

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Prospan, 26 mg loseng Luuderohu lehtede kuivekstrakt

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

Infolehe sisukord:

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

1. Mis ravim on Prospan ja milleks seda kasutatakse

Prospan on taimne ravim, mida kasutatakse kõha korral röga lahtistamiseks täiskasvanutel ja üle 6-aastastel lastel.

2. Mida on vaja teada enne Prospan'i võtmist

Ärge võtke Prospan losenge

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

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Prospan'i kasutamist pidage nõu oma arst või apteekriga.

Kaebuste püsimise korral ja/või hingamispuudulikkuse, palaviku ja mädase või verise röga esinemise korral võtke viivitamatult ühendust arstiga.

Lapsed

Prospan losenge ei tohi kasutada alla 6-aastastel lastel.

Muud ravimid ja Prospan

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

Prospan'i samaaegsel kasutamisel teiste ravimitega tekkida võivatest kõrvaltoimetest siiani andmed puuduvad.

Prospan koos toidu ja joogiga

Puuduvad spetsiaalsed ettevaatusabinõud

Rasedus ja imetamine:

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

Seda ravimit ei tohiks kasutada, kuna rasedate ja imetavate emadega ei ole uuringuid läbi viidud.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Eesmärgipärasel kasutamisel toime autojuhtimisele ja masinatega töötamisele puudub.

Prospan losengid sisaldavad sorbitooli ja maltitooli

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

3. Kuidas Prospan'i võtta

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

Kui arst ei ole teisiti määranud, on soovitatav annus järgmine:

Täiskasvanud ja üle 12-aastased lapsed: manustada üks loseng neli korda päevas (104 mg luuderohulehtede kuivekstrakti ehk 624 mg ravimit päevas).

6...12-aastased lapsed: manustada üks loseng kaks korda päevas (52 mg luuderohulehtede kuivekstrakti ehk 312 mg ravimit päevas).

Losenge tuleb suus imeda.

Laske losengidel toidukordade järel suus lahustuda (ärge tarvitage ravimit lamavas asendis).

Ravi kestus sõltub haiguse sümptomitest ja raskusastmest. Reeglina peaks ravi kestma ligikaudu nädal aega. Kui kaebused siiski püsivad kauem kui nädala, peate pöörduma arsti poole.

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

Kui te võtate Prospan'i rohkem kui ette nähtud:

Soovitatud annust ei tohiks ületada. Ravimi lubatust tunduvalt suuremates annustes (rohkem kui kolmekordne päevane annus) sissevõtmise korral võib esineda iiveldus, oksendamine ja kõhulahtisus.

Kui te unustate Prospan'i võtta:

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

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.

Kõrvaltoimete liigitamiseks esinemissageduse järgi kasutatakse järgmisi kategooriaid:

Väga sage:	Rohkem kui üks 10-st ravitud patsiendist
Sage:	1...10 patsiendil 100-st ravitud patsiendist
Aeg-ajalt:	1...10 patsiendil 1000-st ravitud patsiendist
Harv:	1...10 patsiendil 10 000-st ravitud patsiendist
Väga harv:	Vähem kui ühel patsiendil 10 000-st ravitud patsiendist

Sagedus teadmata:	Sagedust pole võimalik teadaolevate andmete põhjal hinnata
--------------------------	--

Väga harv

Luuderohtu sisaldavate preparaatide võtmisel võivad esineda allergilised reaktsioonid (nt hingamispuudulikkus, paistetust, naha punetus, sügelus).

Aeg-ajalt

Tundlikel patsientidel võivad tekkida seedetrakti kaebused (nt iiveldus, oksendamine, kõhulahtisus).

Kui ilmnevad ülitundlikkuse nähud, tuleb ravi Prospan'iga katkestada.

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 Prospan'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Hoida originaalpakendis niiskuse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Prospan sisaldab

- Toimeaine on luuderohtu lehtede kuivekstrakt.

Üks loseng sisaldab 26 mg luuderohtu lehtede kuivekstrakti (5-7,5 : 1).

Ekstrahent: etanool 30 % (V/V).

- Teised koostisosad on:

maltitooli lahus, sorbitooli lahus, akaatsiakummi, veevaba sidrunhape, kaaliumatsesulfaam, keskmise ahelaga triglütseriidid, apelsini maitseaine, mentooli maitseaine, puhastatud vesi.

1 loseng sisaldab 0,53 g maltitooli ja 0,53 g sorbitooli (ligikaudu 0,09 leivaühikut (LÜ)).

1 loseng sisaldab 2,6 kcal = 10,6 kJ.

Kuidas Prospan välja näeb ja pakendi sisu

Kuuekandilised, mee värvi losengid läbimõõduga 19 - 21 mm.

Pakendis on 20 losengi.

Müügiloa hoidja ja tootja

Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG

Herzbergstr. 3

61138 Niederdorfelden

Saksamaa

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

Swixx Biopharma OÜ
Tel: +372 640 1030
e-post: medinfo.estonia@swixxbiopharma.com

Infoleht on viimati uuendatud märtsis 2022.