

Folheto informativo: Informação para o Utilizador

Bisolvon Linctus Adulto 1, 6 mg/ml Xarope
Cloridrato de bromexina

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

- Tome este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico.
- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso precise de esclarecimentos ou conselhos, consulte o seu farmacêutico.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Se não se sentir melhor ou se piorar após 7 dias, tem de consultar um médico.

O que contém este folheto:

1. O que é Bisolvon Linctus Adulto e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Bisolvon Linctus Adulto
3. Como tomar Bisolvon Linctus Adulto
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Bisolvon Linctus Adulto
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Bisolvon Linctus Adulto e para que é utilizado

Bisolvon Linctus Adulto xarope está indicado como adjuvante mucolítico do tratamento antibacteriano das infeções respiratórias em presença de hipersecreção brônquica.

Bisolvon Linctus Adulto reduz a viscosidade das secreções brônquicas. O muco torna-se mais fluido. Bisolvon Linctus Adulto tem um efeito estimulador sobre a mucosa brônquica para produzir secreções brônquicas mais fluidas. Além disso, fica facilitada a drenagem do material tensoativo dos alvéolos pulmonares e dos brônquios. Juntamente com a ativação do epitélio ciliar da mucosa brônquica, estes mecanismos mantêm e melhoram a capacidade de autopurificação das vias aéreas. Facilita e acelera a eliminação do muco dos alvéolos pulmonares com a sua ação fluidificante e expetorante.

Se não se sentir melhor ou se piorar após 7 dias, tem de consultar um médico.

2. O que precisa de saber antes de tomar Bisolvon Linctus Adulto

Não tome Bisolvon Linctus Adulto:

- se tem alergia (hipersensibilidade) à bromexina ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6);
- se sofre de úlcera gastroduodenal;

- se sofre de doenças hereditárias raras em que haja incompatibilidade com um dos excipiente do medicamento (ver "Bisolvon Linctus Adulto contém maltitol líquido").

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Bisolvon Linctus Adulto

- Se tem tendência para sofrer de problemas gástricos, se sofre de doença hepática ou de insuficiência renal ou se tem asma, não tome Bisolvon Linctus Adulto sem consultar previamente o seu médico;

- Se notar alterações na pele ou nas mucosas durante o tratamento com Bisolvon Linctus Adulto, que apareçam simultaneamente com outros sintomas como febre, dores no corpo, rinite, tosse e garganta inflamada, contacte imediatamente o seu médico e, como precaução, suspenda a toma deste medicamento.

Outros medicamentos e Bisolvon Linctus Adulto

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Não associe Bisolvon Linctus Adulto com medicamentos antitússicos nem com secantes de secreções, pois possuem um efeito contrário ao pretendido.

Gravidez , amamentação e fertilidade

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Se está grávida deve evitar tomar Bisolvon, pois existem poucos dados disponíveis sobre o uso de bromexina durante a gravidez.

Desconhece-se se a bromexina é excretada no leite materno, consequentemente Bisolvon não deve ser tomado durante a amamentação.

Não existem dados que sugiram qualquer efeito do Bisolvon na fertilidade. Contudo, não foi estudado o efeito de Bisolvon na fertilidade humana.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Não foi estudado o efeito de Bisolvon Linctus Adulto na capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

Bisolvon Linctus Adulto contém maltitol líquido. Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Bisolvon Linctus Adulto pode ter um efeito laxante moderado.

3. Como tomar Bisolvon Linctus Adulto

Tome este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Administração via oral.

A dose recomendada é

- Crianças dos 6 aos 12 anos: 2,5 ml, 3 vezes ao dia.
(5 ml \cong 1 colher de chá)
- Adultos e crianças com mais de 12 anos: 5 ml, 3 vezes ao dia.

No início do tratamento, poderá ser necessário aumentar a dose diária total, até um máximo de 48 mg, nos adultos.

O xarope é isento de açúcar e por isso adequado para diabéticos.

Bisolvon Linctus Adulto provoca uma diminuição da viscosidade do muco e o aumento da remoção do mesmo, sendo esperado um aumento da expectoração e da tosse, durante o tratamento com Bisolvon Linctus Adulto.

Se tomar mais Bisolvon Linctus Adulto do que deveria

Não são conhecidos casos de sobredosagem com Bisolvon Linctus Adulto. No entanto, caso acidentalmente tome mais Bisolvon Linctus Adulto do que o recomendado e venha a sofrer de alguns dos efeitos adversos de Bisolvon Linctus Adulto, consulte imediatamente o seu médico. Pode ser necessário fazer tratamento para aliviar os sintomas da sobredosagem.

Caso se tenha esquecido de tomar Bisolvon Linctus Adulto

Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Bisolvon Linctus Adulto é geralmente bem tolerado. No entanto, embora pouco frequentes, podem ocorrer: náuseas, vômitos, diarreia e dor na parte superior do abdómen.

Mais raramente podem ainda ocorrer: reações anafiláticas, incluindo choque anafilático, angioedema, broncospasmo, eritema cutâneo, urticária, prurido e outro tipo de hipersensibilidade.

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico.

5. Como conservar Bisolvon Linctus Adulto

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Conservar na embalagem de origem.

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior, após "VAL.". O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado. Após a primeira abertura do frasco, Bisolvon Linctus Adulto poderá ser usado até um máximo de 12 meses.

Não utilize este medicamento se verificar que o xarope se tornou turvo.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente..

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Bisolvon Linctus Adulto

- A substância ativa é cloridrato de bromexina. Cada ml de xarope contém 1,6 mg de cloridrato de bromexina.

- Os outros componentes são maltitol líquido, sucralose, ácido benzóico (E210), levomentol, aroma de cereja, aroma de chocolate e água purificada.

Qual o aspeto de Bisolvon Linctus Adulto e conteúdo da embalagem

Bisolvon Linctus Adulto, é apresentado em frascos de vidro âmbar tipo III, com tampa branca de polietileno, contendo 200 ml ou 250 ml de xarope. Xarope incolor a quase incolor de aspeto límpido a quase límpido.

A embalagem contém um dispositivo de medição.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Unifarma - União Internacional Laboratórios Farmacêuticos, Lda.

Av. de Pádua, 11

1800-294 Lisboa

Lisboa

Fabricantes

Delpharm Reims S.A.S.

10, Rue Colonel Charbonneaux

51100 Reims

França

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

Binger Strasse, 173

D-55216 Ingelheim am Rhein

APROVADO EM 25-09-2012 INFARMED

Alemanha

Este folheto foi revisto pela última vez em