

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Ambrolan 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 apteekri või meditsiiniõega. 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 Ambrolan ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Ambrolan'i võtmist
3. Kuidas Ambrolan'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed.
5. Kuidas Ambrolan'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Ambrolan ja milleks seda kasutatakse

Ambrolan tablettide toimeaineks on broomheksiini aktiivne metaboliit ambroksoolvesinikkloriid. See lahustab bronhidesse kogunenud viskoosset sekreeti ning kiirendab selle väljutamist tsiliaarse aktivatsiooni teel. Lisaks vedeldab ambroksool liialt tihket lima ja kergendab selle väljutamist.

Näidustused

Kopsu ja bronhide haigustega kaasneva produktiivse köha korral röga lahtistamine.

2. Mida on vaja teada enne Ambrolan'i võtmist

Ärge võtke Ambrolan'i:

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

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Ambrolan'i võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on bronhide haigus, millega kaasneb suure koguse sekreedi eritumine (limapaisu tekkimise oht),
- kui teil on neerufunktsiooni kahjustus,
- kui teil on raske maksahaigus,
- kui teil on kalduvus seedetrakti haavandiliste haiguste tekkes,
- toimeaine suure sisalduse tõttu ei tohi Ambrolan 30 mg tablette manustada alla 6 aasta vanustele lastele,
- ambroksooliga seoses on teatatud tõsistest nahareaktsioonidest; nahalööbe (sh haavandid limaskestadel, nt suus, kõris, ninas, silmades, suguelunditel) tekkimisel katkestage ravi Ambrolan'iga ja võtke viivitamatult ühendust oma arstiga.

Muud ravimid ja Ambrolan

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

Enne Ambrolan'i võtmist pidage nõu oma arstiga juhul kui te samaaegselt võtate muid ravimeid kõha vastu. Ambrolan'i võtmine koos teiste kõhavadastate ravimitega võib põhjustada lima liikumise ohtliku takistuse hingamisteedes kõharefleksi häirumise tõttu.

Ambroksooliga samaaegsel manustamisel on täheldatud antibiootikumide amoksitsilliini, tsefuroksiimi, doksütsükliini ja erütromütsiini suuremat tungimist bronhisekreeti.

Rasedus ja imetamine

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Ambroksooli tohib raseduse (eriti selle esimesel trimestril) ja imetamise ajal kasutada vaid arsti vastava ettekirjutuse korral.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ambrolan ei mõjuta autojuhtimise või masinate käsitlemise võimet.

Ambrolan sisaldab laktoosi (piimasuhkur).

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

3. Kuidas Ambrolan'i võtta

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

Võtke tablett **pärast sööki koos vedelikuga (nt klaasi veega).**

Vedeliku tarbimisel suureneb mukolüütiline toime.

Kui kaebused süvenevad või ei parane 4...5 päeva jooksul ravi algusest, võtke ühendust oma arstiga.

Soovitav annus on järgmine juhul kui ei ole määratud teisiti:

- **täiskasvanud ja üle 12-aasta vanused noorukid:** 1 tablett kaks korda päevas. Pärast arstiga konsulteerimist ja rasketel juhtudel, võib annust suurendada kuni 1 tabletti kolm korda päevas.
- **lapsed vanuses 6...12 aastat:** ½ tabletti kaks korda päevas. Pärast arstiga konsulteerimist ja rasketel juhtudel, võib annust suurendada kuni ½ tabletti kolm korda päevas.
- **alla 6 aastased lapsed:** Suure toimeainesisalduse tõttu ei tohi Ambrolan tablette manustada alla 6-aastastele lastele.
- **neeru- ja (või) maksakahjustusega patsiendid:** neeru- või maksatalitluse häire korral peate arstiga nõu pidama enne kui võtate Ambrolan'i. Vajadusel tuleb annust vähendada või pikendada ravimi võtmise vahelist aega.

Kui te võtate Ambrolan'i rohkem kui ette nähtud

Üleannuse kahtluse korral võtke koheselt ühendust arstiga.

Kui te unustate Ambrolan'i võtta

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

Kui teil on tunne, et Ambrolan'i toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

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.

Kui ravi ajal Ambrolan'iga tekivad teil järgnevad sümptomid, lõpetage koheselt Ambrolan'i võtmine ja pidage nõu arstiga: raskekujuline allergiline reaktsioon, nt laialdane lööve, millega kaasneb sügelus, palavik, värinad, lümfisõlmede haigus, liigesvalu, naha irdumine ja muutused vereanalüüsis.

Kõrvaltoimete esinemissagedused on määratletud järgmiselt: väga sage (esineb rohkem kui 1 kasutajal 10-st), sage (esineb 1...10 kasutajal 100-st), aeg-ajalt (esineb 1...10 kasutajal 1 000-st), harv (esineb 1...10 kasutajal 10 000-st), väga harv (esineb vähem kui 1 kasutajal 10 000), teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel).

Võivad tekkida järgnevad kõrvaltoimed:

Seedetrakti häired

Sage: kõhulahtisus

Aeg-ajalt: iiveldus, oksendamine

Harv: kõrvetised

Väga harv: düspepsia

Naha ja nahaaluskoe kahjustused

Harv: lööve, urtikaaria

Teadmata: tõsised nahareaktsioonid (sh multiformne erüteem, Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs ja äge generaliseerunud eksantematoosne pustuloos).

Immuunsüsteemi häired

Harv: ülitundlikkusreaktsioonid

Teadmata: anafülaktilised reaktsioonid, sh anafülaktiline šokk, angioödeem (kiirelt tekkiv naha; nahaaluste, limaskestade või limaskestaaluste kudede turse) ja sügelus.

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 Ambrolan'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Hoida originaalpakendis valguse 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 Ambrolan sisaldab

– Toimeaine on ambroksoolvesinikkloriid. 1 tablett sisaldab 30 mg ambroksoolvesinikkloriidi.

- Teised koostisosad on laktoosmonohüdraat, kartulitärklis, povidoon (K=22,5...27,0), mikrokristalliline tselluloos, magneesiumstearaat.

Kuidas Ambrolan välja näeb ja pakendi sisu

Valge, ümar, kaksikkumer ja poolitusjoonega tablett.

Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

20 tabletti blisterpakendis.

Müügiloa hoidja ja tootja

G.L. Pharma Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, A-8502 Lannach, Austria

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

Covalent OÜ

Pärnu mnt 102c, Tallinn 11312, Eesti

Tel: +3726600945, fax: +3726600946

Infoleht on viimati uuendatud mais 2016.