

Bipacksedel: Information till användaren

Strepsolve pastiller

extrakt av ört från vägsenap

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

Om symtomen kvarstår under användning eller om du får biverkningar som inte finns nämnda i bipacksedeln ska du tala med läkare eller annan sjukvårdspersonal.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Strepsolve är och vad det används för

Strepsolve är ett traditionellt växtbaserat läkemedel använt för lindring av symtom på halsirritation såsom heshet och torrhosta.

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

Strepsolve är avsett för vuxna, ungdomar och barn från 6 års ålder.

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

2. Vad du behöver veta innan du tar Strepsolve

Ta inte Strepsolve

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller annan sjukvårdspersonal om symtomen kvarstår under användningen av Strepsolve eller om du får biverkningar som inte finns nämnda i bipacksedeln.

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

Detta läkemedel innehåller ett smakämne med kanelaldehyd. Kanelaldehyd kan orsaka allergiska reaktioner.

Barn

Användning av Strepsolve till barn under 6 år rekommenderas inte eftersom det finns en risk att pastillen sväljs och på grund av brist på tillgänglig information.

Andra läkemedel och Strepsolve

Inga läkemedelsinteraktioner har rapporterats. Inga studier för att undersöka hur detta läkemedel samverkar med andra läkemedel har utförts. Tala om för din läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Strepsolve med mat, dryck och alkohol

Det finns ingen tillgänglig information om Strepsolve krokar (interagerar) med mat, dryck eller alkohol. Det förväntas dock ingen sådan krock (interaktion).

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga 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. Strepsolve ska därför inte användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Ingen påverkan förväntas, inga studier beträffande effekterna på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner har dock utförts.

Strepsolve innehåller maltitol och sorbitol

Detta läkemedel innehåller 441 mg maltitol och 100 mg flytande sorbitol i varje pastill. Sorbitol är en källa till fruktos.

Om du (eller ditt barn) inte tål vissa sockerarter, eller om du (eller ditt barn) har diagnostiserats med arvet fruktosintolerans, en sällsynt, ärftlig sjukdom som gör att man inte kan bryta ner fruktos, kontakta läkare innan du (eller ditt barn) använder detta läkemedel.

3. Hur du tar Strepsolve

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:

1 pastill 10 - 12 gånger per dag.

Användning hos barn

- för barn från 6 till 11 år är den rekommenderade dosen 1 pastill 5 – 6 gånger per dag.

Användning av Strepsolve till barn under 6 år rekommenderas inte (se avsnitt 2 under ”Barn”).

Användning hos patienter med nedsatt njur- och/eller leverfunktion

Det finns inte tillräckligt med data tillgängligt för att fastställa en doseringsrekommendation för patienter med nedsatt lever- eller njurfunktion. Därför rekommenderas inte Strepsolve till dessa patientgrupper.

Administreringssätt

Låt pastillerna upplösas i munnen utan att tugga.

Användningstid

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar (se också "Varningar och försiktighet").

Om du har tagit för stor mängd av Strepsolve

Inga fall av överdosering har rapporterats. Om du av misstag tar dubbla eller tredubbla dosen av Strepsolve kommer vanligtvis inga negativa symtom uppstå. Fortsätt att använda detta läkemedel såsom beskrivet under "Hur du tar Strepsolve" eller såsom din läkare har talat om för dig. Om du tar avsevärt mycket mer än den ovan rekommenderade dosen 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 Strepsolve

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Fortsätt behandlingen såsom beskrivet i denna bipacksedel eller som din läkare har talat om för dig.

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

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar. Inga biverkningar har dock rapporterats.

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 Strepsolve ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

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

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

1 pastill innehåller:

10 mg torrt extrakt från *Sisymbrium officinale* (L.) Scop., herba (vägsenap) motsvarande 60 mg – 80 mg torkad ört av vägsenap. Extraktionsmedel: vatten.

Övriga innehållsämnen är: flytande maltitol (E965), akaciagummi (E414), flytande sorbitol (icke-kristalliserande) (E420), medellångkedjiga triglycerider, sukralos (E955), majsstärleske, renat vatten, maltodextrin, honung-citron-läkeverbena-arom (smakämnet innehåller kanelaldehyd).

En pastill innehåller 100 mg sorbitol.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Strepsolve är brunaktiga, runda pastiller med 16 mm diameter i aluminium/PVC/PE/PVDC-blister.

En förpackning innehåller 10, 12, 20, 24, 30, 36, 40 eller 48 pastiller.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av registrering för försäljning och tillverkareInnehavare av registrering för försäljning:

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Danmark

Tillverkare:

BOLDER Arzneimittel GmbH & Co. KG
Rheinische Allee 11
50858 Köln
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-01-02

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats
www.lakemedelsverket.se