

BIJSLUITER VOOR DE PATIËNT**NAAM VAN HET GENEESMIDDEL**

EUPHON Zuigtabletten

SAMENSTELLING

Sisymbrium officinale Scop. (Erysimum) 10 mg
(waterig droog extract op maltodextrine - 6 plantendelen voor 1 deel extract)

Hulpstoffen: sinaasappel- en mandarijnsmaak, Cochenillerood A, arabische gom, sacharose, invertsuiker, vloeibare glucose voor een zuigtablet van 1 gram

FARMACEUTISCHE VORM EN VERPAKKING

Oraal in te nemen.
50 of 70 zuigtabletten.

FARMACOTHERAPEUTISCHE GROEP

Hoestmiddel op basis van planten, langs algemene weg in te nemen.
Lokaal pijnstillend effect in het orofaryngeale gebied.

REGISTRATIEHOUDER EN FABRIKANT

Registratiehouder: S.C. d'Applications Chimiques et Phytothérapeutiques
Rue du cours d'Eau,10
B-1428 Lillois

Fabrikant: Laboratoires Mayoly Spindler
6 Avenue de l'Europe
F -78401 Chatou Cedex

THERAPEUTISCHE INDICATIES

EUPHON Sirop is een geneesmiddel op basis van planten, gebruikt om hoest te verlichten nadat elke ernstige aandoening uitgesloten werd.

OPGELET: Als de hoest meer dan zeven dagen aanhoudt zonder dat de toestand verbetert, moet er een arts worden geraadpleegd.

GEVALLEN WAARBIJ GEBRUIK VAN DIT GENEESMIDDEL MOET WORDEN VERMEDEN

Niet gebruiken bij kinderen jonger dan 6 jaar.
Overgevoeligheid voor één van de bestanddelen in de bereiding.

GEBRUIKSVOORZORGEN

Niet langdurig gebruiken zonder medisch advies.
Elke zuigtablet bevat de volgende hoeveelheden suikers:
Sacharose: 425 mg
Invertsuiker: 75 mg
Glucose: 100 mg

GEBRUIK TIJDENS ZWANGERSCHAP EN BORSTVOEDING

Er is geen contra-indicatie bekend voor toediening van Euphon zuigtabletten gedurende de zwangerschap of de borstvoeding.

GENEESMIDDELINTERACTIES

Om eventuele interacties te vermijden, moet elke andere gelijktijdige behandeling systematisch worden gemeld aan de apotheker of arts.

DOSERING TOEDIENINGSWIJZE

Oraal

Volwassenen: 10 tot 12 zuigtabletten per dag.

Kinderen vanaf 6 jaar: 5 tot 6 zuigtabletten per dag.

In de mond laten smelten.

MAATREGELEN BIJ GEBRUIK VAN TE HOGE DOSES

Waarschuw uw arts of apotheker.

Telefoonnummer van het Antigifcentrum: 070/245.245

In geval van overdosering is er een symptomatische behandeling nodig.

ONGEWENSTE EFFECTEN

Elk effect dat optreedt tijdens de behandeling en niet beschreven wordt in de bijsluiter moet worden gemeld aan de apotheker of behandelende arts.

STABILITEIT-BEWARING

Stabiliteit: Controleer de vervaldatum op de verpakking na de letters "EX" gevolgd door 6 cijfers: de twee eerste cijfers stellen de laatste dag van de maand voor, de vier laatste het jaar waarin het product vervalst.

Bewaren bij kamertemperatuur (15°C - 25°C).

Bewaren buiten het bereik en zicht van kinderen.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking, beschermen tegen licht.

DATUM VAN DE LAATSTE BIJWERKING VAN DE BIJSLUITER

September 2010