

Halixol® 30 mg tabletta Betegtájékoztató

Hatóanyag:

30,0 mg ambroxol-hidroklorid tablettánként

Segédanyag: magnézium-sztearát, povidon K-30, karboximetil-keményítő-nátrium, mikrokristályos cellulóz, laktóz-monohidrát (84,0 mg)

Külalak: fehér vagy csaknem fehér, kerek, lapos, metszett élű, szagtalan illetve majdnem szagtalan egyik oldalon felezővonallal, a másik oldalon "E és 231" ellátott tabletta.

Javallat:

Kórosan sűrű nyáktermeléssel járó heveny és idült légúti megbetegedések, mint például tüdőasztma, hörghurut, hörgőtágulat. A nyákkoldás 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.
- amennyiben gyomor-bélrendszeri fekélyes megbetegedése van vagy volt.

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® tabletta szedését hagyja abba, azonnal értesítse orvosát vagy jelentkezzen a legközelebbi kórház ügyeletén, illetve értesítse a mentőket:

- az ajkak, a száj vagy a torok duzzadása, amely 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® tablettával 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 az itt felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb szokatlan tünetet észlel, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

Figyelmeztetés:

Tejcukor érzékenységekben figyelembe kell venni, hogy a készítmény 84,0 mg tejcukrot tartalmaz tablettánként.

Kölcsönhatás:

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

A Halixol[®] tabletták előnye, hogy fokozza egyes antibiotikumok (amoxicillin, cefuroxim, erithromicin, doxiciklin) átjutását a hörgőváladékba.

Terhesség / Szoptatás:

A készítmény alkalmazása terhesség és szoptatás alatt ellenjavallt.

Gépjárművezetés:

Nincs arra vonatkozóan adat, hogy a Halixol[®] tabletták 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[®] tabletták javasolt adagolása:

Felnőtteknek és 12 éven felüli gyermekeknek a kezelés első két-három napján 3 x 1 tabletták, később 2 x 1 vagy 3 x 1/2 tabletták naponta.

Gyermekeknek 5-12 éves kor között 2-3 x 1/2 tabletták naponta.

Gyermekeknek 2-5 éves korban a Halixol[®] tabletták helyett a - könnyebb adagolás miatt - a Halixol[®] szirup adása javasolt.

A tablettát étkezések után, bőséges folyadékkal kell bevenni. A kezelés ideje alatt a bő folyadékbevitel elősegíti a gyógyszer nyákoldó hatását.

Ha alkalmazása során hatását túlzottan erősnek érzi, vagy a készítmény

csekély hatásúnak bizonyul, forduljon orvosához vagy gyógyszerészéhez.
Ha adagját elfelejtette bevenni:

Ha gyógyszert elfelejtette bevenni, mielőbb pótolja a kimaradt adagot. Ha már a következő adag bevétele esedékes, ne vegyen be dupla adagot, mert ezzel már nem pótolja a kiesett mennyiséget, viszont a túladagolás veszélyének tenné 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, fénytől védve tárolandó.

A gyógyszert csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

Csomagolás: 20 db tableta PVC/Alu bliszterben és faltkartonban.

Gyártó és a forgalomba hozatali engedély jogosultja:

EGIS Gyógyszergyár NyRt., Budapest

Magyarország

OGYI-T-4126/01

Betegtájékoztató OGYI eng.száma: 25 879/55/2003