

## Apteo Med , Ambroksol 15 mg/5 ml syrop, 120ml



Cena: 10,45 PLN

### Opis słownikowy

Producent / Marka	Synoptis Pharma Sp. z o.o.
Substancja czynna	Ambroxolum
Typ produktu	

### Opis produktu

## Lek bez recepty

## Apteo Med , Ambroksol 15 mg/5 ml syrop, 120ml

(Ambroxoli hydrochloridum)

### Opis:

- Chlorowodorek ambroksolu, substancja czynna leku Ambroksol APTEO MED, zwiększa wydzielanie śluzu w drogach oddechowych, co ułatwia odkrztuszanie i łagodzi kaszel

### Skład:

- **Substancją czynną** leku jest ambroksolu chlorowodorek.
- 5 ml syropu zawiera 15 mg ambroksolu chlorowodorku.
- **Pozostałe składniki to:** sorbitol (E 420), kwas cytrynowy jednowodny, metylu parahydroksybenzoesan (E 218), propylu parahydroksybenzoesan (E 216), glicerol, glikol propylenowy, sacharyna sodowa (E 954), aromat malinowy\*, woda oczyszczona. \* skład aromatu: kwas mlekowy, triacetyna, wanilina, p-hydroksybenzyloaceton, olejek różany

## Wskazania:

- Syrop Ambroksol APTEO MED jest wskazany do stosowania w ostrych i przewlekłych chorobach dróg oddechowych przebiegających z zaleganiem lepkiej, śluzowej wydzieliny i utrudnieniem jej odkrztuszenia.

## Działanie:

- Chlorowodorek ambroksolu, substancja czynna leku Ambroksol APTEO MED, zwiększa wydzielanie śluzu w drogach oddechowych, co ułatwia odkrztuszenie i łagodzi kaszel.

## Przeciwwskazania:

- Nie należy stosować leku Ambroksol APTEO MED jeśli pacjent ma uczulenie na ambroksolu chlorowodorek lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku

## Dawkowanie:

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty.

Syrop należy zażywać doustnie, w trakcie posiłków.

Bez porozumienia z lekarzem nie należy stosować tego leku dłużej niż przez 4 do 5 dni.

### Stosowanie u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 12 lat

- Leczenie w ostrych chorobach lub początkowe leczenie w przewlekłych chorobach należy rozpoczynać od dawki 60 mg (20 ml syropu) 2 razy na dobę przez pierwsze 2 do 3 dni, a następnie dawkę można zmniejszyć o połowę – do 30 mg (10 ml) 2 razy na dobę.

### Stosowanie u dzieci

- w wieku od 6 do 12 lat – 5 ml 2 do 3 razy na dobę;
- w wieku od 2 do 6 lat – 2,5 ml 3 razy na dobę;
- w wieku od 1 do 2 lat – 2,5 ml 2 razy na dobę;
- w pierwszym roku życia – lek nie jest zalecany;

**Leku nie stosować u dzieci bez porozumienia się z lekarzem.**

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Ambroksol APTEO MED W przypadku zażycia większej niż zalecana dawki leku Ambroksol APTEO MED należy zwrócić się do lekarza

## Działania niepożądane:

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

Podczas stosowania leku Ambroksol APTEO MED mogą wystąpić następujące działania niepożądane:

**Często** (mogą występować u nie więcej niż u 1 na 10 osób):

- zaburzenia smaku, nudności, osłabienie czucia w obrębie jamy ustnej i gardła.

**Niezbyt często** (mogą występować u nie więcej niż u 1 na 100 osób):

- suchość w jamie ustnej, wymioty, biegunka, niestrawność, bóle brzucha.

**Rzadko** (mogą występować u nie więcej niż 1 na 1 000 osób):

- reakcje nadwrażliwości, wysypka, pokrzywka.

**Częstość nieznaną** (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych):

- suchość w gardle, reakcje anafilaktyczne, w tym wstrząs anafilaktyczny (reakcja alergiczna powodująca m.in. obrzęk w obrębie twarzy, warg, jamy ustnej i (lub) gardła, mogący powodować trudności w oddychaniu i połykaniu), obrzęk naczynioruchowy (szybko postępujący obrzęk skóry, tkanki podskórnej, błony śluzowej lub tkanki podśluzówkowej) i świąd,
- ciężkie działania niepożądane dotyczące skóry (w tym rumień wielopostaciowy, zespół Stevensa-Johnsona, toksyczna martwica naskórka i ostra uogólniona krostkowica).

Jeśli nasili się którykolwiek z objawów niepożądanych lub wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie.

## Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Ambroksol APTEO MED należy omówić to z lekarzem.

- Jeżeli u pacjenta występują choroby nerek lub wątroby, nie powinien on przyjmować leku Ambroksol APTEO MED bez porozumienia z lekarzem.
- Jeżeli po 4 do 5 dniach stosowania leku nie wystąpi zmniejszenie nasilenia kaszlu i poprawa stanu pacjenta, należy zwrócić się do lekarza.
- Jeżeli u pacjenta występują zaburzenia transportu śluzowo-rzęskowego w oskrzelach i duża ilość wydzieliny (np. w rzadko występującym zespole nieruchomych rzęsek) ze względu na możliwość gromadzenia się wydzieliny oskrzelowej, należy zwrócić się do lekarza.
- Jeżeli u pacjenta występowała w przeszłości choroba wrzodowa żołądka i (lub) dwunastnicy, należy zwrócić się do lekarza jak stosować lek Ambroksol APTEO MED, ponieważ leki mukolityczne mogą uszkadzać błonę śluzową żołądka.

Zgłaszano przypadki ciężkich reakcji skórnych związanych ze stosowaniem ambroksolu chlorowodorku. Jeśli wystąpi wysypka (w tym zmiany na błonach śluzowych, np. jamy ustnej, gardła, nosa, oczu, narządów płciowych), należy przerwać stosowanie leku Ambroksol APTEO MED i natychmiast skontaktować się z lekarzem.

**Lek Ambroksol APTEO MED zawiera sorbitol metylu parahydroksybenzoesan, propylu parahydroksybenzoesan i glikol propylenowy**

- 5 ml syropu Ambroksol APTEO MED zawiera 1,75 g sorbitolu. Wartość kaloryczna sorbitolu wynosi 2,6 kcal/g. Jeżeli u pacjenta stwierdzono nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem tego leku. Lek może mieć lekkie działanie przeczyszczające.
- Ambroksol APTEO MED zawiera metylu parahydroksybenzoesan (E 218) i propylu parahydroksybenzoesan (E 216), które mogą powodować reakcje alergiczne (możliwe reakcje typu późnego).

- Syrop Ambroksol APTEO MED zawiera także glikol propylenowy, który może powodować objawy jak po spożyciu alkoholu.

## Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn:

- Nie ma dowodów na wpływ leku na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.
- Nie przeprowadzono badań nad wpływem leku na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

## Ciąża i 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 przed zastosowaniem tego leku.

- Nie zaleca się stosowania leku Ambroksol APTEO MED w trakcie ciąży, zwłaszcza w pierwszych trzech miesiącach ciąży.
- Nie zaleca się stosowania leku Ambroksol APTEO MED u kobiet karmiących piersią, ponieważ chlorowodorek ambroksolu przenika do mleka kobiecego

## Stosowanie innych leków:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

- Równoczesne podawanie ambroksolu i antybiotyków (amoksycyliny, cefuroksymu, erytromycyny, doksycyliny) prowadzi do zwiększenia stężenia antybiotyku w mięszu płuc.
- Nie zaleca się równoczesnego podawania ambroksolu i leków przeciwkaszlowych (np. kodeiny).

## Przechowywanie:

- Ten lek nie wymaga szczególnych środków ostrożności dotyczących temperatury przechowywania.
- Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.
- Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie
- Okres ważności po pierwszym otwarciu butelki – 6 miesięcy.
- 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.

## Podmiot odpowiedzialny:

Synoptis Pharma Sp. z o.o., ul. Krakowiaków 65, 02-255 Warszawa

## Dodatkowe informacje:

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania i tylko wtedy, gdy jest to konieczne. Zwróć uwagę na przeciwwskazania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.