

Příbalová informace: informace pro uživatele

Soledum 200 mg enterosolventní měkké tobolky

Cineolum

Přečtěte si pozorně tuto příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

Vždy užívejte tento přípravek přesně v souladu s příbalovou informací nebo podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Požádejte svého lékárníka, pokud potřebujete další informace nebo radu.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.
- Pokud se do 7 dnů nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, musíte se poradit s lékařem.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Soledum 200 mg a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Soledum 200 mg užívat
3. Jak se přípravek Soledum 200 mg užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak se přípravek Soledum 200 mg uchovává
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Soledum 200 mg a k čemu se používá

Přípravek Soledum 200 mg obsahuje léčivou látku cineol, která má protizánětlivý účinek a podporuje vykašlávání.

Přípravek Soledum 200 mg je určen pro dospělé a dospívající (od 12 let) k léčbě příznaků akutní bronchitidy (zánět průdušek) a běžného nachlazení.

Přípravek Soledum 200 mg je též možno použít k léčbě příznaků akutního nehnisavého zánětu vedlejších nosních dutin. U tohoto onemocnění se přípravek užívá pouze po poradě s lékařem.

Přípravek Soledum 200 mg je též možno použít k přídavné léčbě dýchacích obtíží při chronické obstrukční plicní nemoci (CHOPN) včetně chronické obstrukční bronchitidy a průduškového astmatu u dospělých. V takovém případě se přípravek užívá pouze po poradě s lékařem.

Termín CHOPN (chronická obstrukční plicní nemoc) je spojen se stavy chronické bronchitidy (zánětu průdušek) a emfyzému (rozedma plic). CHOPN je chronické plicní onemocnění vyvolávající dušnost a kašel.

Pokud se do 7 dnů nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, musíte se poradit s lékařem.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Soledum 200 mg užívat

Neužívejte přípravek Soledum 200 mg

- jestliže jste alergický(á) na cineol nebo na kteroukoliv pomocnou látku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6),
- jestliže trpíte dávivým kašlem nebo pseudozáškrtom (subglotická laryngitida; akutní zúžení dýchacích cest doprovázené silným kašlem, ztíženým dýcháním až příp. dušením),
- u dětí do 12 let věku.

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku Soledum 200 mg se poraďte s lékařem nebo lékárníkem

- jestliže trpíte jakýmkoli onemocněním spojeným s nadměrnou citlivostí dýchacích cest,
- jestliže trpíte průduškovým astmatem (opakované záchvaty dušnosti a sípání z důvodu zánětu průdušek). V takovém případě je léčba přípravkem Soledum 200 mg možná pouze pod dohledem lékaře.
- jestliže obtíže přetrvávají déle než týden, nebo pokud se u Vás rozvine dušnost, horečka nebo začnete vykašlávat hnisavé či krvavé hleny, vyhledejte lékaře.

Další léčivé přípravky a přípravek Soledum 200 mg

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Studie vzájemného působení s jinými přípravky nebyly prováděny.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Těhotenství:

Údaje týkající se používání přípravku Soledum 200 mg u těhotných žen nejsou k dispozici. Jestliže jste těhotná, měla byste přípravek Soledum 200 mg používat pouze po poradě s lékařem.

Kojení:

Jelikož léčivá látka cineol je rozpustná v tucích, je možné, že se dostává do mateřského mléka. Údaje o možných nežádoucích účincích pro kojene dítě však nejsou dostupné. Silice (éterické oleje) mohou ovlivnit chuť mléka, a tím vyvolat problémy při kojení. Jestliže kojíte, měla byste se před užíváním přípravku Soledum 200 mg poradit s lékařem.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Je nepravděpodobné, že by přípravek Soledum 200 mg ovlivnil vaši schopnost řídit či obsluhovat stroje.

Přípravek Soledum 200 mg obsahuje sorbitol.

Pokud Vám Váš lékař řekl, že nesnášíte některé cukry, poraďte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

3. Jak se přípravek Soledum 200 mg užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně v souladu s příbalovou informací nebo podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Doporučená dávka je:

<u>Dospělí a dospívající (od 12 let):</u>	3x denně 1 tobolka
U dlouhodobé a nepřetržité léčby:	2x denně 1 tobolka

Maximální délka léčby bez rady s lékařem:

Délka léčby přípravkem Soledum 200 mg závisí na povaze, závažnosti a vývoji onemocnění.

Jestliže obtíže přetrvávají déle než týden, nebo jestliže se u Vás během užívání přípravku rozvine dušnost, horečka nebo začnete vykašlávat hnisavé či krvavé hleny, vyhledejte lékaře.

Způsob podání

Soledum 200 mg se polykají celé (bez kousání) a zapíjejí se větším množstvím nepřilíš horké tekutiny (nejlépe sklenicí [200 ml] pitné vody), asi půl hodiny před pravidelným jídlem.

Jestliže máte citlivý žaludek, doporučuje se užívat Soledum 200 mg během pravidelného jídla.

Jestliže máte pocit, že je účinek přípravku Soledum 200 mg příliš silný nebo příliš slabý, prosím, poraďte se s lékařem nebo lékárníkem.

Upozornění pro diabetiky:

Jedna tobolka přípravku Soledum 200 mg odpovídá 0,0015 chlebových výměnných jednotek.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Soledum 200 mg, než jste měl(a)

Pokud jste užil(a) příliš mnoho přípravku Soledum 200 mg, kontaktujte lékaře. Lékař podle závažnosti příznaků rozhodne, jaká opatření jsou nutná.

Mezi možné příznaky při užití většího množství přípravku Soledum 200 mg, než jste měl(a), patří porucha vědomí, únava, slabost končetin, mióza (zúžení zornic) a v závažnějších případech kóma a dýchací problémy.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Soledum 200 mg

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Jestliže máte další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Méně časté (vyskytující se u 1 až 10 z 1000 pacientů)

Zažívací obtíže (nevolnost, průjem)

Vzácné (vyskytující se u 1 až 10 z 10000 pacientů)

Reakce z přecitlivělosti (otok obličeje, svědění, dechová tíseň, kašel) a problémy při polykání.

Jestliže zaznamenáte počínající projevy reakce z přecitlivělosti, přestaňte přípravek Soledum 200 mg užívat.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Soledum 200 mg uchovávat

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Neužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené krabičce za Použitelné do: a blistru za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Soledum 200 mg obsahuje

Léčivá látka je cineolum.

Jedna enterosolventní měkká tobolka obsahuje cineolum 200 mg.

Pomocné látky jsou: Střední nasycené triacylglyceroly, nekystalizující sorbitol 70%, želatina, glycerol 85%, ethylcelulosa, roztok amoniaku 28%, kyselina oleová, natrium-alginát, kyselina stearová, kandelilový vosk.

Jak přípravek Soledum 200 mg vypadá a co obsahuje toto balení

Přípravek Soledum 200 mg jsou bezbarvé tobolky oválného tvaru, uvnitř obsahující čirý, bezbarvý až slabě nažloutlý olej s charakteristickým pachem po blahovičnicku.

Al/PVC/PVDC blistr

Velikost balení:

20 enterosolventních měkkých tobolek

50 enterosolventních měkkých tobolek

100 enterosolventních měkkých tobolek

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce:

Držitel rozhodnutí o registraci:

Cassella-med GmbH & Co. KG

Gereonsmühlengasse 1

50670 Köln

Německo

Výrobce:

Klosterfrau Berlin GmbH

Motzener Str. 41

12277 Berlin, Německo

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 11. 1. 2017