

TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN FORTE 3 mg/ml, siroop

Dextromethorfan HBr monohydraat

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

- 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 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.

Inhoud van deze bijsluiter

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

1. WAT IS TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN FORTE EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL INGENOMEN?

Toularynx dextromethorphan forte behoort tot de groep van de hoestremmers.

Toularynx dextromethorphan forte is aangewezen bij behandeling van de symptomen van storende, droge hoest. Toularynx dextromethorphan forte is aangewezen bij volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar.

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

Wanneer mag u Toularynx dextromethorphan forte niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Bij ernstige ademhalingsmoeilijkheden.
- Bij kinderen jonger dan 6 jaar.
- Indien u reeds bepaalde geneesmiddelen tegen depressie gebruikt (inhibitoren van het mono-amine-oxidase) of binnen de 14 dagen na een behandeling met deze geneesmiddelen. Gelieve ook de rubriek “Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?” te lezen.
- Als u borstvoeding geeft. Gelieve ook de rubriek “Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid” te lezen.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Toularynx dextromethorphan forte?

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

- Hoest met opgeven van fluimen is een belangrijk verdedigingsmechanisme van de luchtwegen. Hoestremmende middelen zijn in dit geval niet aangewezen.
- Het toedienen van een hoestremmer samen met een middel om het ophoesten van slijm te vergemakkelijken (expectorans) of een slijmoplossend middel (mucolyticum) is niet nuttig.
- Vooraleer men een hoestremmer gebruikt, dient men zeker te zijn dat de oorzaken van de hoest die een specifieke behandeling vereisen, onderzocht zijn.
- Raadpleeg een arts indien de hoest na 4 à 5 dagen nog aanhoudt.
- Voorzichtigheid is geboden bij bejaarden, bij personen met lever- of nierfunctiestoornissen en bij personen met astma, bronchitis of emfyseem (een bepaalde longziekte, gekenmerkt door een verminderde elasticiteit van de longen, waardoor kortademigheid ontstaat).
- Inname van alcohol wordt afgeraden tijdens de behandeling. Gelieve ook de rubriek “Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?” te lezen.
- Ten gevolge van de variabiliteit van een bepaald gen (het CYP2D6 allel) in de bevolking is er een beperkte invloed mogelijk op bijwerkingen of het gebrek aan werking van het geneesmiddel bij gebruik van de standaard dosering.
- Toularynx dextromethorphan forte veroorzaakt in normale dosering geen fysieke afhankelijkheid. Langdurig gebruik van hoge doses kan echter afhankelijkheid doen ontstaan.
- 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

Niet toedienen aan kinderen jonger dan 6 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Toularynx dextromethorphan forte nog andere geneesmiddelen, 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 forte mag in geen geval samen ingenomen worden met bepaalde geneesmiddelen tegen depressie (inhibitoren van het mono-amine-oxidase) of binnen de 14 dagen na een behandeling met deze geneesmiddelen wegens het mogelijk optreden van het ‘serotoninesyndroom’.
- Er bestaat een mogelijkheid tot interactie met bepaalde geneesmiddelen die het enzym CYP2D6 remmen:
 - Bepaalde geneesmiddelen tegen depressie (selectieve serotonine-heropnameremmers of SSRI's zoals fluoxetine, paroxetine)

- Bepaalde geneesmiddelen tegen hartritmestoornissen (amiodaron, quinidine, propafenon)
- Bepaalde geneesmiddelen tegen psychose (haloperidol, thioridazine)

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Gelijktijdig gebruik van alcohol wordt afgeraden: deze combinatie kan aanleiding geven tot een versterking van het kalmerend effect.

Gelijktijdig gebruik van pompelmoessap en bittersinaasappelsap wordt afgeraden omdat deze de biobeschikbaarheid van dextromethorphan kunnen verhogen.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

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.

Zwangerschap

Er is geen informatie beschikbaar over de transfer van dextromethorphan doorheen de placenta. Uit voorzorg dient men het gebruik van Toularynx dextromethorphan forte te vermijden gedurende de eerste drie en de laatste drie maanden van de zwangerschap.

Borstvoeding

Het gebruik van Toularynx dextromethorphan forte tijdens de periode van borstvoeding dient te worden vermeden omdat het kan leiden tot een onderdrukking van de ademhaling van de pasgeborene.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen relevante vruchtbaarheidsgegevens beschikbaar.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Personen die deelnemen aan het verkeer of machines bedienen moeten erop letten dat Toularynx dextromethorphan forte de waakzaamheid kan verminderen. Het gebruik van alcohol kan deze werking nog versterken.

Toularynx dextromethorphan forte bevat sorbitol, methylparahydroxybenzoesaat, propylparahydroxybenzoesaat en alcohol

Toularynx dextromethorphan forte 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 forte bevat eveneens methylparahydroxybenzoesaat en propylparahydroxybenzoesaat. Deze stoffen kunnen allergische reacties veroorzaken (wellicht vertraagd).

Toularynx dextromethorphan forte bevat kleine hoeveelheden alcohol (ethanol), minder dan 100 mg per dosis.

3. HOE NEEMT U TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN FORTE IN?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in zoals beschreven in deze bijsluiting 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 aanbevolen dosering is:

Volwassenen: 10 ml, maximaal 4 maal per dag.

Bij bejaarden en bij personen met lever- of nierfunctiestoornissen dient de dosis gehalveerd te worden.

Toularynx dextromethorphan forte mag door suikerzieken ingenomen worden.

De behandeling met Toularynx dextromethorphan forte is er op gericht de symptomen te onderdrukken; het gebruik moet dus beperkt blijven tot een zo laag mogelijke dosis gedurende een zo kort mogelijke periode.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Kinderen vanaf 12 jaar: 10 ml, maximaal 4 maal per dag.

Kinderen van 6 tot 12 jaar: 5 ml, maximaal 4 maal per dag.

Niet toedienen aan kinderen jonger dan 6 jaar.

De behandeling met Toularynx dextromethorphan forte is er op gericht de symptomen te onderdrukken; het gebruik moet dus beperkt blijven tot een zo laag mogelijke dosis gedurende een zo kort mogelijke periode.

Heeft u te veel van Toularynx dextromethorphan forte ingenomen?

Wanneer u te veel van Toularynx dextromethorphan forte 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: misselijkheid, braken, verstopping, verminderd gezichtsvermogen, oogtrillingen (nystagmus), verwijde pupillen (mydriasis), slaperigheid, duizeligheid, coördinatioestoornissen (ataxie), stoornissen in de spierspanning (dystonie), verminderd bewustzijn, psychose, hallucinaties, stuipen, opwinding, versnelde hartslag, verhoogde bloeddruk, ademhalingsmoeilijkheden en coma. Overdosering kan ook bromidevergiftiging veroorzaken.

Het tegengif is naloxone.

Bent u vergeten Toularynx dextromethorphan forte in te nemen?

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

Als u stopt met het innemen van dit Toularynx dextromethorphan forte

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 forte bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Bijwerkingen zijn ingedeeld volgens orgaansysteem met evaluatie van de frequentie volgens de volgende conventie: Zeer vaak ($\geq 1/10$), vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$), soms ($\geq 1/1000$, $< 1/100$), zelden ($\geq 1/10000$, $< 1/1000$), zeer zelden ($< 1/10000$), niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Volgende ernstige bijwerkingen kunnen voorkomen:

Immuunsysteem (frequentie niet bekend):

Anafylactische shock (een ernstige allergische reactie), overgevoeligheidsreacties zoals huiduitslag, jeuk, netelroos, zwelling (angio-oedeem) en verkramping van de spieren rond de luchtpijp (bronchospasmen).

In dergelijke gevallen moet u de behandeling stopzetten en onmiddellijk contact opnemen met uw arts of apotheker.

Volgende bijwerkingen kunnen eveneens voorkomen:

Zenuwstelsel (frequentie niet bekend):

Duizeligheid, verwarring, hoofdpijn, opwinding, slaperigheid.

Ademhalingsstelsel (frequentie niet bekend):

Dextromethorphan heeft bij normale dosering geen effect op de ademhaling. Bij zeer hoge dosering kan de ademhaling echter onderdrukt worden.

Maagdarmstelsel (frequentie niet bekend):

Verstopping, misselijkheid, buikpijn, verminderde eetlust.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, EUROSTATION II, Victor Hortaplein, 40/ 40, B-1060 Brussel, Website: www.fagg.be, e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN FORTE?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities. Gebruik Toularynx dextromethorphan forte 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. Na opening is Toularynx dextromethorphan forte 6 maanden houdbaar.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE.

Welke stoffen zitten er in Toularynx dextromethorphan forte?

- De werkzame stof in Toularynx dextromethorphan forte is dextromethorfan HBr monohydraat 3 mg/ml.
- De andere stoffen in Toularynx dextromethorphan forte zijn natriumsaccharine - sorbitol oplossing 70% - methylparahydroxybenzoaat - propylparahydroxybenzoaat - propyleenglycol - perzikaroma - natriumcyclamaat - gezuiverd water.

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

Glazen fles met 160 ml, 180 ml of 200 ml siroop met kindveilige sluiting uit polypropyleen met een polyethyleen inlage, geleverd met maatbekertje van 30 ml.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

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: BE476622

Afleveringswijze: 160 ml: Vrije aflevering.

180 ml: Op medisch voorschrift of op schriftelijke aanvraag.

200 ml: Op medisch voorschrift of op schriftelijke aanvraag.

Deze bijsluiter is voor het laatst bijgewerkt in 07/2016.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 01/2017.

TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN FORTE 3 mg/ml, siroop

Dextromethorfan HBr monohydraat

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

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u 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.

Inhoud van deze bijsluiter

7. Wat is Toularynx dextromethorphan forte en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
8. Wanneer mag u Toularynx dextromethorphan forte niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
9. Hoe neemt u Toularynx dextromethorphan forte in?
10. Mogelijke bijwerkingen.
11. Hoe bewaart u Toularynx dextromethorphan forte?
12. Inhoud van de verpakking en overige informatie.

1. WAT IS TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN FORTE EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL INGENOMEN?

Toularynx dextromethorphan forte behoort tot de groep van de hoestremmers.

Toularynx dextromethorphan forte is aangewezen bij behandeling van de symptomen van storende, droge hoest. Toularynx dextromethorphan forte is aangewezen bij volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar.

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

Wanneer mag u Toularynx dextromethorphan forte niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Bij ernstige ademhalingsmoeilijkheden.
- Bij kinderen jonger dan 6 jaar.
- Indien u reeds bepaalde geneesmiddelen tegen depressie gebruikt (inhibitoren van het mono-amine-oxidase) of binnen de 14 dagen na een behandeling met deze geneesmiddelen. Gelieve ook de rubriek “Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?” te lezen.
- Als u borstvoeding geeft. Gelieve ook de rubriek “Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid” te lezen.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Toularynx dextromethorphan forte?

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

- Hoest met opgeven van fluïmen is een belangrijk verdedigingsmechanisme van de luchtwegen. Hoestremmende middelen zijn in dit geval niet aangewezen.
- Het toedienen van een hoestremmer samen met een middel om het ophoesten van slijm te vergemakkelijken (expectorans) of een slijmoplossend middel (mucolyticum) is niet nuttig.
- Vooraleer men een hoestremmer gebruikt, dient men zeker te zijn dat de oorzaken van de hoest die een specifieke behandeling vereisen, onderzocht zijn.
- Raadpleeg een arts indien de hoest na 4 à 5 dagen nog aanhoudt.
- Voorzichtigheid is geboden bij bejaarden, bij personen met lever- of nierfunctiestoornissen en bij personen met astma, bronchitis of emfyseem (een bepaalde longziekte, gekenmerkt door een verminderde elasticiteit van de longen, waardoor kortademigheid ontstaat).
- Inname van alcohol wordt afgeraden tijdens de behandeling. Gelieve ook de rubriek “Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?” te lezen.
- Ten gevolge van de variabiliteit van een bepaald gen (het CYP2D6 allel) in de bevolking is er een beperkte invloed mogelijk op bijwerkingen of het gebrek aan werking van het geneesmiddel bij gebruik van de standaard dosering.
- Toularynx dextromethorphan forte veroorzaakt in normale dosering geen fysieke afhankelijkheid. Langdurig gebruik van hoge doses kan echter afhankelijkheid doen ontstaan.
- 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

Niet toedienen aan kinderen jonger dan 6 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Toularynx dextromethorphan forte nog andere geneesmiddelen, 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 forte mag in geen geval samen ingenomen worden met bepaalde geneesmiddelen tegen depressie (inhibitoren van het mono-amine-oxidase) of binnen de 14 dagen na een behandeling met deze geneesmiddelen wegens het mogelijk optreden van het 'serotoninesyndroom'.
- Er bestaat een mogelijkheid tot interactie met bepaalde geneesmiddelen die het enzym CYP2D6 remmen:
 - Bepaalde geneesmiddelen tegen depressie (selectieve serotonine-heropnameremmers of SSRI's zoals fluoxetine, paroxetine)
 - Bepaalde geneesmiddelen tegen hartritmestoornissen (amiodaron, quinidine, propafenon)
 - Bepaalde geneesmiddelen tegen psychose (haloperidol, thioridazine)

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Gelijktijdig gebruik van alcohol wordt afgeraden: deze combinatie kan aanleiding geven tot een versterking van het kalmerend effect.

Gelijktijdig gebruik van pompelmoessap en bittersinaasappelsap wordt afgeraden omdat deze de biobeschikbaarheid van dextromethorphan kunnen verhogen.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

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.

Zwangerschap

Er is geen informatie beschikbaar over de transfer van dextromethorphan doorheen de placenta. Uit voorzorg dient men het gebruik van Toularynx dextromethorphan forte te vermijden gedurende de eerste drie en de laatste drie maanden van de zwangerschap.

Borstvoeding

Het gebruik van Toularynx dextromethorphan forte tijdens de periode van borstvoeding dient te worden vermeden omdat het kan leiden tot een onderdrukking van de ademhaling van de pasgeborene.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen relevante vruchtbaarheidsgegevens beschikbaar.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Personen die deelnemen aan het verkeer of machines bedienen moeten erop letten dat Toularynx dextromethorphan forte de waakzaamheid kan verminderen. Het gebruik van alcohol kan deze werking nog versterken.

Toularynx dextromethorphan forte bevat sorbitol, methylparahydroxybenzoaat, propylparahydroxybenzoaat en alcohol

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

Toularynx dextromethorphan forte bevat kleine hoeveelheden alcohol (ethanol), minder dan 100 mg per dosis.

3. HOE NEEMT U TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN FORTE IN?

Neem dit geneesmiddel altijd in 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 aanbevolen dosering is:

Volwassenen: 10 ml, maximaal 4 maal per dag.

Bij bejaarden en bij personen met lever- of nierfunctiestoornissen dient de dosis gehalveerd te worden.

Toularynx dextromethorphan forte mag door suikerzieken ingenomen worden.

De behandeling met Toularynx dextromethorphan forte is er op gericht de symptomen te onderdrukken; het gebruik moet dus beperkt blijven tot een zo laag mogelijke dosis gedurende een zo kort mogelijke periode.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Kinderen vanaf 12 jaar: 10 ml, maximaal 4 maal per dag.

Kinderen van 6 tot 12 jaar: 5 ml, maximaal 4 maal per dag.

Niet toedienen aan kinderen jonger dan 6 jaar.

De behandeling met Toularynx dextromethorphan forte is er op gericht de symptomen te onderdrukken; het gebruik moet dus beperkt blijven tot een zo laag mogelijke dosis gedurende een zo kort mogelijke periode.

Heeft u te veel van Toularynx dextromethorphan forte ingenomen?

Wanneer u te veel van Toularynx dextromethorphan forte 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: misselijkheid, braken, verstopping, verminderd gezichtsvermogen, oogtrillingen (nystagmus), verwijde pupillen (mydriasis), slaperigheid, duizeligheid, coördinatiestoornissen (ataxie), stoornissen in de spierspanning (dystonie), verminderd bewustzijn, psychose, hallucinaties, stuipen, opwinding, versnelde hartslag, verhoogde bloeddruk, ademhalingsmoeilijkheden en coma. Overdosering kan ook bromidevergiftiging veroorzaken.

Het tegengif is naloxone.

Bent u vergeten Toularynx dextromethorphan forte in te nemen?

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

Als u stopt met het innemen van Toularynx dextromethorphan forte

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 forte bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Bijwerkingen zijn ingedeeld volgens orgaansysteem met evaluatie van de frequentie volgens de volgende conventie: Zeer vaak ($\geq 1/10$), vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$), soms ($\geq 1/1000$, $< 1/100$), zelden ($\geq 1/10000$, $< 1/1000$), zeer zelden ($< 1/10000$), niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Volgende ernstige bijwerkingen kunnen voorkomen:

Immuunsysteem (frequentie niet bekend):

Anafylactische shock (een ernstige allergische reactie), overgevoeligheidsreacties zoals huiduitslag, jeuk, netelroos, zwelling (angio-oedeem) en verkramping van de spieren rond de luchtpijp (bronchospasmen).

In dergelijke gevallen moet u de behandeling stopzetten en onmiddellijk contact opnemen met uw arts of apotheker.

Volgende bijwerkingen kunnen eveneens voorkomen:

Zenuwstelsel (frequentie niet bekend):

Duizeligheid, verwarring, hoofdpijn, opwinding, slaperigheid.

Ademhalingsstelsel (frequentie niet bekend):

Dextromethorfan heeft bij normale dosering geen effect op de ademhaling. Bij zeer hoge dosering kan de ademhaling echter onderdrukt worden.

Maagdarmstelsel (frequentie niet bekend):

Verstopping, misselijkheid, buikpijn, verminderde eetlust.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, EUROSTATION II, Victor Hortaplein, 40/ 40, B-1060 Brussel, Website: www.fagg.be, e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be.

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN FORTE?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities. Gebruik Toularynx dextromethorphan forte 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. Na opening is Toularynx dextromethorphan forte 6 maanden houdbaar.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE.

Welke stoffen zitten er in Toularynx dextromethorphan forte?

- De werkzame stof in Toularynx dextromethorphan forte is dextromethorfan HBr monohydraat 3 mg/ml.
- De andere stoffen in Toularynx dextromethorphan forte zijn natriumsaccharine - sorbitol oplossing 70% - methylparahydroxybenzoaat - propylparahydroxybenzoaat - propyleenglycol - perzikaroma - natriumcyclamaat - gezuiverd water.

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

Glazen fles met 160 ml, 180 ml of 200 ml siroop met kindveilige sluiting uit polypropyleen met een polyethyleen inlage, geleverd met maatbekertje van 30 ml.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

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: BE476622

Afleveringswijze: 160 ml: Vrije aflevering

180 ml: Op medisch voorschrift of op schriftelijke aanvraag.

200 ml: Op medisch voorschrift of op schriftelijke aanvraag.

Deze bijsluiter is voor het laatst bijgewerkt in 07/2016.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 01/2017