

Maxipulmon syrop 3 mg/ml 120 ml



cena: 14,65 pln

Opis słownikowy

Cześć ciała	drogi oddechowe
Działanie	przeciwkaszlowe
Opakowanie	120 ml (but.)
Postać	syrop
Producent	AFLOFARM FARMACJA POLSKA SP. Z O.O.
Sposób aplikacji	doustnie
Substancja czynna/dawka	Butamiratum
Typ produktu	Lek bez recepty
Wskazania	kaszel, kaszel suchy

Opis produktu

Opis:
Maxipulmon to lek, który hamuje odruch kaszlu. Maxipulmon zawiera butamirat, który należy do nieopiodowych leków przeciwkaszlowym. Lek można stosować u dorosłych oraz dzieci w wieku powyżej 3 lat.

Skład:
Substancją czynną leku jest butamiratu cytrynian.
1 ml syropu zawiera 3 mg butamiratu cytrynianu.

Substancje pomocnicze: sorbitol ciekły, niekryształizujący (E 420), sukraloza (E 955), sodu chlorek, kwas benzoesowy (E 210), glicerol (E 422), sodu wodorotlenek, aromat malinowy AR 0320 (Himbeere fl. (mieszanina substancji aromatycznych i rozpuszczalnika), 3-cis-hexenol, glikol 1,2-propylenowy, wanilina), aromat waniliowy AR 0345 (dwuacetyl, etylu maślan, wanilina, glikol 1,2-propylenowy, woda), woda oczyszczona.

Dawkowanie:
Ten lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza, lub farmaceuty. Lek należy stosować doustnie.
Zalecana dawka:
Dzieci w wieku od 3 do 6 lat: 2,5 ml syropu 3 razy na dobę;
Dzieci w wieku od 6 do 12 lat: 5 ml syropu 3 razy na dobę;
Młodzież w wieku powyżej 12 lat: 7,5 ml syropu 3 razy na dobę;
Dorośli: 7,5 ml syropu 4 razy na dobę.
Do opakowania dołączona jest miarka lub strzykawka doustna z adapterem, ułatwiająca odmierzanie dokładnej dawki. Jeśli po upływie 7 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Wskazania:

Lek przeznaczony jest do objawowego leczenia suchego kaszlu różnego pochodzenia.

Przeciwwskazania:

Kiedy nie przyjmować leku Maxipulmon:

jeśli pacjent ma uczulenie na substancję czynną lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku;
w pierwszym trymestrze ciąży.

Działania niepożądane

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

Rzadko występujące działania niepożądane (u 1 do 10 osób na 10 000):

senność; nudności; biegunka; pokrzywka (jasnoróżowe, swędzące bąble na skórze).

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Ze względu na hamowanie odruchu kaszlu przez cytrynian butamiratu, należy unikać jednoczesnego podawania leków wykrztuśnych.

Lek zawiera 2,18 mg glikolu propylenowego w 1 ml syropu.

Lek zawiera 406 mg sorbitolu w 1 ml syropu. Wartość kaloryczna sorbitolu wynosi 2,6 kcal/g. Sorbitol jest źródłem fruktozy. Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta (lub jego dziecka) nietolerancję niektórych cukrów lub stwierdzono wcześniej u pacjenta dziedziczną nietolerancję fruktozy, rzadką chorobę genetyczną, w której organizm pacjenta nie rozkłada fruktozy, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku lub podaniem go dziecku. Sorbitol może powodować dyskomfort ze strony układu pokarmowego i może mieć łagodne działanie przeczyszczające.

Lek zawiera 6,21 mg sodu (głównego składnika soli kuchennej) w 1 ml syropu. Odpowiada to 0,31% maksymalnej zalecanej dobowej dawki sodu w diecie u osób dorosłych.

Lek zawiera 0,58 mg kwasu benzoesowego w 1 ml syropu. Kwas benzoesowy może powodować miejscowe podrażnienie.

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Okres ważności po pierwszym otwarciu: 3 miesiące.

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania i tylko wtedy, gdy jest to konieczne. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.