
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА БРОМХЕКСИН СОФАРМА И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Бромхексин Софарма таблетки втечнява гъстия секрет в бронхите, който се образува при различни остри и хронични заболявания на дихателните пътища. По този начин се улеснява отделянето му, облекчава се кашлицата и се подобрява дишането.

Използва се за симптоматично лечение при остри и хронични заболявания на дихателната система, които са свързани с образуването на гъст секрет в дихателните пътища, за улесняване на отхрачването и облекчаване на кашлицата.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕМЕТЕ БРОМХЕКСИН СОФАРМА**Не приемайте Бромхексин Софарма**

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към активното вещество или към някоя от останалите съставки на продукта.
- ако сте бременна или кърмите.

Обърнете специално внимание при употребата на Бромхексин Софарма**Не приемайте Бромхексин Софарма таблетки без консултация с лекар, ако имате:**

- затруднено откашляне и отделяне на храчки;
- заболяване на stomashno-chrevnia trakt (язва);
- чернодробно или бъбречно заболяване;
- Бромхексин, макар и рядко, може да предизвика сериозни кожни реакции. Лечението трябва да бъде прекратено при първите кожни признания на свръхчувствителност.

Прием на други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпусканни без рецепт.

- Едновременната употреба на бромхексин и антибиотици (амоксицилин, цефуроксим, еритромицин, доксициклин) води до повишаване на концентрацията на антибиотика в белодробната тъкан и подобряване на тяхното действие.
- Не се препоръчва едновременната употреба на бромхексин с лекарствени продукти, потискащи кашлицата (например съдържащи кодеин и глауцин).
- Бромхексин може да се прилага едновременно с инхалационните форми на същия продукт, бронходилататори (лекарства, които облекчават дишането), сърдечно-съдови лекарства.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство. Безопасната употреба на това лекарство по време на бременност и кърмене не е доказана, поради което Бромхексин Софарма не трябва да се използва от бременни и кърмачки.

Шофиране и работа с машини

Бромхексин Софарма не оказва неблагоприятно влияние върху двигателните реакции и вниманието, поради което може да се използва от водачи на превозни средства и оператори на машини.

Важна информация относно някои от съставките на Бромхексин Софарма

Лекарственият продукт съдържа лактоза. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да вземете този продукт.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ БРОМХЕКСИН СОФАРМА

Винаги приемайте Бромхексин Софарма точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Таблетките се приемат през устата, след хранене с достатъчно количество течност.

Възрастни и деца над 14-годишна възраст - по 1 - 2 таблетки 3 пъти дневно.

Деца от 6 до 14-годишна възраст и пациенти с телесно тегло под 50 кг: - по 1 таблетка 3 пъти дневно.

Деца под 6-годишна възраст: по-подходящо е използването на Бромхексин Софарма под форма на сироп.

Продължителност на лечението: определя се от лекуващия лекар, обикновено е 8-10 дни. При хронични белодробни заболявания лечението може да продължи до няколко седмици.

Ако сте приели повече от необходимата доза Бромхексин Софарма

Ако сте приели доза, по-голяма от предписаната, посъветвайте се с лекуващия си лекар.

Ако сте пропуснали да приемете Бромхексин Софарма

В случай, че пропуснете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако е наблизило време за следващата доза, вземете я както обикновено. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата. Продължете да вземате лекарството, както се препоръчва в листовката.

Ако сте спрели приема на Бромхексин Софарма

Преди да спрете приема на продукта, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Бромхексин Софарма може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

При лечение с бромхексин е възможно да се наблюдават обратимо повишаване на стойностите на чернодробните ензими, гадене, повръщане, болки в корема, диария, кожни обриви (уртикарии); много рядко - засилена секреция от носа, появя на stomашночревни язви, тежки алергични реакции (свръхчувствителност) с отоци и шок.

В много редки случаи могат да се наблюдават тежки кожни лезии (синдром на Stevens-Johnson и Lyell).

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ БРОМХЕКСИН СОФАРМА

Да се съхранява в оригиналната опаковка, при температура под 25 °C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте таблетките след срока на годност отбелаян върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Бромхексин Софарма

- Активното вещество е: бромхексинов хидрохлорид (bromhexine hydrochloride) 8 mg.
- Другите съставки са: микрокристална целулоза, лактозаmonoхидрат, хидроксипропилцелулоза, магнезиев стеарат.

Как изглежда Бромхексин Софарма и какво съдържа опаковката

Кръгли двойноизпъкнали таблетки, с диаметър 7 mm, бели на цвят, без мирис.

По 20 таблетки в блистер от твърдо, оранжево, прозрачно PVC/алуминиево фолио, по 1 блистер в картонена кутия заедно с листовка.

Притежател на разрешението за употреба и производител

СОФАРМА АД

ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

Дата на последно одобрение на листовката: февруари 2008