

INDLÆGSSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Dexofan[®] 1 mg/ml og 3 mg/ml oral opløsning

Dextromethorphanhydrobromid

Læs denne indlægsseddel grundigt inden du begynder at tage medicinen

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Dexofan[®] til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket hvis en bivirkning bliver værre, eller 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 Dexofan[®]
3. Sådan skal du tage Dexofan[®]
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Dexofan[®] er et hostestillende lægemiddel, som hæmmer hosterefleksen. Du kan bruge Dexofan[®] ved tør hoste uden slim.

Lægen kan have givet dig Dexofan[®] for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE DEXOFAN[®]

Tag ikke Dexofan[®]:

- ved overfølsomhed over for dextromethorphanhydrobromid eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer
- ved samtidig behandling eller hvis du for nylig har været i behandling med en MAO-hæmmer (mod depression eller Parkinsons sygdom). Tal med lægen.

Vær ekstra forsigtig med at tage Dexofan[®]

Hvis du har særlig kraftig slimproduktion i luftvejene eller hoste med slim, skal du stoppe med at tage Dexofan[®], da medicinen hæmmer din hosterefleks, og du derfor ikke får hostet slimen løs.

Da Dexofan[®] oral opløsning indeholder alkohol, må børn, gravide og ammende kvinder samt patienter med epilepsi eller leversygdomme kun tage Dexofan[®] efter aftale med lægen.

Dexofan[®] oral opløsning er skadelig for alkoholikere.

Dexofan[®]s søvndyssende og åndedræts hæmmende virkning forstærkes, hvis du samtidig tager anden medicin, der virker hæmmende på åndedrættet eller er søvndyssende.

Brug af anden medicin

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

Anden medicin kan ændre virkningen af Dexofan® eller Dexofan® kan ændre virkningen af anden medicin. Tal derfor med din læge, hvis du tager:

- medicin mod depression eller Parkinsons sygdom (MAO hæmmere)
- hjertemedicin (kinidin)
- uregelmæssig hjerterytme (amiodaron)
- depression (SSRI)
- skizofreni og/eller psykoser (haloperidol)

Dexofan® oral opløsning indeholder alkohol. Du må ikke tage Dexofan®, hvis du er i behandling med Antabus eller metronidazol (mod betændelse). Tal med lægen.

Brug af Dexofan® sammen med mad og drikkevarer

Du kan tage Dexofan® sammen med mad og drikke, 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 Dexofan® efter aftale med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du kun tage Dexofan® efter aftale med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Dexofan® kan hos enkelte give bivirkninger (døsighed), som i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Dexofan®

Dexofan® 1 mg/ml oral opløsning indeholder 3 vol% alkohol. Det svarer til, at hver dosis indeholder op til 660 mg alkohol svarende til 17 ml øl eller 7 ml vin pr. dosis.

Dexofan® 3 mg/ml oral opløsning indeholder 6 vol% alkohol. Det svarer til, at hver dosis indeholder op til 500 mg alkohol svarende til 13 ml øl eller 5 ml vin pr. dosis.

Du må ikke tage Dexofan® oral opløsning, hvis du er i behandling med Antabus eller metronidazol (mod betændelse). Tal med lægen.

Dexofan® kan være skadelig for alkoholikere. Anvend kun denne medicin til børn, gravide og ammende kvinder og patienter i højrisikogruppe som patienter med epilepsi og leversygdomme efter aftale med lægen.

Medicinen indeholder maltitol svarende til 385 mg/ml. Tal med lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter. Maltitol kan have en mild afførende virkning. Energi: 10 kJ (2,3 kcal) pr. gram maltitol.

Medicinen indeholder methylparahydroxybenzoat (E 218), som kan give allergiske reaktioner (kan optræde efter behandlingen).

3. SÅDAN SKAL DU TAGE DEXOFAN®

Brug vedlagte målebæger til dosering af medicinen.

Den sædvanlige dosis er:

Dexofan® 1 mg/ml:

Voksne og børn over 11 år: 15 - 30 ml (15 – 30 mg) 3 – 4 gange daglig.

Børn 6 – 10 år: 5 – 15 ml (5 – 15 mg) 3 – 4 gange daglig.

Børn 2 – 5 år: 2 ½ – 5 ml (2 ½ – 5 mg) 3 – 4 gange daglig.

Dexofan® 3 mg/ml:

Voksne og børn over 11 år: 5 – 10 ml (15 – 30 mg) 3 – 4 gange daglig.

Børn 6 – 10 år: 2½ - 5 ml (7½ – 15 mg) 3 – 4 gange daglig.

Dexofan® 3 mg/ml bør ikke anvendes til børn under 6 år uden lægens anvisning.

Ældre: Det er ikke nødvendigt at nedsætte dosis. Tal med lægen, hvis du er i tvivl.

Nedsat nyrefunktion: Det er ikke nødvendigt at nedsætte dosis. Tal med lægen, hvis du er i tvivl.

Nedsat leverfunktion: Det er nødvendigt at nedsætte dosis. Din læge vil fastlægge en dosering.

Følg altid lægens anvisninger. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Hvis du har taget for meget Dexofan®

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket hvis du har taget mere Dexofan®, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Tegn på overdosering er døsighed, ufrivillige øjenbevægelser, manglende koordineringsevne, vejtrækningsbesvær, kvalme og opkastninger, hyperaktivitet, opstemthed, sløret tale, forvirring og hallucinationer og i svære tilfælde bevidstløshed eller koma.

Hvis du har glemt at tage Dexofan®

Hvis du har glemt en dosis Dexofan®, så tag den så snart du kommer i tanke om det. Hvis du snart skal tage næste dosis, så spring den glemte dosis over. Tag aldrig dobbelt dosis.

Hvis du holder op med at tage Dexofan®

Spørg lægen eller apoteket, hvis der er noget du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Dexofan® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Ring 112 eller søg omgående læge eller skadestue ved tegn på alvorlige bivirkninger.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 1.000 behandlede):

Hallucinationer (alvorlig), opstemthed (alvorlig), svimmelhed, dødsighed, ufrivillige bevægelser.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede): Misbrug er set (alvorlig), hududslæt.

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 Dexofan[®] utilgængeligt for børn.

Du kan opbevare Dexofan[®] ved almindelig temperatur.

Brug ikke Dexofan[®] 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

Dexofan[®] 1 mg/ml og 3 mg/ml oral opløsning indeholder

Det virksomme indholdsstof er dextromethorphanhydrobromid. De øvrige indholdsstoffer er citronsyremonohydrat (E 330), ethanol 96 %, natriumcitrat (E 331) og rensset vand.

Desuden indeholder Dexofan[®] 3 mg/ml poloxalkol 8000.

Sødestof: Maltitol (E 965).

Smagsstoffer: Anisolie, cineol, levomenthol.

Konserveringsstof: Methylparahydroxybenzoat (E 218).

Udseende og pakningsstørrelser

Dexofan[®] er en klar flydende væske med lugt af lakrids og menthol.

Dexofan[®] 1 mg/ml findes i en pakningsstørrelse på 100 ml og 3 mg/ml findes i pakningsstørrelse på 200 ml.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Nycomed Danmark ApS

Langebjerg 1

DK-4000 Roskilde

Fremstiller

Nycomed Pharma AS

Solbærveien 5

N-2409 Elverum

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

Nyeste indlægsseddel kan ses på www.indlaegsseddel.dk

Revideret juli 2011