

TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN EUCALYPTUSSMAAK 1,5 mg/ml, siroop

Dextromethorfan hydrobromide

Lees goed de hele bijsluiter, want deze bevat belangrijke informatie.

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.

Vordt uw klacht na 10 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud v

- 1. \ - **Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in punt 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.**
- 2. \ voorzichtig mee zijn?
- 3. Hoe neemt u Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak in?
- 4. Mogelijke bijwerkingen.
- 5. Hoe bewaart u Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak?
- 6. Aanvullende informatie.

1. WAARVOOR WORDT TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN EUCALYPTUSSMAAK GEBRUIKT?

Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak behoort tot de groep van de hoestremmers.

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

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

Wanneer mag u Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder punt 6.
- Bij ernstige ademhalingsmoeilijkheden.
- Bij kinderen jonger dan 2 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 Eucalyptusmaak?

- Bij ademhalingsmoeilijkheden zal Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak 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.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

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

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak kan de werking van alcohol versterken.

Zwangerschap en borstvoeding

Wilt u zwanger worden, bent u zwanger of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

U moet voorzichtig zijn met het gebruik van Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak gedurende de zwangerschap, vooral tijdens de eerste drie maanden. Het gebruik van Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak 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.

Stoffen in Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak waarmee u rekening moet houden

Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak bevat sorbitol. 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 Eucalyptusmaak bevat eveneens methylparahydroxybenzoaat en propylparahydroxybenzoaat. Deze stoffen kunnen allergische reacties veroorzaken (wellicht vertraagd).

3. HOE NEEMT U TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN EUCALYPTUSSMAAK IN?

Gebruik dit middel altijd precies 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: 2 koffielepels (= 10 ml) 4 tot 6 maal per dag.

Kinderen van 6 tot 12 jaar: 2 koffielepels (= 10 ml) 2 tot 3 maal per dag.

Kinderen van 2 tot 6 jaar: 1 koffielepel (= 5 ml) 2 tot 3 maal per dag.

De toediening van dit geneesmiddel aan kinderen van 2 tot 6 jaar moet beperkt blijven.

Niet toedienen aan kinderen jonger dan 2 jaar.

Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak mag door suikerzieken ingenomen worden.

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

Heeft u te veel van Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak ingenomen?

Wanneer u te veel van Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak 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 Eucalyptusmaak in te nemen?

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

Als u stopt met het innemen van Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak

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 Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak 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 bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN EUCALYPTUSSMAAK?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Bewaren beneden 25°C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking. Gebruik Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak 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. AANVULLENDE INFORMATIE.

Welke stoffen zitten er in Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak?

- De werkzame stof in Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak is: dextromethorfan hydrobromide 1,5 mg/ml.
- De andere stoffen in Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak zijn: sucralose - sorbitol oplossing - methylparahydroxybenzoaat - propylparahydroxybenzoaat - propyleenglycol - patentblauw (E131) - chinolinegeel (E104) - eucalyptol - citroenzuur monohydraat - gezuiverd water.

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

Toularynx Dextromethorphan Eucalyptusmaak 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: BE464400

Vrije aflevering.

Deze bijsluiter is goedgekeurd in 05/2015.