

## **Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta**

### **Drosetux<sup>®</sup>, syrop**

**Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.**

Lek ten należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.
- Jeśli nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi

#### **Spis treści ulotki**

1. Co to jest Drosetux<sup>®</sup> i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem Drosetux<sup>®</sup>
3. Jak stosować Drosetux<sup>®</sup>
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać Drosetux<sup>®</sup>
6. Zawartość opakowania i inne informacje

#### **1. Co to jest Drosetux<sup>®</sup> i w jakim celu się go stosuje**

Drosetux<sup>®</sup> jest lekiem stosowanym wspomagająco w leczeniu suchego i drażniącego kaszlu.

#### **2. Informacje ważne przed zastosowaniem Drosetux<sup>®</sup>**

##### **Kiedy nie stosować Drosetux<sup>®</sup>**

Jeśli pacjent ma uczulenie na substancje czynne lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

## **Ostrzeżenia i środki ostrożności**

W przypadku utrzymującego się kaszlu, odkrztuszania ropnej płwociny, gorączki lub duszności należy skontaktować się z lekarzem. Przed rozpoczęciem stosowania leku Drosetux<sup>®</sup> u dzieci w wieku do 6 lat należy omówić to z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

## **Drosetux a inne leki**

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

## **Stosowanie leku Drosetux<sup>®</sup> z jedzeniem i piciem**

Brak specjalnych wymagań.

## **Ciąża i karmienie piersią**

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

## **Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn**

Lek nie ma wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwania maszyn.

## **Drosetux<sup>®</sup> zawiera sacharozę.**

15 ml syropu zawiera 12,6 g sacharozy.

5 ml syropu zawiera 4,2 g sacharozy.

2,5 ml syropu zawiera 2,1 g sacharozy.

Ze względu na zawartość sacharozy stosować ostrożnie u pacjentów z cukrzycą.

W przypadku występowania nietolerancji niektórych cukrów należy skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.

## **3. Jak stosować Drosetux<sup>®</sup>**

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Stosować doustnie.

Zalecana dawka to:

**Dzieci w wieku do 6 lat:** według wskazań lekarza. Jeżeli lekarz nie zaleci inaczej należy podawać 2,5 ml syropu 3 – 5 razy dziennie.

**Młodzież i dzieci w wieku od 6 lat:** 5 ml syropu 3 – 5 razy dziennie.

**Dorośli:** 15 ml syropu 3 – 5 razy dziennie.

Podczas stosowania leku zaleca się wykorzystanie miarki dozującej umieszczonej na zakrętce butelki.

### **Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Drosetux®**

Należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

### **Pominięcie przyjęcia leku Drosetux®**

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

## **4. Możliwe działania niepożądane**

Brak znanych działań niepożądanych.

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

### **Zgłaszanie działań niepożądanych**

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce.

Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do

Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów

Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181c,  
02-222 Warszawa, tel.: + 48 22 492 13 01, fax: + 48 22 492 13 09,  
e-mail: [ndl@urpl.gov.pl](mailto:ndl@urpl.gov.pl)

Działania niepożądane można zgłaszać również krajowemu  
przedstawicielowi podmiotu odpowiedzialnego.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić  
więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

## **5. Jak przechowywać Drosetux<sup>®</sup>**

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania leku.

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym  
dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego  
na pudełku i etykiecie butelki.

Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych  
pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki,  
których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić  
środowisko.

## **6. Zawartość opakowania i inne informacje**

### **Co zawiera Drosetux<sup>®</sup>**

- **Substancjami czynnymi leku są:**

Drosera 3CH 15 ml, Arnica montana 3CH 15 ml, Belladonna  
3CH 15 ml, Cina 3CH 15 ml, Coccus cacti 3CH 15 ml,  
Corallium rubrum 3CH 15 ml, Cuprum gluconicum 3CH 15  
ml, Ferrum phosphoricum 3CH 15 ml, Ipeca 3CH 15 ml,  
Solidago virga aurea 1CH 15 ml w 150 ml syropu.

- **Pozostałe składniki to:** benzoesan sodu, kwas cytrynowy  
jednowodny, woda oczyszczona, roztwór sacharozy.

### **Jak wygląda Drosetux<sup>®</sup> i co zawiera opakowanie**

Butelka ze szkła bezbarwnego z zakrętką i dołączoną miarką  
dozującą, w pudełku tekturowym.

Zawartość opakowania 150 ml syropu.

**Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:**

**BOIRON SA**

2 avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 Messimy

Francja

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do krajowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Boiron Sp. z o.o.

tel. 22 702 66 70

fax: 22 702 66 71

e-mail: [informacjaoleku@boiron.pl](mailto:informacjaoleku@boiron.pl)

**Data ostatniej aktualizacji ulotki: 05/2016**