

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Pro-ambrosan 30 mg tabletid

Ambroksoolvesinikkloriid

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

Võtke 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 5 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Pro-ambrosan ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Pro-ambrosan'i võtmist
3. Kuidas Pro-ambrosan'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Pro-ambrosan'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Pro-ambrosan ja milleks seda kasutatakse

Seda ravimit kasutatakse hingamisteede ägedate ja krooniliste haiguste raviks, nt bronhitorude, kõri ja hingetoru ägedad ja korduvad põletikud ning kroonilised haigused nagu krooniline bronhiit (bronhitorude põletik) ja krooniline obstruktiivne kopsuhaigus.

Ambroksool suurendab lima sekretsiooni ja soodustab selle väljumist hingamisteedest. Limasekreedi liikumine arvatakse olevat tingitud lima viskoossuse vähenemisest ja ripsepiteeli aktiveerumisest.

2. Mida on vaja teada enne Pro-ambrosan'i võtmist

Ärge võtke Pro-ambrosan'i:

- kui olete ambroksooli või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Pro-ambrosan'i võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- kui teil on neerukahjustus või tõsine maksahaigus.

Seoses ambroksooli manustamisega on teatatud tõsistest nahareaktsioonidest. Nahalööbe (sh haavandid limaskestadel, nt suus, kõris, ninas, silmades või suguelunditel) tekkimisel katkestage Pro-ambrosan'i kasutamine ja võtke viivitamatult ühendust oma arstiga.

Muud ravimid ja Pro-ambrosan

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Samaaegne manustamine koos antibiootikumidega (amoksitsilliin, tsefuroksiim, erütromütsiin, doksütsükliin) põhjustab antibiootikumide suurenenud kontsentratsiooni hingamisteede limas, mida võib lugeda soovitud toimeks.

Puuduvad teated kliiniliselt oluliste koostoimete kohta teiste ravimitega.

Kombineerimisel koos kõhapärsiatega (kodeiin, dekstrometorfaan) võib kõharefleksi pärssimise tulemusel tekkida eluohtlik rögapeetus.

Rasedus, imetamine ja viljakus

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

Selle ravimi võtmine raseduse ajal, eriti esimese kolme kuu jooksul, ei ole soovitatav.

Ambroksool eritub rinnapiima, seetõttu ei soovitata seda ravimit kasutada last rinnaga toitvatel emadel.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Turuletulekujärgsete andmete põhjal puuduvad tõendid, et sellel ravimil oleks mõju autojuhtimise või masinatega töötamise võimele. Uuringuid mõju kohta autojuhtimisele ja masinatega töötamisele ei ole läbi viidud.

Pro-ambrosan sisaldab laktoosi

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

3. Kuidas Pro-ambrosan'i võtta

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

Kui arst ei ole rääkinud teisiti, siis soovitatav annus on:

Täiskasvanud ja üle 12-aastased lapsed: 1 tablett kolm korda päevas.

Ravitoime suurendamiseks võib manustada ka 2 tabletti 2 korda päevas.

6...12 aastased lapsed: ½ tabletti 2...3 korda päevas.

Alla 6-aastastele ei sobi Pro-ambrosan toimeaine suure sisalduse tõttu.

Tablette võib võtta koos söögiga või ilma, piisava koguse vedelikuga. Ravikuur Pro-ambrosan'iga määratakse individuaalselt, tuginedes näidustusele ja haiguse tüübile. Kui teie ägeda hingamisteede haiguse sümptomid 5 päeva jooksul ei vähene või need halvenevad, võtke ühendust oma arstiga.

Ärge võtke seda ravimit kauem kui 10 päeva ilma arstiga konsulteerimata.

Pro-Ambrosan'i pikaajaline kasutamine krooniliste haiguste korral on võimalik ainult pärast arstiga konsulteerimist.

Kui te võtate Pro-ambrosan'i rohkem kui ette nähtud

Kui te võtate kogemata rohkem tablette kui ette nähtud, pöörduge nõu saamiseks arsti või apteekri poole. Üleannustamisel tekivad suurema tõenäosusega kõrvaltoimed, mis võivad vajada sümptomaatilist ravi.

Kui te unustate Pro-ambrosan'i võtta

Kui te unustate võtta ühe annuse, võtke see niipea kui see teile meenub. Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata. Edasi jätkake nagu varem.

Kui te lõpetate Pro-Ambrosan'i võtmise

Pro-ambrosan'i tuleb võtta ainult vajadusel ja ravi tuleb lõpetada kui sümptomid leevenevad.

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.

Sage (võib mõjutada kuni 1 inimest 10st)

- iiveldus.

- maitseastingu muutus, neelu ja suu limaskestastundlikkuse muutus

Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni 1 inimest 100st)

- kõhulahtisus, oksendamine, düspepsia (seedehäire), kõhuvalu.

Harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 1 000st)

- lööve, nõgestõbi.
- ülitundlikkusreaktsioonid.

Teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel)

- anafülaktilised reaktsioonid, sh anafülaktiline šokk (eluohtlik allergiline reaktsioon), angioödeem (kiirelt tekkiv naha-, nahaalune, limaskestade ja limaskestaaluste kudede turse) ja sügelus.
- rasked nahareaktsioonid (sh multiformne erüteem, Stevensi-Johnsoni sündroom/ toksiline epidermaalnekrolüüs ja äge generaliseerunud eksantematoosne pustuloos).
- suukuivus

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 Pro-ambrosan'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C. Hoida originaalpakendis. Hoida valguse ja niiskuse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit 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 Pro-ambrosan sisaldab

- Toimeaine on ambroksool. Üks tablett sisaldab 30 mg ambroksoolvesinikkloriidi.
- Teised koostisosad on laktoosmonohüdraat, mikrokristalliline granuleeritud tselluloos, kopovidoon, magneesiumstearaat.

Kuidas Pro-ambrosan välja näeb ja pakendi sisu

Valkjad ümmargused poolitusjoonega tabletid, diameetriga 9 mm.
PVC/Al blister, pappkarp.

Pakendi suurused: 20 või 30 tabletti karbis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

PRO.MED.CS Praha a.s.

Telčská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4

Tšehhi Vabariik

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.
PRO.MED.CS Baltic, UAB, Liimi 1, 10621 Tallinn, Tel: +372 6 597008

Infoleht on viimati uuendatud novembris 2019.