

Halixol® szirup Betegtájékoztató

Hatóanyag:

0,3 g ambroxol-hidroklorid 100 ml szirupban

Segédanyag: trinátrium-citrát, nátrium-benzoát, banán aroma, eper aroma, nátrium-ciklamát, citromsav-monohidrát, povidon, szorbit, tisztított víz.

Külsőalak: tiszta, átlátszó, halvány sárgás színű, jellegzetes illatú oldat.

Javallat:

Kórosan sűrű nyáktermeléssel járó heveny és idült légúti megbetegedések, mint például tüdőasztma, hörghurut, hörgőtágulat. A nyákoldás elősegítése az orr-garatüreg gyulladásában. A száraz köhögést nem csillapítja.

Ellenjavallat:

Ne alkalmazza a készítményt:

- ha túlérzékeny ambroxolra, bromhexinre vagy a készítmény bármely segédanyagára
- ha terhes vagy szoptat;
- ha gyomor-bélrendszeri fekélyes megbetegedése van vagy volt
- örökletes gyümölcscukor felszívódási zavarban.

A készítmény egyedi orvosi elbírálás alapján adható:

- a hörgők beidegzési zavarában, illetve nagyobb váladékmennyiség képződése esetén,
- súlyos veseműködési zavarban.

Mellékhatás:

Mint minden gyógyszernek, a Halixol®-nak is lehetnek mellékhatásai.

Ha az alábbi tünetek bármelyikét észleli, a Halixol® szirup szedését hagyja abba, azonnal értesítse orvosát vagy jelentkezzen a legközelebbi kórház ügyeletén, illetve értesítse a mentőket:

- az ajkak, a száj vagy a torok duzzadása, ami nyelési vagy légzési nehézséget okoz;
- ájulás vagy ájulásszerű rosszullet.

Ezek nagyon súlyos mellékhatások. Ha a fenti tünetek bármelyikét tapasztalja, Önnek súlyos túlérzékenységi (allergiás) reakciója lehet a Halixol® sziruppal szemben.

- csalánkiütés

Allergiás reakció jele ez a tünet is. A gyógyszer szedését feltétlenül hagyja abba, a további teendőket beszélje meg kezelőorvosával. Ha a kiütések intenzíven, testszerte jelentkeznek, az esetleges súlyos tünetek megelőzése

érdekében forduljon azonnal orvoshoz!

A fenti súlyos mellékhatások gyakorisága nagyon kicsi.

Az alábbi mellékhatások a leggyakoribbak: fejfájás, gyengeség, hasmenés, hányinger, gyomorpanaszok, esetleg székrekedés. A mellékhatások általában enyhék és a kezelés megszakítására csak kivételes esetekben van szükség.

Ha bármilyen, a fentiekben nem említett mellékhatást észlel, értesítse orvosát, gyógyszerészét!

Figyelmeztetés: A készítmény 1,2 gramm/5 ml szorbitot tartalmaz.

Rendeltetésszerű használat esetén egy adag 0,6-2,4 gramm szorbitot

tartalmaz. Ellenjavallt örökletes gyümölcscukor-felszívódási zavarban.

Gyomorbántalmat és hasmenést okozhat. Cukorbetegség egyidejű fennállása esetén a készítmény szorbit tartalmát figyelembe kell venni.

Kölcsönhatás:

A Halixol® szirup köpetürítést elősegítő hatását köhögéscsillapítók hátrányosan befolyásolhatják. Ezért egyidejű alkalmazásuk csak kifejezett orvosi utasításra történhet.

A Halixol® szirup előnye, hogy fokozza egyes antibiotikumok (amoxicillin, cefuroxim, eritromicin, doxiciklin) átjutását a hörgőváladékba.

Terhesség / Szoptatás:

A készítmény alkalmazása terhesség és szoptatás alatt ellenjavallt.

Gépjárművezetés:

Nincs arra vonatkozóan adat, hogy a Halixol® szirup a közlekedésben való biztonságos részvételét és a baleseti veszéllyel járó munka végzését befolyásolná.

Alkohol:

-

Adagolás / Alkalmazás:

Gyógyszerét kizárólag a betegtájékoztatóban leírt adagban és ideig alkalmazza!

A Halixol® szirup javasolt adagolása:

- felnőtteknek és 12 éven felüli gyermekeknek: az első két-három napon 3 x 10 ml, később 2 x 10 ml vagy 3 x 5 ml naponta;

- 5-12 éves korban naponta 2-3 x 5 ml;

- 2-5 éves korban naponta 3 x 2,5 ml;

- 2 éves kor alatt naponta 2 x 2,5 ml;

A szirupot étkezések után, bőséges folyadékkal kell bevenni. A kezelés ideje alatt a bő folyadékbevitel elősegíti az ambroxol nyákkoldó hatását.

Vesefunkció károsodása esetén kérjen tanácsot kezelőorvosától a készítmény alkalmazása előtt, mert lehetséges, hogy Önnek alacsonyabb dózisokra van szüksége.

Ha a szirup alkalmazása során hatását túlzottan erősnek érzi, vagy a készítmény csekély hatásúnak bizonyul, forduljon orvosához vagy gyógyszerészéhez.

Ha adagját elfelejtette bevenni:

Ha gyógyszerét elfelejtette bevenni, mielőbb pótolja a kimaradt adagot. Ha már a következő adag bevétele esedékes, ne vegyen be dupla mennyiséget, mert ezzel már nem pótolhatja a kiesett mennyiséget, viszont a túladagolás veszélyének teszi ki magát.

Túladagolás:

A túladagolás lehetséges tünetei hányinger, hányás, hasmenés és egyéb gyomor-bélrendszeri tünetek.

Túladagolás gyanúja esetén haladéktalanul forduljon orvoshoz.

Az orvosi segítség megérkezéséig az első tennivaló a hánytatás.

Tárolás:

Szobahőmérsékleten, 30°C alatt tárolandó. Felbontás után 4 hétig használható fel.

A készítmény csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül használható fel.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó.

Csomagolás:

100 ml szirup, fehér, csavarmenetes, garanciazáras, alumínium kupakkal lezárt barna üvegben. 1 x 100 ml + egy PP adagoló kupak, kartondobozban.

Gyártó és a forgalomba hozatali engedély jogosultja:

EGIS Gyógyszergyár NyRt. Budapest

Magyarország

OGYI-T-5065/01

Betegtájékoztató OGYI eng.száma: 25 880/55/2003