

PAKNINGSVEDLEGG: INFORMASJON TIL BRUKEREN

Bisolvon® 0,8 mg/ml mikstur

Bromheksinhydroklorid

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

Dette legemidlet er reseptfritt. Likevel må Bisolvon brukes riktig for å oppnå best mulig resultat.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør på apoteket dersom du trenger mer informasjon eller råd.
- Du må kontakte lege dersom symptomene dine forverres eller ikke bedres innen 10 dager.
- Kontakt lege eller apotek dersom noen av bivirkningene blir plagsomme eller du merker bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Bisolvon er, og hva det brukes mot
2. Hva du må ta hensyn til før du bruker Bisolvon
3. Hvordan du bruker Bisolvon
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Bisolvon
6. Ytterligere informasjon

1. Hva Bisolvon er, og hva det brukes mot

Vær oppmerksom på at legen kan ha foreskrevet legemidlet til en annen bruk og/eller med en annen dosering enn angitt i pakningsvedlegget. Følg alltid legens forskrivning som er angitt på apoteketiketten.

Bisolvon virker ved å løse opp seigt slim slik at det blir tyntflytende og lettere å hoste opp. Selv om virkningen av Bisolvon ofte merkes allerede første behandlingsdag, skjer fortynningen av slimet gradvis. Det anbefales derfor at behandlingen ikke avbrytes for tidlig. Full effekt oppnås vanligvis etter 3 - 5 dagers behandling.

Brukes til korttidsbehandling av seigt slim (bronkialsekret) i forbindelse med vedvarende luftveissykdommer. (Dvs.: Ved lidelser i luftveiene hvor det er unormal dannelse av seigt slim). Ved andre bruksområder kun etter anvisning fra lege.

2. Hva du må ta hensyn til før du bruker Bisolvon

Bruk ikke Bisolvon:

- hvis du er overfølsom (allergisk) overfor bromheksin eller et av de andre innholdsstoffene i Bisolvon.

Vis forsiktighet ved bruk av Bisolvon:

Endring av dosering- og aldersinndeling i henhold til CCDS 0052-05.

- dersom du har magesår.
- dersom du har blodige opphostninger.
- dersom Bisolvon ikke har effekt.

På enkelte typer seigt slim kan Bisolvon ha mangelfull effekt. Lege bør kontaktes hvis legemidlet ikke har hatt effekt.

Bruk av andre legemidler sammen med Bisolvon

Rådfør deg alltid med lege eller apotek dersom du bruker eller nylig har brukt andre legemidler, dette gjelder også reseptfrie legemidler og naturlegemidler.

Graviditet og amming

Rådfør deg alltid med lege eller apotek før du tar noen form for medisin.

Lang erfaring ved bruk av Bisolvon under graviditet har ikke vist skadelige effekter. Rådfør deg allikevel med lege før bruk av Bisolvon dersom du er gravid.

Det er lite sannsynlig at barn som ammes påvirkes. Rådfør deg allikevel med lege før bruk av Bisolvon ved amming.

Kjøring og bruk av maskiner

Du må bare kjøre bil eller utføre risikofylt arbeid når det er trygt for deg. Legemidler kan påvirke din evne til å kjøre bil eller utføre risikofylt arbeid. Les informasjonen i pakningsvedlegget nøye. Er du i tvil må du snakke med lege eller apotek. Bisolvon antas ikke å påvirke evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner.

Viktige opplysninger om noen av innholdsstoffene i Bisolvon

Bisolvon mikstur inneholder maltitol. Dersom legen din har fortalt deg at du har en intoleranse overfor noen sukkertyper bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

3. Hvordan du bruker Bisolvon

Bruk alltid Bisolvon slik legen din har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker. Den vanlige dosen er:

Voksne og barn over 12 år:	10 ml 3 ganger daglig. De første dagene kan det være nødvendig å ta 20 ml 3 ganger daglig for voksne.
Barn 6-12 år:	5 ml 3 ganger daglig
Barn 2-6 år:	2,5 ml 3 ganger daglig
Barn under 2 år:	1,25 ml 3 ganger daglig.

Bisolvon bør ikke brukes til barn under 2 år uten etter avtale med lege.

Bruksanvisning

Gradert målebeger medfølger alle pakninger med Bisolvon mikstur. Målebegeret er gradert opp til 5 ml.

(5 ml = 1 teskje, 2,5 ml = ½ teskje)

Endring av dosering- og aldersinndeling i henhold til CCDS 0052-05.

Dersom du tar for mye av Bisolvon:

Kontakt lege, sykehus eller Giftinformasjonen (tlf.: 22 59 13 00) hvis du har fått i deg for mye legemiddel eller hvis barn har fått i seg legemiddel ved et uhell. For andre spørsmål om legemidlet, kontakt lege eller apotek.

Dersom du har glemt å ta Bisolvon:

Du må ikke ta en dobbelt dose som erstatning for en glemt dose.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan Bisolvon forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

Vanlige (flere enn 1 av 100 personer, men færre enn 1 av 10 personer):

Milde reaksjoner fra mave og tarm.

Mindre vanlige (flere enn 1 av 1000 personer, men færre enn 1 av 100 personer): Diaré, kvalme og brekninger.

Sjeldne (flere enn 1 av 10000 personer, men færre enn 1 av 1000 personer):

Allergiske reaksjoner som hudutslett, elveblest, kramper i luftveiene, hevelse i hud eller i munnens slimhinner(angioødem) og anafylaktisk reaksjon(alvorlig allergisk reaksjon). Magesår kan forverres.

Kontakt lege eller apotek dersom noen av bivirkningene blir plagsomme eller du merker bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget.

5. Hvordan du oppbevarer Bisolvon

Oppbevares ved høyst 25°C.

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke Bisolvon etter utløpsdatoen som er angitt på flasken.

Utløpsdato henviser til den siste dagen i den måneden.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan legemidler som ikke er nødvendig lenger skal kastes. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. Ytterligere informasjon**Sammensetning av Bisolvon**

- Virkestoffet er bromheksin.
- Hjelpstoffer er benzosyre, maltitol flytende, sukralose, levomentol, kirsebær aroma, kakaoaroma, rensset vann.

Miksturen er søtet med maltitol.

Hvordan Bisolvon ser ut og innholdet i pakningen

Bisolvon mikstur 0,8 mg/ml er en klar eller nesten klar vannløsning.

Endring av dosering- og aldersinndeling i henhold til CCDS 0052-05.

Leveres med målebeger á 5 ml.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Boehringer Ingelheim International GmbH, D-55216 Ingelheim am Rhein, Tyskland.

Tilvirker

Boehringer Ingelheim France, Reims, Frankrike.

For ytterligere informasjon om dette legmidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen:

Boehringer Ingelheim Norway KS, Postboks 405, 1373 Asker.

Dette pakningsvedlegget ble sist godkjent: 26.03.2010