

Deflegmin sir. 30mg/5ml 120 ml syrop 0,03 g/5ml 120 ml



Cena: 15,98 pln

Opis słownikowy

Dawka	0,03 g/5ml
Opakowanie	120 ml
Postać	syrop
Producent	ICN POLFA RZESZÓW S.A.
Rejestracja	
Substancja czynna	Ambroxolum

Opis produktu

Opis

Deflegmin 30mg/5ml syrop na kaszel mokry, 120 ml
Rodzaj rejestracji: lek OTC / lek dostępny bez recepty

Producent: Bausch Health Poland sp. z o. o.

Wielkość opakowania: 120 ml

Zalecane kategorie:

Kaszel

Kaszel mokry

Leki na kaszel

Leki wykrztuśne

EAN: 5909990369317

BLOZ: 3624101

Rekomendacja dla apteki – słowa kluczowe do wyszukiwarki sklepowej: Deflegmin syrop, lek na kaszel, syrop na kaszel, na kaszel, na kaszel mokry, syrop na kaszel mokry, lek wykrztuśny

Krótki opis:

Syrop na kaszel mokry. Ułatwia odkrztuszanie zalegającej w drogach oddechowych wydzieliny i łagodzi kaszel.

Opis produktu / Wskazania i działanie:

Deflegmin to syrop wykrztuśny. Lek ten w płynnej postaci stanowi idealne rozwiązanie dla osób mających problem z połykaniem tabletek oraz dla dzieci. Syrop na kaszel Deflegmin upłynnia wydzielinę zalegającą w drogach oddechowych i zmniejsza jej lepkość. W efekcie syrop Deflegmin ułatwia odkrztuszanie i łagodzi mokry kaszel. Za takie działanie odpowiada składnik aktywny syropu Deflegmin – ambroksolu chlorowodorek.

Lek Deflegmin wskazany jest do doustnego stosowania:

- w ostrych i przewlekłych chorobach płuc oraz oskrzeli przebiegających z utrudnieniem odkrztuszania lepkiej wydzieliny z dróg oddechowych.

Co to jest syrop Deflegmin – skład i postać:

Substancją czynną leku jest ambroksolu chlorowodorek. 5 ml syropu zawiera 30 mg ambroksolu chlorowodoru oraz substancje pomocnicze.

Postać farmaceutyczna: syrop.

Wygląd zewnętrzny i zawartość opakowania: butelka ze szkła oranżowego zawierająca 120 ml syropu, zamknięta zakrętką PP z zabezpieczeniem przed dostępem dzieci typu „child-proof” i z zabezpieczeniem gwarancyjnym. Do butelki dołączona jest miarka z polipropylenu. Opakowanie zewnętrzne – tekturowe pudełko.

Dawkowanie – jak stosować syrop na kaszel Deflegmin?

• Dorośli i dzieci w wieku powyżej 12 lat:

początkowo, przez 2 do 3 dni, 5 ml syropu 3 razy na dobę, następnie dawkę należy zmniejszyć do 5 ml 2 razy na dobę.

• Dzieci w wieku od 6 do 12 lat:

2,5 ml syropu 2 do 3 razy na dobę.

• Dzieci w wieku od 2 do 6 lat:

1,25 ml syropu 3 razy na dobę.

• Dzieci w wieku od 1 do 2 lat:

1,25 ml syropu 2 razy na dobę.

Sposób podania: Produkt do stosowania doustnego. Lek Deflegmin należy zażyć po posiłku. Nie należy stosować go bezpośrednio przed snem.

Jeśli po upływie 4 do 5 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

W przypadku pominięcia kolejnej dawki leku w wyznaczonym czasie należy zastosować ją jak najszybciej. Nie mniej jednak nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki. Przerwanie stosowania produktu leczniczego Deflegmin nie wywołuje niekorzystnych skutków, poza możliwością nasilenia objawów choroby, z powodu której jest stosowany.

Deflegmin syrop na kaszel mokry – kiedy nie stosować?

• Jeśli u pacjenta występuje nadwrażliwość na ambroksolu chlorowodorek lub którąkolwiek z substancji pomocniczych.

• Bezpośrednio przed snem.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Przed rozpoczęciem stosowania leku Deflegmin warto skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą jeśli u pacjenta:

• występuje choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy;

• stwierdzono ciężkie zaburzenia czynności wątroby lub nerek;

• odruch kaszlowy jest osłabiony lub występują zaburzenia oczyszczania rzęskowego oskrzeli (istnieje wówczas ryzyko zalegania wydzieliny w drogach oddechowych);

• występuje astma oskrzelowa (Deflegmin może wówczas na początku leczenia nasilać kaszel).

Zgłaszano przypadki ciężkich reakcji skórnych związanych ze stosowaniem ambroksolu chlorowodoru. Jeśli wystąpi wysypka na ciele bądź błonach śluzowych należy przerwać zażywanie leku Deflegmin i natychmiast skontaktować się z lekarzem.

Produkt zawiera sorbitol. Nie stosować u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją fruktozy. Produkt może mieć lekkie działanie przeczyszczające.

Deflegmin a inne leki

Zawsze należy poinformować lekarza lub farmaceutę o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować.

Nie należy stosować ambroksolu jednocześnie z lekami przeciwkaszlowymi (np. kodeiną), ponieważ mogą one hamować odruch kaszlowy i utrudniać odkrztuszenie upłynionego śluzu z drzewa oskrzelowego.

Jednoczesne stosowanie ambroksolu z antybiotykami (amoksycyliną, cefuroksymem, erytromycyną, doksycyliną) powoduje zwiększenie stężenia antybiotyków w mięszu płucnym.

Nie wykazano istotnych klinicznie niepożądanych interakcji ambroksolu z innymi lekami.

Deflegmin w ciąży, podczas karmienia piersią oraz wpływ na płodność

Ciąża: Nie zaleca się stosowania leku Deflegmin w ciąży, szczególnie w pierwszym trymestrze.

Karmienie piersią: Nie zaleca się stosowania leku Deflegmin w okresie karmienia piersią. Ambroksolu chlorowodorek przenika do mleka matki.

Wpływ na płodność: Badania na zwierzętach nie wykazały szkodliwego wpływu ambroksolu na płodność. Nie sprawdzano wpływu leku na płodność u ludzi.

Zawsze jeśli kobieta jest w ciąży, karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub planuje mieć dziecko powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem produktu leczniczego Deflegmin.

Zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn

Nie ma dowodów na wpływ leku Deflegmin na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Nie przeprowadzono badań nad wpływem preparatu na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Możliwe działania niepożądane:

Jak każdy lek, Deflegmin również może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Jeżeli u pacjenta wystąpi jedno z poniższych działań niepożądanych, należy przerwać stosowanie leku Deflegmin i niezwłocznie skontaktować się z lekarzem:

- reakcje anafilaktyczne, w tym wstrząs anafilaktyczny, obrzęk naczynioruchowy (szybko postępujący obrzęk skóry, tkanki podskórnej, błony śluzowej lub tkanki podśluzówkowej) i świąd,
- ciężkie działania niepożądane dotyczące skóry (w tym rumień wielopostaciowy, zespół Stevensa-Johnsona, toksyczna martwica naskórka i ostra uogólniona krostkowica).

Ponadto, mogą wystąpić następujące działania niepożądane:

Często występujące działania niepożądane: nudności, zaburzenia smaku (np. zmieniony smak).

Niezbyt często występujące działania niepożądane: wymioty, biegunka, niestrawność, ból brzucha, suchość błony śluzowej jamy ustnej.

Rzadko występujące działania niepożądane: reakcje nadwrażliwości, wysypka, pokrzywka.

Działania niepożądane o częstości nieznaney: świąd, inne reakcje alergiczne niewymienione powyżej, uczucie suchości w drogach oddechowych, wodnisty wyciek z nosa, zgaga, uczucie suchości w jamie ustnej, ślinotok, zaburzenia w oddawaniu moczu, reakcje anafilaktyczne, w tym wstrząs anafilaktyczny, obrzęk naczynioruchowy i świąd, suchość w gardle, ciężkie działania niepożądane dotyczące skóry (w tym rumień wielopostaciowy, zespół Stevensa-Johnsona, toksyczna martwica naskórka i ostra uogólniona krostkowica).

Przedawkowanie:

Nie opisano dotychczas szczególnych objawów przedawkowania ambroksolu u ludzi. Objawy zgłaszane po przypadkowym przedawkowaniu i (lub) niewłaściwym zastosowaniu ambroksolu odpowiadały znanym działaniom niepożądanym występującym po podaniu produktu Deflegmin w zalecanych dawkach. Może być konieczne zastosowanie leczenia objawowego.

Przechowywanie / Okres ważności:

- Produkt leczniczy Deflegmin należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w oryginalnym opakowaniu, chroniąc go od światła.
- Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu po 'Termin ważności'. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.
- Okres ważności wynosi 2 lata.
- Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

Podmiot odpowiedzialny:

Bausch Health Ireland Limited
3013 Lake Drive
Citywest Business Campus
Dublin 24, D24PPT3
Irlandia

Informacji o produkcji udziela:

Bausch Health Poland sp. z o. o.
ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów

Klauzula, jeśli apteka nie dodaje jej automatycznie:

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych i dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego, bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.