

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**AMBROXOL LAROPHARM 30 mg, comprimate**
Clorhidrat de ambroxol**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect, deoarece el conține informații importante pentru dumneavoastră.**

Acest medicament este disponibil fără prescripție medicală. Cu toate acestea, este necesar să utilizați Ambroxol Laropharm cu atenție, pentru a obține cele mai bune rezultate.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau sfaturi.
- Trebuie să vă prezentați la medic dacă simptomele dumneavoastră se înrăutățesc sau nu se îmbunătățesc după 4 - 5 zile.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Ambroxol Laropharm și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Ambroxol Laropharm
3. Cum să utilizați Ambroxol Laropharm
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Ambroxol Laropharm
6. Informații suplimentare

1. CE ESTE AMBROXOL LAROPHARM ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Ambroxol Laropharm comprimate este un medicament mucolitic care determină creșterea cantității de spută expectorată și îi scade vâscozitatea. Ameliorează transportul bronșic, reduce tusea și ușurează respirația. După administrarea pe cale orală este absorbit rapid și complet.

Ambroxol Laropharm comprimate se administrează în bolile acute și cronice ale tractului respirator însoțite de afectarea mecanismului de formare a sputei.

Medicamentul este destinat adulților, adolescenților și copiilor cu vârsta peste 6 ani.

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI AMBROXOL LAROPHARM**Nu utilizați Ambroxol Laropharm**

-dacă sunteți alergic (hipersensibil) la ambroxol sau la oricare dintre celelalte componente ale medicamentului (vezi pct. 6.).

-la copii cu vârsta sub 6 ani.

Aveți grijă deosebită când utilizați Ambroxol Laropharm

Medicamentul trebuie utilizat cu precauție la pacienții cu ulcer gastric sau duodenal sau cu insuficiență hepatică sau renală severă. A nu se utiliza imediat înainte de culcare.

La pacienții astmatici, inițial ambroxolul poate intensifica tusea.

Utilizarea altor medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Utilizarea simultană de Ambroxol Laropharm comprimate și de anumite antibiotice (amoxicilină, cefuroximă, eritromicină, doxiciclină) a dus la o creștere a concentrației de antibiotice la nivelul țesutului pulmonar.

Medicamentele care pot inhiba reflexul de tuse (denumite medicamente antitusive, de exemplu codeină) nu trebuie utilizate în același timp cu medicamentele care conțin ambroxol.

Utilizarea Ambroxol Laropharm cu alimente și băuturi

Nu se cunosc interacțiuni cu alimentele sau băuturile.

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Femeile gravide sau care alăptează pot utiliza Ambroxol Laropharm comprimate doar la recomandarea medicului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Ambroxol Laropharm nu are efect sau are efect neglijabil asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Informații importante privind unele componente ale Ambroxol Laropharm

Acest medicament conține lactoză. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI AMBROXOL LAROPHARM

Dacă nu este indicat altfel, se recomandă următoarele doze:

-copii cu vârsta între 6 și 12 ani: jumătate de comprimat de 2 sau 3 ori pe zi.

-adolescenți cu vârsta peste 12 ani și adulți: un comprimat de 3 ori pe zi în timpul primelor 2-3 zile; în continuare, un comprimat de 2 ori pe zi. Efectul terapeutic poate fi amplificat prin administrarea a câte 2 comprimate de 2 ori pe zi.

Comprimatele trebuie luate după masă și înghițite cu apă.

Dacă după 4 – 5 zile de tratament, manifestările nu se ameliorează, adresați-vă medicului.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Ambroxol Laropharm

Dacă utilizați mai multe comprimate Ambroxol Laropharm decât trebuie, puteți prezenta agitație și diaree de scurtă durată. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Dacă uitați să utilizați Ambroxol Laropharm

Dacă ați uitat să luați o doză, luați alta, imediat ce v-ați amintit. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Ambroxol Laropharm

Înteruperea prematură a tratamentului poate îngreuna eliminarea sputei. Continuați tratamentul cât timp este specificat în acest prospect.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Ambroxol Laropharm poate determina reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

-Reacții adverse mai puțin frecvente (la mai puțin de 1 din 100, dar la peste 1 din 1000 de pacienți): senzație de rău, durere abdominală, vărsături, reacții de hipersensibilitate (erupție cutanată tranzitorie, prurit, umflarea feței, dificultăți respiratorii), febră

-Reacții adverse foarte rare (la mai puțin de 1 din 10 000 de pacienți): reacții cutanate severe precum sindrom Stevens-Johnson (boală severă cu febră, pete roșii pe piele, dureri articulare și/sau infecții oculare), necroză epidermică (jupuirea pielii; așa numitul sindrom Lyell). Reacții anafilactice mergând până la șoc (o reacție alergică acută de hipersensibilitate sistemică severă).

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ AMBROXOL LAROPHARM

Nu utilizați Ambroxol Laropharm după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Ce conține Ambroxol Laropharm

-Substanța activă este clorhidratul de ambroxol. Fiecare comprimat conține clorhidrat de ambroxol 30 mg.

-Celelalte componente sunt: lactoză monohidrat, celuloză microcristalină M 101, talc, stearat de magneziu, dioxid de siliciu coloidal anhidru.

Cum arată Ambroxol Laropharm și conținutul ambalajului

Ambroxol Laropharm se prezintă sub formă de comprimate neacoperite, plate, de culoare albă, cu diametrul de 9 mm, cu un sanț median pe una din fețe și cu 3 arcuri de cerc dispuse simetric pe cealaltă față.

Comprimatul poate fi divizat în două părți egale.

Este disponibil în cutii cu 2 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate

Deținătorul autorizației de punere pe piață și producătorul

SC Laropharm SRL

Șoseaua Alexandriei nr. 145 A, Bragadiru, județul Ilfov, România

Acest prospect a fost aprobat în decembrie 2008