

INDLÆGSSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Bromhexin DAK 8 mg tabletter **Bromhexinhydrochlorid**

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage medicinen

- Du kan få Bromhexin DAK uden recept. For at opnå den bedste behandling skal du være omhyggelig med at følge anvisningerne for Bromhexin DAK.
- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Bromhexin DAK
3. Sådan skal du tage Bromhexin DAK
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Bromhexin DAK er et slimløsnende middel mod hoste med sejt slim.

Når du tager Bromhexin DAK, vil der i luftvejene opstå en øget mængde slim, som kan hostes op.

Bromhexin DAK bruges endvidere ved tørre slimhinder i mund, svælg og øjne (Sjögrens syndrom).

Hvis din læge har sagt, at du skal tage Bromhexin DAK for noget andet, skal du altid følge lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE BROMHEXIN DAK

Tag ikke Bromhexin DAK hvis du

- for nylig har hostet blod op
- er overfølsom over for bromhexin eller et af de øvrige indholdsstoffer

Vær ekstra forsigtig med at tage Bromhexin DAK

Tal med lægen inden du bruger Bromhexin DAK, hvis du har mavesår eller sår på tolvfingertarmen eller i spiserøret.

I meget sjældne tilfælde er der forekommet alvorlige hudreaktioner i forbindelse med anvendelse af slimløsnende medicin som Bromhexin DAK. Hvis du oplever ændringer i hud eller slimhinder, blæreforret udslæt og betændelse, eller kraftig afskalning eller afstødning af huden, skal du stoppe med at tage Bromhexin DAK og kontakte lægen.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med din læge, hvis du tager medicin mod infektion (f.eks. cefuroxim, amoxicillin, erythromycin eller doxycyclin)

Brug af Bromhexin DAK sammen med mad og drikkevarer

Du kan tage Bromhexin DAK i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun tage Bromhexin DAK efter aftale med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du ikke tage Bromhexin DAK, da Bromhexin DAK går over i modermælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Bromhexin DAK påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Bromhexin DAK

Bromhexin DAK indeholder lactose. Kontakt lægen før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE BROMHEXIN DAK

Hvis din læge har ordineret Bromhexin DAK til dig, skal du altid følge lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Tag tabletten med rigelig væske; tabletten kan eventuelt deles, tygges eller knuses.

Den sædvanlige dosis er

Hoste

Voksne og børn over 10 år: 1 - 2 tabletter (8 - 16 mg) 3 gange daglig

Børn 6 - 10 år: ½ - 1 tablet (4 - 8 mg) 3 gange daglig

Sjögrens syndrom

Op til 4 tabletter (32 mg) 3 gange daglig.

Børn under 6 år må kun få Bromhexin DAK 8 mg tabletter efter lægens anvisning.

Nedsat nyrefunktion

Det er nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisning.

Nedsat leverfunktion

Det er nødvendigt at ændre dosis ved svært nedsat leverfunktion. Følg lægens anvisning.

Hvis du har taget for mange Bromhexin DAK

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket hvis du har taget flere Bromhexin DAK, end der står her, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Tegn på overdosering er kvalme og opkastninger.

Hvis du har glemt at tage Bromhexin DAK

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

4. BIVIRKNINGER

Bromhexin DAK kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Ring 112 eller søg omgående læge eller skadestue ved alvorlige bivirkninger.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 100 behandlede):

Ikke alvorlige: Kvalme, diaré, opkastning, mavesmerter.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 10.000 behandlede):

Alvorlige: Svær åndenød.

Ikke alvorlige: Allergiske lidelser, hududslæt.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede):

Alvorlige: Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer) på grund af overfølsomhed (anafylaktisk reaktion).

Ikke alvorlige: Udslæt (nældefeber) og hævelser. Hævelse af ansigt, læber og tunge kan blive alvorligt.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Bivirkninger som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. Du eller dine pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk

5. OPBEVARING

Opbevar Bromhexin DAK utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperatur for dette lægemiddel.

Brug ikke Bromhexin DAK efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Bromhexin DAK 8 mg tabletter indeholder

Aktivt stof: Bromhexinhydrochlorid.

Øvrige indholdsstoffer: Gelatine, kartoffelstivelse, lactosemonohydrat, magnesiumstearat (E 470b) og talcum (E 553b).

Udseende og pakningsstørrelser

Bromhexin DAK er en hvid, rund tablet med delekærv.

Bromhexin DAK findes i pakningsstørrelser à 20 og 100 stk. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Nycomed Danmark ApS

Langebjerg 1

4000 Roskilde

Har du yderligere spørgsmål til Nycomeds lægemidler, er du velkommen til at kontakte Nycomed Information på tlf. 46 77 10 10 eller e-mail info@nycomed.dk

Seneste indlægsseddel kan ses på www.indlaegsseddel.dk

Denne indlægsseddel blev sidst revideret november 2011