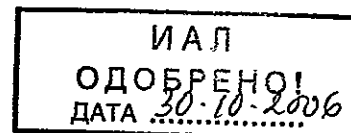


ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Stoptussin® / Стоптусин
перорални капки, разтвор
Butamirate citrate, guaifenesin



Производител и Притежател на Разрешението за Употреба

IVAX Pharmaceuticals s.r.o, Ostravska 29, 747 70 Opava-Komarov, Czech Republic.

Какво съдържа СТОПТУСИН

- Активните вещества са butamirate citrate 4.0 mg и guaifenesin 100.0 mg в 1 ml (1 ml = 34 капки).
- Помощните вещества са етанол 96%, аромат, екстракт от сладко коренче, пречистена вода, полисорбат 80, пропиленгликол.

Как изглежда СТОПТУСИН и какво съдържа опаковката

Бистра, вискозна, жълта до жълтеникавокафява течност със сладниъкъв и леко горчив вкус.

Размер на опаковката: 10 ml.

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите както Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява СТОПТУСИН и за какво се използва
2. Преди да вземете СТОПТУСИН
3. Как да се приема СТОПТУСИН
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате СТОПТУСИН

1. КАКВО Е СТОПТУСИН И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Фармакотерапевтична група: Противокашлични и отхрачващи средства.

СТОПТУСИН потиска дразнещата кашлица и променя вискозитета на бронхиалната слуз, като улеснява нейното отхрачване.

СТОПТУСИН се използва за лечение на суха, дразнеща кашлица и грудна за контролиране кашлица от различен произход. Лекарственият продукт може да се прилага при възрастни и деца над 6 месечна възраст.



2. ПРЕДИ ДА ВЗЕМЕТЕ СТОПТУСИН

Не вземайте СТОПТУСИН:

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към guaifenesin, butamirate citrate или някоя от другите съставки на СТОПТУСИН
- ако страдате от мускулна слабост (миастения гравис)
- по време на първото тримесечие на бременността
- при деца под 6 месечна възраст
- ако състоянието Ви не се подобрява, Вие трябва да потърсите лекарска помощ.

Обърнете специално внимание при употребата на СТОПТУСИН

- по време на второто и третото тримесечие на бременността
- ако кърмите.

Прием на други лекарства

Guaifenesin усилва ефекта на лекарства срещу простуда и болки, съдържащи парацетамол и ацетилсалицилова киселина, лекарства с потискащ ефект върху централната нервна система (напр. седативни и сънотворни), алкохол и лекарства разхлабващи скелетната мускулатура.

Моля, уведомете Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Прием на СТОПТУСИН с храна и напитки

По време на лечението със СТОПТУСИН трябва да се избягват приема на алкохолни напитки.

Бременност и кърмене

СТОПТУСИН не трябва да се използва по време на първото тримесечие от бременността. За неговото приложение през по-късните периоди на бременността и периода на кърмене, трябва да се консултирате с Вашия лекар.

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

Шофиране и работа с машини

СТОПТУСИН може да има неблагоприятен ефект върху дейности, изискващи повишено внимание (управление на моторни превозни средства, работа с машини, работа на високи места).

Важна информация относно някои от съставките на СТОПТУСИН

Този лекарствен продукт съдържа 36,6 обемни процента етанол (алкохол) т.е. всяка доза (= 40 капки) съдържа до 0,341 g етанол, еквивалентно на 8,4 ml бира и 3,5 ml вино в една доза. Вреден е за хора страдащи от алкохолизъм. Да се приема внимателно от бременни жени или кърмачки, деца и високо рискови групи пациенти със заболявания на черния дроб, или епилепсия.

3. КАК ДА СЕ ПРИЕМА СТОПТУСИН

Пероралните капки са предназначени само за перорална употреба.



За деца до 3 годишна възраст, лекарствения продукт е по лекарско предписание.

Стоптусин се използва за лечение на деца над 6 месечна възраст.

Освен ако друго не е предписано от Вашия лекар, дозите се прилагат съобразно телесното тегло на пациента:

Тегло	Брой дози дневно	Брой на капките в една доза
под 7 кг	3-4 (1 доза на всеки 6-8 часа)	8
от 7 до 12 кг	3-4 (1 доза на всеки 6-8 часа)	9
от 12 до 20 кг	3 (1 доза на всеки 8 часа)	14
от 20 до 30 кг	3-4 (1 доза на всеки 6-8 часа)	14
от 30 до 40 кг	3-4 (1 доза на всеки 6-8 часа)	16
от 40 до 50 кг	3 (1 доза на всеки 8 часа)	25
от 50 до 70 кг	3 (1 доза на всеки 8 часа)	30
над 70 кг	3 (1 доза на всеки 8 часа)	40

Дозата се накапва във вода чай или плодов сок от флакона, който е поставен във вертикално положение. Минималният прием на течности след всяко прилагане на капките трябва да е около 100 ml. Продуктът се прилага след хранене.

Приемането на по-голямо количество течности повишава ефективността на лечението. Когато Стоптусин се прилага при много малки деца (до 7 kg телесно тегло) и приложената доза може да бъде намалена, когато не всичките 100 ml от приготвената течност е използвана от детето, въпреки, че общата концентрация на Стоптусин в течността няма да бъде повишена.

Ако сте взели повече СТОПТУСИН, отколкото трябва

Ако сте взели повече СТОПТУСИН отколкото трябва, уведомете веднага Вашия лекар или фармацевт.

Ако сте забравили да вземете СТОПТУСИН

Ако някога забравите да вземете лекарството, вземете го веднага след като си спомните, след това продължете да го вземате в обичайното време. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, СТОПТУСИН може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Приемането на Стоптусин може да доведе до храносмилателни проблеми (болки в стомаха, чувство на заболяване, загуба на апетит, повръщане, диария), главоболие, световъртеж и кожни алергични реакции (уртикария, сърбеж). При хронично предозиране може да се наблюдава уrolитиаза.

Ако се появят някои от гореспоменатите алергични реакции или други нежелани реакции, моля, спрете да вземате СТОПТУСИН и уведомете Вашия лекар.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други нежелани реакции, неописани в тази листовка, докато се лекувате със СТОПТУСИН, моля, уведомете Вашия лекар или фармацевт.



5. КАК ДА СЕ СЪХРАНЯВА СТОПТУСИН

Да се съхранява на място недостъпно за погледа и досега на деца.
Да се съхранява на тъмно място при температура под 25 °С.

Не използвайте СТОПТУСИН след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка, след означението "Годен до:" Означението "Годен до:" отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

Дата на последно одобрение на листовката
Ноември 2006

