

TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN 1,5 mg/ml, siroop

Dextromethorfan hydrobromide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

Dit geneesmiddel kunt u zonder voorschrift krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.



- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 10 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Waarvoor wordt Toularynx dextromethorphan ingenomen?
2. Wanneer mag u Toularynx dextromethorphan niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Toularynx dextromethorphan in?
4. Mogelijke bijwerkingen.
5. Hoe bewaart u Toularynx dextromethorphan?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie.

1. WAARVOOR WORDT TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN INGENOMEN?

Toularynx dextromethorphan behoort tot de groep van de hoestremmers.

Toularynx dextromethorphan is aangewezen bij behandeling van de symptomen van storende, droge hoest.

2. WANNEER MAG U TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN NIET INNEMEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Toularynx dextromethorphan niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.
- Bij ernstige ademhalingsmoeilijkheden.
- Bij kinderen jonger dan 6 jaar.
- Bij stoornissen van de leverfunctie.

- Indien u reeds bepaalde geneesmiddelen tegen depressie gebruikt (inhibitoren van het mono-amine-oxidase).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Toularynx dextromethorphan?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Toularynx dextromethorphan inneemt.

- Bij ademhalingsmoeilijkheden zal Toularynx dextromethorphan met de nodige voorzichtigheid toegediend worden.
- Als u nog andere geneesmiddelen gebruikt. Gelieve ook de rubriek “Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?” te lezen.

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Kinderen

Kinderen onder 6 jaar mogen Toularynx dextromethorphan niet innemen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Toularynx dextromethorphan nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Toularynx dextromethorphan mag in geen geval samen ingenomen worden met bepaalde geneesmiddelen tegen depressie (inhibitoren van het mono-amine-oxidase).

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Toularynx dextromethorphan kan de werking van alcohol versterken.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

U moet voorzichtig zijn met het gebruik van Toularynx dextromethorphan gedurende de zwangerschap, vooral tijdens de eerste drie maanden. Het gebruik van Toularynx dextromethorphan op het einde van de zwangerschap en tijdens de periode van borstvoeding dient te worden vermeden omdat het kan leiden tot een onderdrukking van de ademhaling van de pasgeborene.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Personen die deelnemen aan het verkeer of machines bedienen moeten erop letten dat een verhoogde dosering de waakzaamheid kan verminderen.

Het gebruik van alcohol kan deze werking nog versterken.

Toularynx dextromethorphan bevat sorbitol (E420), methylparahydroxybenzoaat (E218) en propylparahydroxybenzoaat (E216)

Toularynx dextromethorphan bevat sorbitol (E420). Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt. Sorbitol kan een licht laxerende werking hebben. De calorische waarde is 2,6 kcal/g sorbitol.

Toularynx dextromethorphan bevat eveneens methylparahydroxybenzoaat (E218) en propylparahydroxybenzoaat (E216). Deze stoffen kunnen allergische reacties veroorzaken (wellicht vertraagd).

3. HOE NEEMT U TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN IN?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in zoals beschreven in deze bijsluiters of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De verpakking bevat een maatbekertje dat tot 30 ml kan afmeten. De fles wordt afgesloten door een kindveilige sluiting die als volgt moet geopend worden: duw de dop naar beneden terwijl u tegen de wijzers van de klok in draait (zie figuur).



De gebruikelijke dosering is:

Volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 10 ml, 4 tot 6 maal per dag.

Kinderen van 6 tot 12 jaar: 10 ml, 2 tot 3 maal per dag.

Kinderen onder 6 jaar mogen Toularynx dextromethorphan niet innemen.

Toularynx dextromethorphan mag door suikerzieken ingenomen worden.

De duur van de behandeling moet zo kort mogelijk gehouden worden.

Heeft u te veel van Toularynx dextromethorphan ingenomen?

Wanneer u te veel van Toularynx dextromethorphan heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

De mogelijkheid bestaat dat er per ongeluk een te grote hoeveelheid wordt ingenomen, vooral bij kinderen. Bij vermoedelijke overdosering zal men de patiënt zorgvuldig bewaken en zo nodig hospitaliseren.

Tekenen van overdosering zijn: braakneigingen, verminderd gezichtsvermogen, stuipen, verwardheid, opwinding, ademhalingsmoeilijkheden en slaperigheid.

Het tegengif is naloxone.

Bent u vergeten Toularynx dextromethorphan in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van Toularynx dextromethorphan

Er zijn geen specifieke problemen te verwachten bij het stopzetten van de behandeling.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN.

Zoals elk geneesmiddel kan ook Toularynx dextromethorphan bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

- Zeer zelden kan slaperigheid, duizeligheid, hoofdpijn, opwinding, verwarring, en verstopping voorkomen.
- Bij zeer hoge dosering kan de ademhaling onderdrukt worden.
- Langdurig gebruik van hoge doses kan een afhankelijkheid doen ontstaan.

Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat?

Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Bewaren beneden 25°C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking. Gebruik Toularynx dextromethorphan niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos/het etiket na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De eerste twee cijfers geven de maand aan, de volgende twee of vier cijfers het jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE.

Welke stoffen zitten er in Toularynx dextromethorphan?

- De werkzame stof in Toularynx dextromethorphan is dextromethorfan hydrobromide 1,5 mg/ml.
- De andere stoffen in Toularynx dextromethorphan zijn natriumsaccharine - sorbitol oplossing (E420) - methylparahydroxybenzoaat (E218) - propylparahydroxybenzoaat (E216) - propyleenglycol - aroma - gezuiverd water.

Zie rubriek 2, "Toularynx dextromethorphan bevat sorbitol (E420), methylparahydroxybenzoaat (E218) en propylparahydroxybenzoaat (E216)".

Hoe ziet Toularynx dextromethorphan eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Toularynx dextromethorphan is beschikbaar in de vorm van siroop.

Glazen fles van 180 ml siroop met kindveilige sluiting uit polypropyleen met een polyethyleen inlage, geleverd met maatbekertje van 30 ml.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Laboratoria QUALIPHAR N.V./S.A. - Rijksweg 9 - 2880 BORNEM - België

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE156256

Afleveringswijze: Vrije aflevering.

Deze bijsluiter is voor het laatst bijgewerkt in 08/2012.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 09/2012.