

## PAKNINGSVEDLEGG: INFORMASJON TIL BRUKEREN

### Bisolvon 8 mg oppløselige tabletter

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 kortidsbehandling 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**

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

Kontakt lege umiddelbart dersom du får hud- eller slimhinnereaksjoner.

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 med lege eller apotek dersom du bruker eller nylig har brukt andre legemidler, dette gjelder også reseptfrie legemidler.

#### **Graviditet og amming**

Rådfør deg 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 arbeide når det er trygt for deg. Legemidler kan påvirke din evne til å kjøre bil eller utføre risikofylt arbeide. Les informasjonen i pakningsvedlegget nøye. Er du i tvil må du snakke med lege eller apotek.

### **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: 1 tablett 3 ganger daglig. De første dagene kan det være nødvendig å ta 2 tabletter 3 ganger daglig for voksne.

#### **Bruksanvisning**

Legg tablett i et glass eller en kopp. Hell over kaldt eller varmt vann. Tablett løses da raskt opp. Rør om før du drikker oppløsningen.

#### **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 esken. Utløpsdatoen 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 bromheksinhydroklorid 8 mg
- Hjelpesoffer er mikrokrystallinsk cellulose, krysspovidon, vinsyre, acesulfamkalium (søtningmiddel), makrogol 6000, talkum, fumarsyre, betakaroten (E 160a), peppermynte- og sitronaroma.

### **Hvordan Bisolvon ser ut og innholdet i pakningen**

Bisolvon 8 mg oppløselige tabletter er beige-gule, firkantede og lett konvekse.  
Pakningen inneholder 16 oppløselige tabletter.

### **Innehaver av markedsføringstillatelsen**

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

### **Tilvirker**

Boehringer Ingelheim France, Reims, Frankrike

For ytterligere informasjon om dette legemidlet 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**