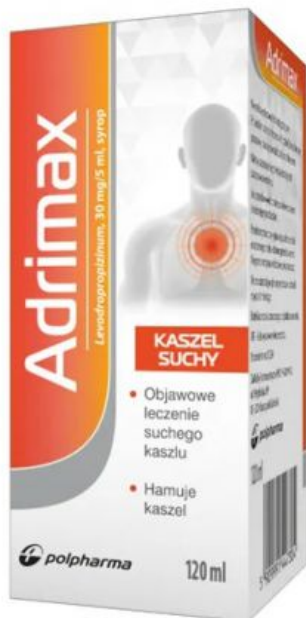


Adrimax syrop 0,03 g/5ml 120 ml kaszel suchy



Cena: 16,50 PLN

Opis słownikowy

Producent / Marka	Polpharma
Substancja czynna	Levodropropizynum
Typ produktu	

Opis produktu

Lek bez recepty

Adrimax 30 mg/5ml, syrop - 120 ml

(Levodropropizynum)

Opis produktu:

Adrimax to syrop o aromacie malinowym, wskazany w objawowym leczeniu suchego, nieproduktywnego kaszlu.

- Przeznaczony jest dla dzieci w wieku powyżej 2 lat i osób dorosłych

Skład:

- Substancja czynna - lewodropropizyna
- Substancje pomocnicze - kwas cytrynowy jednowodny, sodu wodorotlenek (do ustalenia pH), sacharoza, aromat malinowy (substancja aromatyzująca, preparat aromatyzujący, naturalna substancja aromatyzująca, glikol propylenowy (E1520), etanol), woda oczyszczona, azot z niską zawartością tlenu

5 ml syropu zawiera 30 mg lewodropropizyny

Wskazania:

- Objawowe leczenie nieproduktywnego kaszlu

Działanie:

- przeciwkaszlowe
- znosi skurcz oskrzeli

Dawkowanie:

Ten lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Adrimax należy stosować doustnie

- 3 razy na dobę w odstępach co najmniej 6 godzin, odmierzając odpowiednią ilość dołączona miarką.
- aby otworzyć butelkę należy nacisnąć zakrętkę i obracać w kierunku wskazanym przez strzałkę.
- nie należy stosować leku **Adrimax** dłużej niż 7 dni bez konsultacji z lekarzem

Dzieci w wieku poniżej 2 lat;

- produktu leczniczego **Adrimax** nie należy stosować u dzieci w wieku poniżej 2 lat

Dzieci w wieku powyżej 2 lat:

- **10-20 kg:** 3 ml syropu 3 razy na dobę
- **20-30 kg:** 5 ml syropu 3 razy na dobę

Dorośli:

- 10 ml syropu do 3 razy na dobę

Przeciwwskazania:

Nie należy stosować leku w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na którykolwiek składnik produktu leczniczego

- jeśli u pacjenta występuje obfita wydzielina oskrzelowa, zaburzenia czynności rzęsek nabłonka oskrzelowego
- u kobiet w ciąży i karmiących piersią

Działania niepożądane:

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią

Podczas stosowania leku Adrimax działania niepożądane występują bardzo rzadko

Należy przerwać stosowanie leku Adrimax i natychmiast zwrócić się po pomoc medyczną, jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek z wymienionych objawów:

- ciężkie reakcje skórne (pokrzywka, świąd) lub choroby skóry np. przebiegające z tworzeniem się pęcherzy (epidermoliza) nierówna praca serca (ryzyko wystąpienia arytmii) reakcja alergiczna i (lub) anafilaktyczna, w postaci obrzęku, duszności, wymiotów i biegunki, niebezpiecznie niskie stężenie cukru we krwi, które prowadzi do utraty przytomności (śpiączka hipoglikemiczna)

Bardzo rzadko występujące działania niepożądane (rzadziej niż u 1 na 10 000 pacjentów):

- pokrzywka, rumień, osutka, świąd, reakcje skórne, bóle żołądka, bóle brzucha, nudności, wymioty, biegunka, ogólne złe samopoczucie, zawroty głowy, zaburzenia równowagi, drżenia, mrowienie, drętwienie, zaburzenia pracy serca (kołatanie serca, częstoskurcz), obniżenie ciśnienia tętniczego - drażliwość, senność, depersonalizacja (poczucie obcości samego siebie) duszność, kaszel, obrzęk błony śluzowej układu oddechowego astenia (ogólne osłabienie organizmu) i osłabienie kończyn dolnych

Z nieznaną częstotliwością:

- opisano pojedynczy przypadek epidermolizy ze skutkiem śmiertelnym, dwa pojedyncze przypadki - odpowiednio - zapalenia języka i aftowego zapalenia jamy ustnej z gorączką. U jednej osoby stwierdzono cholestatyczne zapalenie wątroby, zgłaszano pojedyncze przypadki uogólnionego obrzęku, omdleń i astenii, opisano pojedynczy przypadek wystąpienia drgawek kloniczno-tonicznych oraz napadu typu petit mal. Opisano także pojedynczy przypadek śpiączki hipoglikemicznej - u pacjentki w podeszłym wieku przyjmującej jednocześnie doustne produkty przeciwcukrzycowe, w pojedynczym przypadku opisano zaburzenia rytmu serca w postaci bigeminy przedsionkowej, obrzęk powiek, który w większości przypadków można było uznać za obrzęk naczynioworuchowy, biorąc pod uwagę jednoczesne wystąpienie pokrzywki. Stwierdzono pojedynczy przypadek rozszerzenia źrenic oraz utratę zdolności widzenia u jednej osoby. W obu przypadkach objawy ustąpiły po odstawieniu leku.

Interakcje:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować, w tym również o tych, które wydawane są bez recepty

- u osób szczególnie wrażliwych należy zachować ostrożność w przypadku jednoczesnego zażywania leków uspokajających

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

- należy zachować ostrożność podczas stosowania u osób w podeszłym wieku oraz z ciężką niewydolnością nerek
- Adrimax zawiera sacharozę i małe ilości etanolu

Dzieci i młodzież:

- nie należy stosować u dzieci poniżej 2 roku życia

Stosowanie z jedzeniem i pićem:

- ze względu na brak informacji o wpływie posiłków na wchłanianie leku, zaleca się jego stosowanie między posiłkami

Ciąża, karmienie piersią:

- jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku
- lek jest przeciwwskazany u kobiet w ciąży lub planujących zajść w ciążę, a także w okresie karmienia piersią

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn:

- w rzadkich przypadkach lek może powodować senność, podczas stosowania należy zachować ostrożność

Przechowywanie:

- Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Przechowywać w oryginalnym opakowaniu, z dala od źródeł światła.
- Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.
- Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.
- Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C
- Lek ten można stosować przez 6 miesięcy po pierwszym otwarciu opakowania.

Podmiot odpowiedzialny:

Polpharma SA Pelplińska 19 83-200 Starogard Gdański

Dodatkowe informacje:

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

Staramy się, aby zdjęcie i opis oferowanych produktów były aktualne, w pełni prawidłowe oraz kompletne. Jeśli widzisz błąd, poinformuj nas o tym.