

Písomná informácia pre používateľa

Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel' 7,5 mg/5 ml sirup

dextrometorfánium-hydrobromid

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako je to uvedené v tejto informácii alebo ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak potrebujete ďalšie informácie alebo radu, obráťte sa na svojho lekárnika.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.
- Ak sa do 7 dní (3 dní u detí) nebudete cítiť lepšie alebo sa budete cítiť horšie, musíte sa obrátiť na lekára.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel' 7,5 mg/5 ml sirup a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel' 7,5 mg/5 ml sirup
3. Ako užívať Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel' 7,5 mg/5 ml sirup
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel' 7,5 mg/5 ml sirup
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel' 7,5 mg/5 ml sirup a na čo sa používa

Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel' obsahuje liečivo dextrometorfánium-hydrobromid.

Je to liek na tlmenie kašľa, ktorý upokojuje a kontroluje suchý, dráždivý kašel'. Liek je určený na použitie u dospelých, dospievajúcich a detí od 6 rokov.

Ak sa do 7 dní (3 dní u detí) nebudete cítiť lepšie alebo sa budete cítiť horšie, musíte sa obrátiť na lekára.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel' 7,5 mg/5 ml sirup

Neužívajte Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel' 7,5 mg/5 ml sirup

- ak ste alergický na dextrometorfánium-hydrobromid alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6.),
- ak užívate na lekársky predpis inhibítory monoaminoxidázy (IMAO), selektívne inhibítory spätného vychytávania séronínu (SSRI) alebo iné lieky na depresiu, psychiatrické alebo emočné stavy alebo na Parkinsonovu chorobu alebo do 14 dní po ukončení liečby týmito liekmi. Ak si nie ste istý, či vaše lieky na lekársky predpis obsahujú niektoré z týchto liečiv, spýtajte sa na to svojho lekára alebo lekárnika predtým, ako začnete užívať tento liek,
- ak máte kašel' s nadmernou tvorbou hlienu,
- nepoužívajte u detí do 6 rokov.

Upozornenia a opatrenia

Užívanie tohto lieku môže viesť k závislosti. Preto má liečba trvať len krátko.

Predtým, ako začnete užívať Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašel', obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika:

- ak máte chronický kašeľ, ktorý sa vyskytuje pri fajčení alebo chronickom ochorení plúc, ako je astma alebo rozdutie plúc (emfyzém),
- ak máte dýchaciu nedostatočnosť alebo trpíte ochorením pečene,
- ak užívate lieky, ako sú niektoré antidepresíva (na liečbu depresie) alebo antipsychotiká (na liečbu psychických ochorení), pretože Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ sa môže s týmito liekmi vzájomne ovplyvňovať a môže dôjsť k zmene vášho duševného stavu (napr. nepokoj, halucinácie, kóma). Môžu sa vyskytnúť aj iné účinky, ako je zvýšenie telesnej teploty nad 38 °C, zvýšenie srdcového rytmu, nestabilný tlak krvi, prehnane reflexy, svalová stuhnutosť, nedostatok koordinácie a/alebo žalúdočno-črevné príznaky (napr. nevoľnosť, vracanie, hnačka).

Ukončite užívanie tohto lieku a porad'te sa so svojím lekárom, ak kašeľ pretrváva viac ako 7 dní (3 dni u detí), vracia sa alebo je sprevádzaný horúčkou, vyrážkou alebo pretrvávajúcou bolest'ou hlavy. Toto môžu byť znaky závažného stavu.

Iné lieky a Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi. Neužívajte tento liek, ak práve užívate na lekársky predpis inhibítory monoaminoxidázy (IMAO), selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu (SSRI) alebo iné lieky na depresiu, psychiatrické alebo emočné stavy alebo na Parkinsonovu chorobu alebo do 14 dní po ukončení liečby týmito liekmi. Ak si nie ste istý, či vaše lieky na lekársky predpis obsahujú niektoré z týchto liečiv, spýtajte sa na to svojho lekára predtým, ako začnete užívať tento liek .

Pri súbežnom podávaní sedatív (lieky na upokojenie) je možné zvýšenie ich účinku.

Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ sa nesmie užívať súbežne s liekmi na vykašliavanie (expektoranciá).

Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup a jedlo, nápoje a alkohol

Počas liečby Robitussinom Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ sa treba vyvarovať alkoholickým nápojom alebo liekom obsahujúcim alkohol.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek. V takomto prípade musí lekár starostlivo posúdiť možný prínos liečby oproti možným rizikám.

Musí sa vziať do úvahy, že tento liek obsahuje alkohol.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ môže ovplyvniť schopnosť viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje vzhľadom na výskyt ospalosti a závratu.

Ludia, ktorí vedú vozidlá a obsluhujú stroje, si musia uvedomiť, že tento liek obsahuje alkohol.

Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup obsahuje

- 9 mg benzoátu sodného (E211) v každej 7,5 ml dávke čo zodpovedá 1,2 mg/ml;

- roztok maltitolu (E965). Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku;

- 1,6 g sorbitolu v 7,5 ml dávke čo zodpovedá 209,4 mg/ml. Sorbitol je zdrojom fruktózy. Ak vám (alebo vášmu dieťaťu) lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, alebo ak vám bola diagnostikovaná dedičná neznášanlivosť fruktózy (skratka HFI, z anglického hereditary fructose intolerance), zriedkavé genetické ochorenie, pri ktorom človek nedokáže spracovať fruktózu, obráťte sa na svojho lekára predtým, ako vy (alebo vaše dieťa) užijete alebo dostanete tento liek. Sorbitol môže spôsobiť tráviace tŕžkosti a môže mať mierny preháňací účinok;

- 146,6 mg etanolu (alkohol) v každej 7,5 ml dávke čo zodpovedá 19,5 mg/ml (1,95 % w/v).

Množstvo alkoholu v 7,5 ml dávke tohto lieku zodpovedá menej ako 4 ml piva alebo 2 ml vína. Malé množstvo alkoholu v tomto lieku nemá žiadny pozorovateľný vplyv;

- amarant (E123), ktorý môže vyvoláť alergické reakcie;

- menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v 7,5 ml dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka;

Informácia pre diabetikov: nie je pravdepodobné, že by sladidlá obsiahnuté v lieku ovplyvnili vašu cukrovku.

Tento liek neobsahuje cukor.

3. Ako užívať Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako je uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľa alebo ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Odporúčaná dávka je:

Dospelí a dospevajúci od 12 rokov:

7,5 ml každé 4 hodiny.

Použitie u detí od 6 do 12 rokov:

5 ml každé 4 hodiny.

Použitie u detí

V prípade predávkovania sa môžu u detí vyskytnúť závažné vedľajšie účinky vrátane porúch nervového systému. Opatrovatelia nesmú prekročiť odporúčanú dávku lieku.

Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ sa nesmie podávať detom do 6 rokov (pozri časť "Neužívajte Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup").

Na odmeranie dávky použite priložený odmerný pohár.

Neprekračujte odporúčané dávkovanie.

Tento liek sa užíva cez ústa (perorálne). Po odmeraní jednotlivej dávky sirup vypite.

Ak váš kašeľ pretrváva dlhšie ako 7 dní (3 dni u detí), vracia sa alebo je sprevádzaný horúčkou, vyrážkami alebo pretrvávajúcou bolestou hlavy, ukončite užívanie Robitussinu Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ a poraďte sa s lekárom. Môžu to byť znaky závažného stavu.

Ak užijete viac Robitussinu Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup, ako máte

Ak užijete viac Robitussinu Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ, ako máte, môžu sa u vás vyskytnúť nasledujúce príznaky:

nevoľnosť, vracanie, mimovoľné svalové sťahy, nepokoj, zmätenosť, ospalosť, poruchy vedomia, mimovoľné a rýchle pohyby očí, srdcové poruchy (rýchly tep srdca), poruchy koordinácie, psychóza so zrakovými halucináciami a zvýšená dráždivosť.

Ďalšie príznaky v prípade nadmerného predávkovania môžu byť kóma, závažné problémy s dýchaním a kŕče.

Ak sa u vás vyskytne ktorýkoľvek z vyššie uvedených príznakov, ihneď vyhľadajte lekára alebo najbližšiu nemocnicu.

Ak zabudnete užiť Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

Ak máte akékolvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Pri užívaní Robitussinu Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ sa môžu vyskytnúť nasledovné vedľajšie účinky:

precitlivenosť, ospalosť, závrat, nevoľnosť alebo vracanie. Častosť týchto vedľajších účinkov je zriedkavá (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb).

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkolvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nepoužívajte tento liek dlhšie ako 6 mesiacov po prvom otvorení fl'aše.

Uchovávajte pri teplote do 25 °C. Neuchovávajte v mrazničke.

Nepoužívajte tento liek, ak je poškodený krúžok originality.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup obsahuje

- Liečivo je dextrometorfánium-hydrobromid.

5 ml sirupu obsahuje 7,5 mg dextrometorfánium-hydrobromidu.

- Ďalšie zložky sú glycerol, sodná soľ karmelózy, benzoát sodný (E211), edetan disodný, roztok maltitolu (E965), etanol 96 % (V/V), bezvodá kyselina citrónová, amarant (E123), karamel, levomentol, višňová aróma, kryštalizujúci sorbitol 70 % (E420), cyklamát sodný, draselná soľ acesulfámu, čistená voda.

Ako vyzerá Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ 7,5 mg/5 ml sirup a obsah balenia
Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ je číra, červená tekutina s typickou vôňou a višňovou arómou. Robitussin Antitussicum na suchý dráždivý kašeľ je dostupný v 50 ml alebo 100 ml fl'ašiach z hnedého skla s bielym uzáverom bezpečným pred det'mi (PP/PE) s tesniacou vložkou (PE) a krúžkom originality a odmerným pohárom (10 ml).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Czech Republic s.r.o.

Hviezdoslavova 1734/2c

140 00 Praha 4 – Nusle

Česká republika

e-mail: cz.info@gsk.com

Výrobcu:

Doppel Farmaceutici S.r.l., Via Martiri delle Foibe 1, 29016 Cortemaggiore (Piacenza), Taliansko

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v júli 2021.