

Indlægsseddel: Information til brugeren

Norske Brystråber DAK, oral opløsning ekstrakt af lakridsrod

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger

- Tag altid dette lægemiddel nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, lægen eller apotekspersonalet, har givet dig.
- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af en uge.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Norske Brystråber DAK
3. Sådan skal du tage Norske Brystråber DAK
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere information

1. Virkning og anvendelse

Norske Brystråber DAK (herefter kaldet Norske Brystråber) er et naturlægemiddel, der virker slimløsnende ved hoste i kortere perioder.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Norske Brystråber DAK

Tag ikke Norske Brystråber, hvis:

- du er allergisk over for lakrids eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i punkt 6)
- du har lavt kaliumindhold i blodet, f.eks. hvis du tager vanddrivende medicin eller bruger afføringsmiddel
- du har forhøjet blodtryk
- du har nedsat hjertefunktion
- du har svært nedsat nyrefunktion
- du har skrumpelever

Advarsler og forsigtighedsregler

Norske Brystråber bør ikke anvendes i mere end 4 - 6 uger.

Norske Brystråber skal tages med forsigtighed, hvis dit hjerte slår uregelmæssigt (arytmier).

Oplys altid ved blod- og urinprøvekontrol, at du er i behandling med Norske Brystråber, da det kan påvirke prøveresultaterne.

Brug af anden medicin sammen med Norske Brystråber

Fortæl lægen, hvis du er i behandling med anden medicin. Det kan være nødvendigt at justere dosis eller skifte til anden behandling. Det gælder:

- medicin mod diabetes
- vanddrivende medicin
- hjertemedicin (digoxin, nitroglycerin)
- medicin mod infektion (metronidazol, sulfamethizol, trimethoprim)
- medicin mod svampeinfektion (ketoconazol)
- smertestillende medicin (acetylsalicylsyre)
- beroligende medicin eller sovemedicin (benzodiazepiner)
- medicin mod depression (f.eks. tricykliske antidepressiva)
- medicin mod narkolepsi og forstyrrelser i aktivitet og koncentration hos børn (ADHD)
- medicin mod psykoser
- binyrebarkhormoner
- medicin til alkoholafvænning (Antabus®)

Brug af Norske Brystråber sammen med mad og drikke

Du kan tage Norske Brystråber uafhængigt af måltiderne.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

På grund af det høje alkoholindhold bør du ikke tage Norske Brystråber.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekant. Det skyldes, at mængden af alkohol i dette lægemiddel kan forringe evnen til at køre bil og i øvrigt færdes sikkert i trafikken samt påvirke arbejdssikkerheden.

Norske Brystråber indeholder alkohol

Dette lægemiddel indeholder 37,6 vol% alkohol, dvs. op til 4,55 g alkohol pr. dosis - svarende til 113 ml øl eller 47 ml vin pr. dosis.

Skadelig for alkoholikere.

Anvend kun dette lægemiddel til børn, gravide og ammende kvinder og patienter i højrisikogruppe såsom patienter med epilepsi og leversygdomme efter aftale med lægen.

Mængden af alkohol i denne medicin kan ændre virkningen af anden medicin.

Norske Brystråber indeholder benzoesyre (E 210)

Dette lægemiddel indeholder 11,85 mg benzoesyre pr. dosis, svarende til 0,79 mg/ml. Benzoesyre kan øge gulsot (gulning af huden og øjnene) hos nyfødte (op til 4 uger).

Norske Brystråber indeholder saccharose

Kontakt lægen før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Norske Brystråber DAK

Tag altid lægemidlet nøjagtig efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er:

Voksne: 15 ml, 3 – 4 gange daglig. Bør omrystes før brug. Brug vedlagte målebæger til at afmåle medicinen med. Kontakt lægen, hvis der ikke ses bedring inden for en uge.

Ældre: Det er ikke nødvendigt at justere dosis.

Børn: Du må kun bruge Norske Brystråber til børn under 15 år efter aftale med en læge.

For at undgå forstyrrelser i saltbalancen, væskeophobning i kroppen og blodtryksforhøjelse bør du ikke anvende Norske Brystråber i mere end 4 – 6 uger.

Nedsat nyrefunktion

Dosisjustering er ikke nødvendig ved let til moderat nedsat nyrefunktion. Ved svær nedsat nyrefunktion bør lægemidlet ikke anvendes. Spørg lægen.

Nedsat leverfunktion

Dosisjustering er ikke nødvendig ved let til moderat nedsat leverfunktion. Ved svær nedsat leverfunktion bør lægemidlet ikke anvendes. Spørg lægen.

Hvis du har taget for meget Norske Brystråber

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du har taget mere Norske Brystråber, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag flasken med.

Tegn på overdosering kan være forhøjet blodtryk, forstyrrelser i saltbalancen (kan f.eks. vise sig ved væskeophobning i kroppen), hovedpine, muskelsvaghed, træthed, uregelmæssig hjerterytme, hjertesvigt.

Hvis du har glemt at tage Norske Brystråber

Hvis du har glemt en dosis Norske Brystråber, tag den da så snart du kommer i tanke om det. Er det tæt på tidspunktet for næste dosis springes den glemte dosis over. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan, som al anden medicin, give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Søg omgående læge eller ring 112 ved alvorlige bivirkninger.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer):
Allergiske reaktioner, lavt sukkerindhold i blodet, sløvhed, manglende koordinering af bevægelser, sløret tale.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 personer):
Alvorlige allergiske reaktioner, forhøjet blodtryk, forstyrrelse i væske-/saltbalancen, forstyrrelse i hjerterytmen.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til

Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar Norske Brystråber utilgængeligt for børn.
Der er ingen særlige krav til opbevaringstemperatur for dette lægemiddel.
Brug ikke medicinen efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Norske Brystråber indeholder

- Aktivt stof: 1 ml indeholder 80,9 mg ekstrakt af lakridsrod, svarende til 3,92 mg glycyrrhizinsyre.
- Øvrige indholdsstoffer: Ethanol 96 %, glycerol 85 % (E 422), koncentreret ammoniakopløsning og rensset vand.
Smagsstoffer: Anisolie, fennikelolie og racemisk campher.
Konserveringsmiddel: Benzoesyre (E 210).
Sødestof: Saccharose.

Udseende og pakningsstørrelser

Norske Brystråber er en klar til næsten klar brun væske.

Produktet findes i pakningsstørrelser à 200 ml.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Takeda Pharma A/S
Delta Park 45
2665 Vallensbæk Strand

Fremstiller

Takeda Nycomed AS
Solbærveien 5
N-2409 Elverum

eller

Takeda Pharma Sp. z o.o.
12 Księstwa Łowickiego ST.
99-420 Łyszkowice
Polen

Denne indlægsseddel blev sidst ændret maj 2020