

Bipacksedel: Information till patienten

Streplieve sirap

torrt extrakt av svartkämpar

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du ska tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Streplieve är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Streplieve
3. Hur du tar Streplieve
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Streplieve ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Streplieve är och vad det används för

Streplieve är ett traditionellt växtbaserat läkemedel använt för att lindra irritation i munhåla eller svalg och tillhörande torrhosta.

Indikationerna för ett traditionellt växtbaserat läkemedel grundar sig uteslutande på erfarenhet av långvarig användning.

Streplieve är avsett för vuxna, ungdomar och barn från 3 års ålder.

Du ska tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du tar Streplieve

Ta inte Streplieve

- om du är allergisk mot svartkämpar eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Kontakta omedelbart din läkare om dina symtom förvärras, du upplever andfåddhet, feber eller hostar upp varigt slem under användningen av läkemedlet.

Användning hos patienter med nedsatt njur- och/eller leverfunktion

Tala om för din läkare eller apotekspersonal om du har nedsatt njur- eller leverfunktion innan du tar Streplieve sirap. Man har inte kunnat fastställa dosrekommendationer för dessa patienter.

Barn

Användning av Streplieve till barn under 3 år rekommenderas inte eftersom besvären i sig då kan kräva medicinsk rådgivning och på grund av brist på tillgänglig information.

Andra läkemedel och Streplieve

Tala om för din läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Inga interaktionstudier har utförts. Dock är inga läkemedelsinteraktioner kända.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga din läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Säkerhet under graviditet har inte fastställts. I brist på tillräcklig information rekommenderas inte användning under graviditet.

Amning

Det är okänt om den aktiva substansen eller dess metaboliter utsöndras i bröstmjolk. En risk för det ammade nyfödda/spädbarnet kan inte uteslutas. Streplieve ska därför inte användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier om effekterna på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner har utförts.

Streplieve innehåller flytande maltitol (innehåller maltitol och sorbitol)

Detta läkemedel innehåller upp till 225 mg sorbitol i 5 ml (finns i flytande maltitol).

Om din läkare har sagt att du inte tål vissa sockerarter, kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

Kan ha en milt laxerande effekt. Kalorivärde 2,3 kcal/g av flytande maltitol.

Detta läkemedel innehåller 78,5 mg alcohol (etanol) per dosenhet motsvarande 7,85 mg/ml (0,784 % (w/v)).

Mängden i 10 ml av detta läkemedel motsvarar mindre än 2 ml öl eller 1 ml vin.

Den låga mängden alkohol i detta läkemedel kommer inte att ha några märkbara effekter.

3. Hur du tar Streplieve

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

Ungdomar från 12 år, vuxna och äldre:

10 ml sirap tre till fyra gånger dagligen.

Barn 5 till 11 år:

10 ml sirap tre gånger dagligen.

Barn 3 till 4 år:

5 ml sirap tre gånger dagligen.

Användning för barn

Användning av Streplieve till barn under 3 år rekommenderas inte eftersom besvären i sig då kan kräva medicinsk rådgivning och på grund av brist på tillgänglig information.

Användning hos patienter med nedsatt njur- och/eller leverfunktion

Se avsnitt 2.

Administreringssätt

Ska sväljas.

För korrekt dosering använd den medföljande doseringsskeden, med lämpliga graderingsmärken 2,5 och 5 ml.

Skaka flaskan före användning.

Användningstid

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

Om du har tagit för stor mängd av Streplieve

Inga fall av överdosering har rapporterats.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Streplieve

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Inga kända.

Om biverkningar uppstår bör en läkare kontaktas.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Streplieve ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Sedimentering kan uppstå under förvaring. Detta påverkar inte produktens kvalitet.

Förvaras vid högst 25 °C efter öppnande.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och flaskan efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Detta läkemedel får inte användas i mer än 3 månader efter första öppnandet av flaskan.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är torrt extrakt av svartkämpar. 1 ml (motsvarande 1,2 g) sirap innehåller 30 mg extrakt (som torrt extrakt) från *Plantago lanceolata* L.s.l., folium (svartkämpar) (motsvarande 90 mg – 150 mg torkade blad av svartkämpar). Extraktionsmedel: etanol 20 % (m/m)
- Övriga innehållsämnen är: maltodextrin, flytande maltitol (E 965), xantangummi (E 415), kaliumsorbat (E 202), citronsyra (E 330), naturlig arom Honung-Citron-Verbena (innehåller etanol), renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Sirapen är en brun vätska med karakteristisk lukt förpackad i flaskor med 100 eller 200 ml volym.

Flaskorna är förpackade i kartonger med en bipacksedel samt ett doseringsmått.

Förpackningsstorlek 100 ml och 200 ml: Doseringsskeden visar två olika skalor, inklusive gradering för 2,5 och 5 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras

Innehavare av registrering för försäljning och tillverkare

Innehavare av registrering för försäljning:

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S

Vandtårnsvej 83A

2860 Søborg

Danmark

Tillverkare:

Phytopharm Kleka S.A.

Ul. Kleka 1

63-040 Nowe Miasto Nad Warta

Polen

Denna bipacksedel ändrades senast 2024-11-20

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats

www.lakemedelsverket.se