

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Neo-Bronchol, 15 mg pastillid

Ambroksoolvesinikkloriid

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 4-5 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Neo-Bronchol pastillid ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Neo-Bronchol pastillide kasutamist
3. Kuidas Neo-Bronchol pastille kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Neo-Bronchol pastille säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Neo-Bronchol pastillid ja milleks seda kasutatakse

Neo-Bronchol pastillidel on röga vedeldav toime hingamisteedes.

Näidustus: Röga lahtistamine.

2. Mida on vaja teada enne Neo-Bronchol pastillide kasutamist

Ärge kasutage Neo-Bronchol pastille

- kui te olete ambroksooli või selle ravimi mis tahes koostisosa (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui teil on pärilik fruktoositalumatus.

Lapsed

Seoses suure toimeaine sisaldusega ei sobi Neo-Bronchol pastillid alla 6-aastastele lastele. Vajaduse korral on sellele vanusegrupile saadaval toimeaine väiksema sisaldusega ravimvormid nagu siirupid/mahlad.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Väga harva on ambroksooli lühiajalisel kasutamisel teatatud tõsiste nahareaktsioonide nagu Stevens-Johnson sündroomi ja Lyell'i sündroomi ilmnemisest. Juhul kui ilmnevad naha või limaskestade muutused tuleb koheselt pöörduda arsti poole ning ambroksooli kasutamine katkestada.

Neerufunktsiooni häire või raske maksahaigusega patsiendid

Neerufunktsiooni häire või raske maksahaiguse puhul on Neo-bronchol'i manustamisel vajalik ettevaatus (näiteks madalamad annused või pikem ajavahemik annuste vahel). Vt. punkt 3.

Raske neerupuudulikkuse puhul võivad maksas tekkinud ambroksooli metaboliidid organismis kuhjuda.

Kui bronhide motoorika on häiritud või tekib väga suures koguses sekreeti (näiteks harvaesineva pahaloomulise tsiliaarse sündroomi puhul), tuleb limapaisu ohu tõttu manustada Neo-bronchol'i ettevaatusega.

Muud ravimi ja Neo-Bronchol

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid.

Neo-Bronchol'i ja kõha pärssivate ravimite samaaegne kasutamine võib seoses kõharefleksi allasurumisega põhjustada ohtlikku limapaisu. Seetõttu tohib nimetatud ravimite kombinatsiooni kasutada ainult äärmise vajaduse korral.

Neo-Bronchol koos toidu ja joogiga

Pastillid manustatakse toidukorra järgselt suus imedes.

Neo-Bronchol'i röga vedeldavat toimet suurendab rohke vedeliku joomine.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete raseduda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Raseduse (eelkõige esimesel trimestril) ja rinnaga toitmise ajal tohib Neo-Bronchol pastille kasutada ainult arsti soovitusel eelneva riski ja kasu suhte hindamisel, kuna inimestel on vastavad ravimi kasutamise kogemused veel ebapiisavad.

Loomadel eritub ambroksool rinnapiima. Kuna vastavad kogemused inimesel on ebapiisavad, tohib rinnaga toitmise ajal Neo-bronchol'i kasutada ainult arsti soovitusel.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Toimeid reaktsioonikiirusele ei ole täheldatud.

Neo-Bronchol sisaldab sorbitooli

Neo-Bronchol sisaldab sorbitooli. Kaasasündinud fruktoositalumatusega täiskasvanutel ja noorukitel kaasneb ravimi manustamisel oht tervisele. Nimetatud patsiendid tohivad ravimit kasutada ainult eelnevalt arstiga konsulteerides.

Märkus diabeetikutele: üks pastill sisaldab 922,2 mg 70%-lise sorbitooli mittekrystalset kuivainet (vastab ligikaudu 0,08 leivaühikule).

3. Kuidas Neo-Bronchol pastille kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Tavaline annus on:

6...12-aastased lapsed:

Manustada üks pastill suus imedes 2...3 korda ööpäevas (vastab 15 mg ambroksoolvesinikkloriidile 2...3 korda päevas).

Täiskasvanud ja üle 12-aastased lapsed:

Manustada esimesel 2...3 päeval 2 pastilli kolm korda päevas (vastab 30 mg ambroksoolvesinikkloriidile kolm korda päevas) ja edaspidi 2 pastilli 2 korda ööpäevas (vastab 30 mg ambroksoolvesinikkloriidile kaks korda päevas). Pastille tuleb suus imeda.

Täiskasvanud: Arsti soovitusel võib ravimi toime tõhustamiseks manustada 4 pastilli korraga 2 korda päevas (vastab 120 mg ambroksoolvesinikkloriidile ööpäevas).

Ärge manustage Neo-Bronchol'i ilma arsti vastava ettekirjutuseta kauem kui 4...5 päeva.

Kui teil on neerufunktsiooni häire või raske maksahaigus, tuleb Neo-Bronchol'i manustada väiksemates annustes või pikemate ajavahemike järel. *Vt. punkt 2.*

Kui teil on tunne, et Neo-Bronchol pastillide toime on liiga tugev või liiga nõrk, rääkige sellest arstile või apteekrile.

Kui te kasutate Neo-Bronchol pastille rohkem kui ette nähtud

Ambroksooli üleannustamisest tingitud mürgistusnähtusid pole tekkinud. Kirjeldatud on lühiajalise rahutuse teket ja kõhulahtisust.

Äärmiselt suurte annuste manustamisel võib suurened a süljeeritus ning tekkida okseärritus, oksendamine ja vererõhu langus.

Konsulteerige oma arstiga. Esmaabivõtted nagu oksendamise esile kutsumine ja maoloputus pole tavaliselt vajalikud ja neid tuleks rakendada alles suure üleannustamise korral. Soovitatav on sümptomaatiline ravi.

Kui te unustate Neo-Bronchol pastille kasutada

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Üldhäired:

Aeg-ajalt (vähem kui ühel inimesel 100-st) võivad esineda allergilised reaktsioonid (nt nahalööve, näopiirkonna turse, hingamishäired, kihelus), palavik.

Väga harva (vähem kui ühel inimesel 10000-st) võib esineda anafülaktilisi reaktsioone.

Seedetrakti häired:

Aeg-ajalt (vähem kui ühel inimesel 100-st) võivad esineda iiveldus, kõhuvalu, oksendamine.

Neo-Bronchol'i manustamine tuleb esimeste allergiliste reaktsioonide tekkimisel katkestada.

Teavitage sellest oma arsti, kes otsustab nende raskusastme põhjal edasiste ravimeetmete vajaduse kohta.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Neo-Bronchol pastille säilitada

Hoida temperatuuril kuni 30 °C. Hoida originaalpakendis, niiskuse eest kaitstult.

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Neo-Bronchol pastille pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Neo-Bronchol sisaldab

- Toimeaine on ambroksoolvesinikkloriid. Üks pastill sisaldab 15 mg ambroksoolvesinikkloriidi.
- Abiained on sorbitooli lahus (mittekristalluv), akaatsia, piparmündiõli, eukalüptiõli, sahharinaatriumdihüdraat, vedel parafiin, puhastatud vesi.

Kuidas Neo-Bronchol välja näeb ja pakendi sisu

Helepruunid lamedad ümmargused pastillid, läbimõõduga ligikaudu 18 mm, blisterpakendis. Originaalpakend sisaldab 20 pastilli.

Müügiloa hoidja ja tootja

Divapharma GmbH
Motzener Straße 41
D-12277 Berliin
Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

H.Abbe Pharma GmbH
Pirita tee 20T
Tallinn 10127
Tel. +372 646 0980

Infoleht on viimati koostöölstatud jaanuaris 2015