

Pakkausselostetiedot

Ambroxol ratiopharm 60 mg poretabletit

ambroksolihydrokloridi

Lue tämä pakkausselosesti huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tästä lääketettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteeessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkien henkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausselosesti. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkien henkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteeessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 5 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosesteessa kerrotaan:

1. Mitä Ambroxol ratiopharm on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Ambroxol ratiopharm -valmistetta
3. Miten Ambroxol ratiopharm -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Ambroxol ratiopharm -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Ambroxol ratiopharm on ja mihin sitä käytetään

Ambroxol ratiopharm -valmisten vaikuttava aine on ambroksolihydrokloridi. Se kuuluu mukolyteiksi kutsuttujen lääkkeiden ryhmään (yskä- ja vilustumislääkevalmisteet), jotka auttavat poistamaan limaa hengitysteistä.

Ambroxol ratiopharm 60 mg -poretabletteja käytetään aikuisten ja yli 12-vuotiaiden nuorten äkillisiin ja kroonisiihengitystiesairauksiin liittyvän limaisen (produktiivisen) yskän hoitoon. Esimerkkejä tällaisista hengitystiesairauksista ovat äkilliset kurkunpääntymät, henkitorven tai keuhkoputkien tulehdus ja pitkääikaiset sairaudet, kuten krooninen keuhkoputkitulehdus ja keuhkohtautu (COPD).

Limainen (produktiivinen) yskä liittyy keuhkojen ja keuhkoputkien toimintahäiriöihin, joiden vuoksi limaa erittyy liikaa. Ambroxol ratiopharm ohentaa ja irrottaa limaa, niin että sen yskiminen sujuu helpommin.

Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 5 päivän jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Ambroxol ratiopharm -valmisteita

Älä käytä Ambroxol ratiopharm -valmisteita

- jos olet allerginen ambroksolle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkien henkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Ambroxol ratiopharm -valmistetta

- jos sinulla on tai on ollut maksa- tai munuaissairaus.

Ambroksolin käytön yhteydessä on raportoitu vaikeista ihoreaktioista. Jos sinulle kehittyy ihottuma (mukaan lukien limakalvovaurio suussa, nielussa, nenässä, silmissä, sukulinten alueella), lopeta Ambroxol ratiopharm -poretablettien käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin.

Tietyissä harvinaisissa sairauksissa, joissa keuhkoputkiin kertyy suuria määriä limaa (esim. viallisten värekarvojen oireyhtymä), on Ambroxol ratiopharm -valmistetta käytettävä ainoastaan lääkärin valvonnassa hengitysteihin mahdollisesti kertyvän eritteen vuoksi.

Lapset

Ambroxol ratiopharm 60 mg -poretablettien sisältämän suuren vaikuttavan aineen määräni vuoksi, ne eivät sovi alle 12-vuotiaiden lasten hoitoon.

Muut lääkevalmisteet ja Ambroxol ratiopharm

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Ambroxol ratiopharm -valmisten käytön aikana et saa ottaa yskänrefleksiä vaimentavia lääkkeitä (yskänärsytystä lievittäviä lääkkeitä), sillä yskänrefleksin esto voi johtaa vaarallisen suuren limamäärän kertymiseen. Mahdollinen samanaikainen käyttö vaatii lääkärin suorittaman huolellisen riskien ja hyötyjen arvioinnin.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaus

Ambroksoli läpäisee istukan ja saavuttaa sikiön. Ambroxol ratiopharm -valmistetta ei pidä käyttää raskauden eikä etenkään kolmen ensimmäisen raskauskuuden aikana.

Imetyks

Ambroksoli erittyy äidinmaitoon. Siksi Ambroxol ratiopharm -valmisten käyttöä ei suositella imettäville äideille.

Hedelmällisyys

Eläintutkimuksissa ei ole nähty minkäänlaisia viitteitä haitallisista vaikutuksista hedelmällisyyteen tai eläinten tiineyteen.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Tämän valmisten ei pitäisi haitata ajokykyä tai koneiden käyttökykyä.

Ambroxol ratiopharm sisältää bentsyylialkoholia (E 1519)

Tämä lääkevalmiste sisältää 0,8 mg bentsyylialkoholia per poretabletti.

Bentsyylialkoholi saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita.

Kysy lääkäriltä tai apteekkikenkilökunnalta neuvoa, jos olet raskaana tai imetät tai jos sinulla on maksa- tai munuaissairaus, sillä suuria määriä bentsyylialkoholia voi kertyä elimistöön ja aiheuttaa haittavaikutuksia (kuten metabolista asidoosia).

Ambroxol ratiopharm sisältää sorbitolia (E 420)

Tämä lääkevalmiste sisältää 29,3 mg sorbitolia per poretabletti.

Ambroxol ratiopharm sisältää laktoosia

Yksi poretabletti sisältää 110 mg laktoosia. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Ambroxol ratiopharm sisältää glukoosia (maltodeksstriinin osa)

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Ambroxol ratiopharm sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää 126,6 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per poretabletti. Tämä vastaa 6,35 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuiselle.

3. Miten Ambroxol ratiopharm -valmisteita käytetään

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienhenkilökunta on määrittänyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Ellei lääkäri ole määrittänyt toisin, Ambroxol ratiopharm -valmisten suositellut annokset ovat seuraavat:

Aikuiset ja yli 12-vuotiaat nuoret

Ensimmäisten 2–3 päivän aikana otetaan $\frac{1}{2}$ (puolikas) 60 mg:n poretabletti kolme kertaa päivässä (vastaan 90 mg ambroksolihydrokloridia päivässä).

Tämän jälkeen siirrytään ottamaan $\frac{1}{2}$ (puolikas) 60 mg:n poretabletti kahdesti päivässä (vastaan 60 mg ambroksolihydrokloridia päivässä).

Aikuisten ja yli 12-vuotiaiden nuorten annosta voidaan tarvittaessa nostaa yhteen 60 mg:n poretablettiin kahdesti päivässä (vastaan 120 mg ambroksolihydrokloridia päivässä).

Käyttö alle 12-vuotiaille lapsille

Ambroxol ratiopharm -poretablettien suuren vaikuttavan aineen määrä vuoksi niitä ei saa käyttää alle 12-vuotiaille lapsille. Muita lääkemuotoja tai vahvuuskuoja voi olla saatavilla alle 12-vuotiaiden lasten hoitoa varten. Kysy lisää lääkäriltä tai apteekkienhenkilökunnalta.

Potilaat, joilla on munuaisen tai maksan vajaatoiminta

Jos kärsit munuaisen vajaatoiminnasta tai vaikeasta maksan vajaatoiminnasta, älä käytä Ambroxol ratiopharm -valmistetta muuten kuin lääkärin määräyksestä. Annostusta tai annosväljä on ehkä muutettava.

Miten Ambroxol ratiopharm -poretabletteja käytetään

Tämä lääke on tarkoitettu otettavaksi vain suun kautta.

Liuota poretabletin puolikas lasilliseen vettä ja juo.

Kun poretabletin puolikas on liennut veteen, valmiin liuoksen pitäisi olla väritön, kirkas ja hiukkaseton.

Ambroxol ratiopharm -lääkkeen voi ottaa joko ruokailun yhteydessä tai tyhjään mahaan. Poretabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Hoidon kesto

Ota yhteys lääkäriin, jos oireesi eivät parane tai ne pahenevat 5 vuorokauden jälkeen. Ambroxol ratiopharm -valmistetta ei saa käyttää pidempään kuin 5 vuorokautta ilman lääkärin määräystä.

Jos otat enemmän Ambroxol ratiopharm -valmisteita kuin sinun pitäisi

Toistaiseksi erityisistä yliannostuksen oireista ei ole ilmoitettu. Vahingossa tapahtuneesta yliannostuksesta ja/tai lääkitysvirheistä saatujen ilmoitusten perusteella havaitut oireet ovat yhdenmukaisia ambroksolihydrokloridin suositeltujen annosten tunnettujen haittavaikutusten kanssa (ks. kohta 4). Jos olet

ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Ota tämä pakkausseloste mukaasi sairaalaan tai lääkärin vastaanotolle, jotta hoitohenkilökunta näkee, mitä olet ottanut.

Jos unohtat ottaa Ambroxol ratiopharm -valmisteita

Jos unohtat ottaa annoksen, ota se heti, kun muistat asian. Mikäli kuitenkin huomaat unohtuksen vasta lähellä seuraavaa annosta, älä ota välillä jäänyttä annosta vaan ota seuraava annos normaalista. Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseen unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny lääkärin tai apteekkien henkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos saat joitakin näistä vakavista haittavaikutuksista, lopeta Ambroxol ratiopharm -valmisten käyttö ja hakeudu välittömästi ensiapuun:

Yleisyyt tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin):

- Anafylaktiset reaktiot, mukaan lukien anafylaktinen sokki (äkillinen ja vaikea allerginen reaktio, johon voi liittyä hengitysvaikeuksia, turvotusta, pyörrytystä, nopeaa sykettä, hikoilua ja tajunnan menetystä), angioedeema (ihon, ihmalaisten kudosten, limakalvojen tai limakalvonalaisten kudosten nopeasti kehittyvä turvotus) ja kutina.
- Vaikeat iholla ilmenevät haittavaikutukset (mukaan lukien monimuotoiseksi punavihoittumaksi sanottu ihottuma; Stevens-Johnsonin oireyhtymä / toksinen epidermaalinen nekrolyysi, eli henkeä uhkaava reaktio, johon liittyy flunssankaltaisia oireita ja kivuliasta ihottumaa iholla ja suussa, silmissä sekä sukupuolielinten alueella; ja akuutti yleistynyt eksantematoottinen pustuloosi, joka aiheuttaa äkillisiä iho-oireita) (ks myös "Varoitukset ja varotoimet" kohdassa 2).

Muita haittavaikutuksia:

Yleiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 10:stä):

- makuaistin muutokset (dysgeusia),
- suun tai kurkun tunnottomuus (hypesthesia),
- pahoinvoiointi.

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 100:sta):

- oksentelu,
- suun kuivuminen,
- ripuli,
- ruuansulatushäiriöt (dyspepsia),
- vatsakipu,
- kuume,
- yliherkkyyss suussa (suun limakalvoreaktiot).

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 1 000:sta):

- yliherkkyyssreaktiot,
- ihottuma, nokkosihottuma (urtikaria),
- kuiva nielu.

Hyvin harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 10 000:sta):

- liiallinen syljeneritys/kuolaaminen (sialorrea).

Yleisyyss tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin):

- hengenahdistus (dyspnea; yliherkkysreaktion merkki).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Ambroxol ratiopharm -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä otta tätä lääkettä pakkaussessa ja putkilon etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, 'EXP'. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 30 °C.

Säilytä alkuperäispakkaussessa. Herkkä kosteudelle.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käytämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Nämä menetellä suojelet luontoa.

6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Ambroxol ratiopharm sisältää

- Vaikuttava aine on ambrosolihydrokloridi. Yksi poretabletti sisältää 60 mg ambrosolihydrokloridia.
- Muut aineet ovat: sitruunahappo (E 330), natriumvetykarbonaatti (E 500 (ii)), natriumkarbonaatti (E 500 (i)), sakkariniinatrium (E 954), natriumsyklamaatti (E 952), natriumkloridi, natriumsitraatti (E 331), laktoosi, mannitoli (E 421), sorbitoli (E 420), simetikoni, kirsikka-aromi [luonnolliset/luontaisenkaltaiset makuaineet (sisältää bentsyylialkoholia (E 1519), propyleeniglykolia (E 1520)), maltodekstriini, mannitoli (E 421), glukonolaktoni (E 575), sorbitoli (E 420), arabikumi (E 414), vedetön, kolloidinen piidioksidi (E 551)].

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakauskoot

Ambroxol ratiopharm 60 mg -poretabletti on valkoinen, pyöreä ja kirsikantuoksuinen, ja sen toisella puolella on jakouurre. Halkaisija: 18 mm. Poretabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Poretabletit toimitetaan polypropyleeniputkissa, joissa on polyetyleenistä valmistetut sulkimet. Sulkimet sisältävät silikageeliä (kuivausaine), joka suojaa poretabletteja kosteudelta.

Pakauskoko: 10 poretablettia.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Alankomaat

Valmistaja

HERMES PHARMA GmbH
Hans-Urmiller-Ring 52
82515 Bavaria, Wolfratshausen
Saksa

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja

Teva Finland Oy
PL 67
02631 Espoo
puh. 020 180 5900

Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 12.8.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Ambroxol ratiopharm 60 mg brustabletter

ambroxolhydroklorid

Läs noga igenom hela den här bipackse delen innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivningen i denna bipacksedel eller enligt instruktioner från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar.

I den här bipackse delen finns information om följande:

1. Vad Ambroxol ratiopharm är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Ambroxol ratiopharm
3. Hur du använder Ambroxol ratiopharm
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Ambroxol ratiopharm ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Ambroxol ratiopharm är och vad det används för

Ambroxol ratiopharm innehåller den aktiva substansen ambroxolhydroklorid. Den tillhör en grupp läkemedel som kallas mukolytika (medel mot hosta och förkyllning) som hjälper till att rensa luftvägarna från slem.

Ambroxol ratiopharm 60 mg brustabletter är avsedda för behandling av slemhosta (produktiv hosta) i samband med akuta och kroniska luftvägsbesvär hos vuxna och ungdomar över 12 år. Exempel på sådana luftvägsbesvär är akuta inflammationer i struphuvud, luftstrupe eller luftrör och kroniska besvär som kronisk bronkit eller kroniskt obstruktiv lungsjukdom (KOL).

Slemhosta (produktiv hosta) associeras med sjukdomar i lungorna och luftrören då slemproduktionen ökar. Ambroxol ratiopharm verkar genom att göra slemmet tunnare och löser upp det så att det blir lättare att hosta upp.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Ambroxol ratiopharm

Använd inte Ambroxol ratiopharm

- om du är allergisk mot ambroxol eller något annat innehållsstämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Ambroxol ratiopharm:

- om du har eller har haft lever- eller njurproblem.

Svåra hudreaktioner har rapporterats i samband med användning av ambroxol. Om du får ett hudutslag (inklusive sår i slemhinnorna i t.ex. mun, svalg, näsa, ögon, könsorgan) ska du sluta använda Ambroxol ratiopharm brustabletter och omedelbart kontakta läkare.

I samband med vissa sällsynta besvär i luftrören, som är förknippade med en överdriven slemproduktion (t.ex. primär ciliär dyskinesi), får Ambroxol ratiopharm endast användas under uppsyn av läkare på grund av risken för ansamling av slem i luftvägarna.

Barn

På grund av den höga koncentrationen aktiv substans är Ambroxol ratiopharm 60 mg brustabletter inte avsedda för behandling av barn under 12 år.

Andra läkemedel och Ambroxol ratiopharm

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Under tiden då du använder Ambroxol ratiopharm ska du inte ta läkemedel som dämpar hostreflexen (mot rethosta), eftersom detta kan leda till en riskfyllt ansamling av slem på grund av avsaknaden av hostreflex. Ett eventuellt samtidigt bruk ska endast ske efter att läkare utfört en noggrann utvärdering av risker och nytta.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Ambroxol passeras moderkakan och når det ofödda barnet. Ambroxol ratiopharm brustabletter får inte användas under graviditet, speciellt inte under de första tre månaderna.

Amning

Ambroxol går över i modersmjölken. Ambroxol ratiopharm rekommenderas inte till ammande mödrar.

Fertilitet

Inga tecken på skadliga effekter på fertilitet eller dräktighet har konstaterats i samband med djurstudier.

Körförstående och användning av maskiner

Detta läkemedel bör inte påverka din körförstående eller din förmåga att hantera maskiner.

Ambroxol ratiopharm innehåller bensylalkohol (E 1519)

Detta läkemedel innehåller 0,8 mg bensylalkohol per brustablett. Bensylalkohol kan orsaka allergiska reaktioner.

Om du har nedsatt lever- eller njurfunktion, eller om du är gravid eller ammar, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Stora mängder bensylalkohol kan lagras i kroppen och orsaka biverkningar (metabolisk acidosis).

Ambroxol ratiopharm innehåller sorbitol (E 420)

Detta läkemedel innehåller 29,3 mg sorbitol per brustablett.

Ambroxol ratiopharm innehåller laktos

Varje brustablett innehåller 110 mg laktos. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Ambroxol ratiopharm innehåller glukos (ingår i maltodextrin)

Om du inte tål vissa sockerarter skall du tala med din läkare innan du använder detta läkemedel.

Ambroxol ratiopharm innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller 126,6 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per brustablett. Detta motsvarar 6,35 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

3. Hur du använder Ambroxol ratiopharm

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Om din läkare inte har ordinerat något annat rekommenderas följande doser för Ambroxol ratiopharm:

Vuxna och ungdomar från 12 år

Inledningsvis $\frac{1}{2}$ Ambroxol ratiopharm 60 mg brustablett tre gånger dagligen under de första 2–3 dagarna (motsvarar 90 mg ambroxolhydroklorid per dygn).

Därefter $\frac{1}{2}$ brustablett två gånger dagligen (motsvarar 60 mg ambroxolhydroklorid per dygn).

Vid behov kan dosen till vuxna och ungdomar över 12 år ökas till 1 Ambroxol ratiopharm 60 mg brustablett två gånger dagligen (motsvarar 120 mg ambroxolhydroklorid per dygn).

Användning för barn under 12 år

På grund av den höga koncentrationen aktiv substans är Ambroxol ratiopharm 60 mg brustabletter inte avsedda för behandling av barn under 12 år. Övriga läkemedelsformer/andra styrkor kan finnas tillgängliga för barn under 12 år. Rådfråga läkare eller apotekspersonal.

Patienter med nedsatt njur- eller leverfunktion:

Om du har nedsatt njurfunktion eller gravt nedsatt leverfunktion får du inte använda Ambroxol ratiopharm, om inte din läkare har ordinerat det. Din dos eller ditt dosintervall kan behöva justeras.

Hur du använder Ambroxol ratiopharm brustabletter

Detta läkemedel är endast för oral användning.

Lös upp den halva brustabletten i ett glas vatten och drick.

Då brustabletten lösts upp ska detta resultera i en färglös, klar lösning utan partiklar.

Ambroxol ratiopharm kan tas såväl på tom mage som i samband med måltid. Brustabletten kan delas i två lika stora doser.

Behandlingens längd

Kontakta läkare om dina symtom inte blir bättre eller om de förvärrats efter fem dagar. Ambroxol ratiopharm får inte användas längre än 5 dagar i sträck utan läkarordination.

Om du har använt för stor mängd av Ambroxol ratiopharm

Hittills har inga specifika symtom på överdosering rapporterats. Baserat på rapporter om oavsiktlig överdosering och/eller felaktig läkemedelsbehandling överensstämmer de observerade symtomen med de kända biverkningarna från rekommenderade doser av ambroxolhydroklorid (se avsnitt 4). Om du använt en för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Ta med dig denna bipacksedel till sjukhuset eller läkaren, så att de kan se vad du har tagit.

Om du har glömt att använda Ambroxol ratiopharm

Om du glömmer en dos tar du den så snart du kommer ihåg det, såvida det inte nästan är dags för nästa dos. Om detta är fallet hoppar du över den missade dosen och tar nästa planerade dos som vanligt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Sluta använda Ambroxol ratiopharm och uppsök genast akutsjukvården om du märker någon av följande allvarliga biverkningar:

Okänd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Anafylaktiska reaktioner inklusive anafylaktisk chock (plötslig, allvarlig allergisk reaktion som kan orsaka andningssvårigheter, svullnad, yrsel, snabb puls, svettningar och medvetandeförlust), angioödem (snabbt tilltagande svullnad i och under huden samt i och under slemhinnor) och klåda.
- Svåra hudreaktioner [inklusive *erythema multiforme* (hudutslag), Stevens-Johnsons syndrom/toxisk epidermal nekroly (livshotande reaktion med influensaliknande symptom och smärtsamma utslag i ansikte, mun, ögon och genitalområdet) och akut generaliserad exantematos pustulos (plötslig hudreaktion)] (se även "Varningar och försiktighet" i avsnitt 2).

Övriga biverkningar:

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- förändrad smakupplevelse (dysgeusi),
- nedsatt känsel i munnen eller halsen (hypesthesia),
- illamående.

Mindre vanliga biverkningar (förekommer hos färre än 1 av 100 användare):

- kräkningar,
- munorrhett,
- diarré,
- matsmältningsbesvär (dyspepsi),
- magsmärter,
- feber,
- överkänslighet i munnen (slemhinnereaktioner i munnen).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- överkänslighetsreaktioner,
- utslag, nässelutslag (urtikaria),
- torrhetskänsla i svalget.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- överdriven salivproduktion (dreglande; sialorré).

Okänd frekvens (det går inte att beräkna frekvensen utifrån befintliga data):

- andnöd (dyspné, ett tecken på överkänslighet).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se information nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

5. Hur Ambroxol ratiopharm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och etiketten på tuben efter ”EXP.”. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 30 °C.

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen ambroxolhydroklorid. En brustablett innehåller 60 mg ambroxolhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är: citronsyra (E 330), natriumvätekarbonat (E 500 (ii)), natriumkarbonat (E 500 (i)), sackarinnatrium (E 954), natriumcyklamat (E 952), natriumklorid, natriumcitrat (E 331), laktos, mannos (E 421), sorbitol (E 420), simetikon, körsbärsarom [naturliga/naturidentiska aromämnen (innehåller bensylalkohol (E 1519), propylenglykol (E1520)), maltodextrin, mannos (E 421), glukonolakton (E 575), sorbitol (E 420), gummi arabicum (E 414), vattenfri, kolloidal kiseldioxid (E 551)].

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ambroxol ratiopharm 60 mg är en vit, rund tablett med körsbärsduft och en diameter på 18 mm. Brustabletten är försedd med brytskåra på den ena sidan och den kan delas i två lika stora doser.

Brustabletterna levereras i tuber av polypropylen försedda med polyetylenlock. Locken innehåller silikagel (torkmedel) som skyddar brustabletterna mot fukt.

Förpackningsstorlek: 10 brustabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Nederlanderna

Tillverkare

HERMES PHARMA GmbH
Hans-Urmiller-Ring 52
82515 Bavaria, Wolfratshausen
Tyskland

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Teva Finland Oy
PB 67
02631 Esbo
Tel: 020 180 5900

Denna bipacksedel ändrades senast den 12.8.2022