



Notice d'information du patient

SEKROL® Sirop

Chlorhydrate d'ambroxol 30 mg/5 ml

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

1. Qu'est-ce que SEKROL® Sirop et dans quel cas est-il utilisé? Ce médicament est utilisé pour réduire la viscosité du mucus, ce qui facilite l'expectoration...

2. Que devez-vous savoir avant de prendre SEKROL® Sirop?

Ne prenez pas SEKROL® Sirop si vous êtes allergique (hypersensible) à l'ambroxol et/ou à la bromhexine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament...

Utilisation de SEKROL® Sirop avec d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance ou un remède homéopathe...

Utilisez SEKROL® Sirop avec prudence si vous souffrez d'une maladie hépatique ou rénale, ou si vous présentez un ulcère gastrique ou duodénal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite et utilisation de machines

SEKROL® Sirop ne semble pas affecter la capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. Comment prendre SEKROL® Sirop?

Si vous avez des questions sur l'utilisation de SEKROL® Sirop, consultez votre médecin ou votre pharmacien et suivez scrupuleusement ses instructions.

Mode d'administration

SEKROL® Sirop doit être pris par voie orale après un repas au moyen de la cuillère doseuse incluse.

Ne prenez pas SEKROL® Sirop le soir juste avant de vous coucher.

Durée du traitement

SEKROL® Sirop ne doit pas être pris pendant plus de 4-5 jours en l'absence de recommandation médicale.

Si vous ne vous sentez pas mieux ou si votre état a empiré après 4-5 jours, consultez un médecin.

Si vous avez pris plus de SEKROL® Sirop que vous n'auriez dû: aucun cas de surdosage n'a été rapporté à ce jour. Un surdosage important peut entraîner une production accrue de salive, des nausées, des vomissements et une baisse de la pression artérielle.

4. Effets secondaires possibles

SEKROL® Sirop est généralement bien toléré. Cependant, comme tout médicament, SEKROL® Sirop peut causer des effets secondaires, qui ne se manifestent néanmoins pas chez tous les patients.

Comment conserver SEKROL® Sirop? A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, dans l'emballage d'origine.

6. Autres informations

Que contient SEKROL® Sirop: 5 ml de produit (= 1 cuillère) contiennent 30 mg de chlorhydrate d'ambroxol. Autres composants: méthylparabène, propylparabène, essence de cerise, sorbitol, acide citrique, citrate de sodium et eau purifiée.

Nom du fabricant: Bilim Pharmaceuticals, GOSB 41480 Gebze, Kocaeli, Turquie. Titulaire de l'enregistrement/la licence: Dafra Pharma GmbH, Mühlenberg 7, 4052 Bâle, Suisse.

Patient Information Leaflet

SEKROL® Syrup

Ambroxol hydrochloride 30 mg/5 ml

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

1. What is SEKROL® Syrup and what it is used for

It is used in making the mucus less viscous thus aiding in expectoration especially during treatment of acute or chronic respiratory tract diseases, associated with increased mucus viscosity in the lungs and bronchial tubes.

2. What you need to know before you take SEKROL® Syrup

Do not take SEKROL® Syrup if you are allergic (hypersensitive) to ambroxol and/or bromhexine, or to any other ingredient of this medicine.

Using SEKROL® Syrup with other medicines: Please tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines.

Pregnancy, breast-feeding and fertility: If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

3. How to take SEKROL® Syrup: If you have any questions about the usage of SEKROL® Syrup, consult your doctor or pharmacist and follow the given directives completely.

4. Possible side effects: SEKROL® Syrup is generally well tolerated. However, like all medicines, SEKROL® Syrup can cause side effects.

5. How to store SEKROL® Syrup: Store below 30°C, in the original package. Keep out of reach and sight of children.

6. Other information: What SEKROL® Syrup contains: each 5 ml (= 1 measure) contains 30 mg Ambroxol HCl. Other ingredients: Methyl Paraben, Propyl Paraben, Cherry Essence, Sorbitol, Citric Acid, Sodium Citrate and purified water.

Name of Manufacturer: Bilim Pharmaceuticals, GOSB 41480 Gebze, Kocaeli, Turkey. Registration/Licence Holder: Dafra Pharma GmbH, Mühlenberg 7, 4052 Basel, Switzerland. Date of Revision of This Text: April 2016.



Duration of treatment

Without medical advice, SEKROL® Syrup should not be taken longer than for 4-5 days.

If you do not feel better or feel worse after 4-5 days, seek medical advice.

If you took more than you should: to date there are no reported cases of overdose. Significant overdose may give increased production of saliva, nausea, vomiting and decreased blood pressure.

If you forgot to take the medicine: do not take a double dose to make up for a forgotten dose. If you forgot to take a dose you should take the next prescribed dose at the scheduled time.

Possible side effects

SEKROL® Syrup is generally well tolerated. However, like all medicines, SEKROL® Syrup can cause side effects, although not all patients get them.

Very rare (less than 1 in 10,000 patients or unknown incidence): severe allergic reactions (anaphylactic), including anaphylactic shock, severe skin reactions, such as Lyell's syndrome or Stevens-Johnson syndrome.

Please tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription or herbal and homeopathic remedies.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

Using SEKROL® Syrup with other medicines: Please tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines.

Pregnancy, breast-feeding and fertility: If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

4. Possible side effects: SEKROL® Syrup is generally well tolerated. However, like all medicines, SEKROL® Syrup can cause side effects.

5. How to store SEKROL® Syrup: Store below 30°C, in the original package. Keep out of reach and sight of children.

6. Other information: What SEKROL® Syrup contains: each 5 ml (= 1 measure) contains 30 mg Ambroxol HCl. Other ingredients: Methyl Paraben, Propyl Paraben, Cherry Essence, Sorbitol, Citric Acid, Sodium Citrate and purified water.

Name of Manufacturer: Bilim Pharmaceuticals, GOSB 41480 Gebze, Kocaeli, Turkey. Registration/Licence Holder: Dafra Pharma GmbH, Mühlenberg 7, 4052 Basel, Switzerland. Date of Revision of This Text: April 2016.

Folheto Informativo

SEKROL® xarope

Cloridrato de ambroxol 30 mg/5 ml

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informações importantes para si. Tome este medicamento exatamente como está descrito neste folheto.

1. O que é SEKROL® xarope e para o que é utilizado

É utilizado para tornar o muco menos viscoso, ajudando assim na expetoração, especialmente durante o tratamento de doenças agudas ou crónicas das vias respiratórias.

2. O que precisa de saber antes de tomar SEKROL® xarope

Não tome SEKROL® xarope se tem alergia (hipersensibilidade) ao ambroxol e/ou à bromexina ou a qualquer outro componente deste medicamento.

Em crianças com menos de 12 anos de idade, SEKROL® xarope só pode ser utilizado sob supervisão médica.

Utilizar SEKROL® xarope com outros medicamentos

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou se tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Use especial, informe o seu médico se estiver a tomar algum medicamento supressor da tosse (agentes antitússicos); os medicamentos que suprimem o reflexo da tosse não devem ser utilizados juntamente com SEKROL® xarope.

3. Como tomar SEKROL® xarope

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização de SEKROL® xarope, consulte o seu médico ou farmacêutico e siga na íntegra as instruções fornecidas.

Modo de administração: SEKROL® xarope deve ser tomado por via oral, após uma refeição, utilizando o dispositivo de medição incluído.

Se não se sentir melhor ou caso se sinta pior após 4-5 dias, procure aconselhamento médico.

Se tomar mais do que deveria: até à data, não existem casos notificados de sobredosagem. Uma sobredosagem significativa pode dar origem a um aumento da produção de saliva, náuseas, vômitos e diminuição da tensão arterial.

Caso se tenha esquecido de tomar o medicamento: não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar. Caso se tenha esquecido de tomar uma dose, deve tomar a dose seguinte à hora prevista.

4. Efeitos secundários possíveis

SEKROL® xarope é geralmente bem tolerado. Contudo, como todos os medicamentos, SEKROL® xarope pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Pouco frequentes (menos de 1 em cada 100, mas mais de 1 em cada 1.000 doentes): reações de hipersensibilidade, tais como erupções cutâneas, inchaço da face, perturbações respiratórias, prurido (comichão), febre, náuseas, dores abdominais, vômitos.

Muito raros (menos de 1 em cada 10.000 doentes ou incidência desconhecida): reações alérgicas graves (anafiláticas), incluindo choque anafilático, reações cutâneas graves, tais como síndrome de Lyell ou síndrome de Stevens-Johnson.

5. Como armazenar SEKROL® xarope

Conservar a temperatura inferior a 30°C, na embalagem original. Manter longe do alcance e da vista das crianças.

6. Outras informações

Qual a composição de SEKROL® xarope: cada 5 ml (= 1 medida) contém 30 mg de cloridrato de ambroxol. Outros componentes: metilparabeno, propilparabeno, essência de cereja, sorbitol, ácido cítrico, citrato de sódio e água purificada.

Nome do fabricante: Bilim Pharmaceuticals, GOSB 41480 Gebze, Kocaeli, Turquia.

Titular do registo/licença: Dafra Pharma GmbH, Mühlenberg 7, 4052 Basel, Suíça. Data de revisão deste texto: abril de 2016.

12019588

SSEKRS30A2-L0

Table with 6 columns: ÜRÜN ADI (PRODUCT NAME), DEĞİŞİKLİK TARİHİ (DATE), SAP KODU-VERSİYON (SAP CODE-VERSION NO), BOY*EN (mm) (DIMENSIONS), UYARILAR (WARNINGS), AÇIKLAMA, ÜLKE (SALES MARKET), RENKLER (PANTONE COLORS), ESKİ KOD (EX SAP CODE), KAĞIT GRAMAJI (GRAMS OF PAPER), FARMAKOD (PHARMA CODE), DAFRA, BÖLÜM, TARİH, İMZA, PAZ./İHR MD., MDRM, TEKNİK, ÜRETİM, FASON, KG ONAYI, -

