

Theracough

20 mg/ml Oral lösning

Läkare kan ordinera läkemedlet för annan användning eller med annan dosering än vad som framkommer i informationen. Följ alltid läkarens rekommendationer och anvisningarna på förpackningen.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad är Theracough och vad används det för?
2. Innan du använder Theracough
3. Hur du använder Theracough
4. Eventuella biverkningar
5. Förvaring av Theracough

Vad innehåller Theracough ?

Verksamt ämne: 1 ml innehåller guaifenesin 20 mg.

Övriga innehållsämnen: etanol (alkoholhalt 5%), sorbitol (sötningsmedel), sackarinnatrium (sötningsmedel), glycerol, vanilj- och lakritsarom, renat vatten.

Innehavare av godkännande för försäljning

Novartis Sverige AB, Box 1150, 183 11 Täby,
tel 08-732 32 00.

Tillverkare

1. VAD ÄR THERACOUGH OCH VAD ANVÄNDS DET FÖR?

Läkemedelsgrupp

Theracough anses lösa det sega slemmet i luftvägarna, underlätta upphostningen och lindra hostan.

Vad används Theracough för?

För behandling av hosta med segt slem.

2. INNAN DU ANVÄNDER THERACOUGH

Graviditet

Inga ogynnsamma effekter på fostret har påvisats.

Amning

Okänt om Theracough överförs i modersmjölk. Rådgör därför med läkare före regelbunden användning under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga kända effekter på förmågan att köra bil eller använda maskiner.

3. HUR DU ANVÄNDER THERACOUGH

Doseringsanvisning

Vuxna: 15 ml 2-3 gånger dagligen.

Barn 6-12 år: 15 ml 1-2 gånger dagligen.

Barn 1-5 år: 5 ml 2-3 gånger dagligen.

Barn under 1 år: 5 ml 1-2 gånger dagligen.

Till barn under 1 år endast enligt läkarordination. Annan dos enligt läkares föreskrift.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Mindre vanliga (*Färre än 1 av 100 drabbas*):

Theracough innehåller sorbitol som kan ge mag-tarmbesvär, t.ex. buksmärtor.

Sällsynta (*Färre än 1 av 1000 drabbas*):

Överkänslighetsreaktioner på hud.

5. FÖRVARING AV THERACOUGH

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överbliven eller för gammal medicin från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

**Denna bipacksedel godkändes senast
den 2009-09-03**