

Hedelix[®]

köhögés elleni szirup, pezsgőtabletta és cseppek

A TERMÉSZET GYÓGYSZERTÁRÁNAK EREJE

Felbontás után
6 hónapig felhasználható!



Hedelix[®] szirup 100 ml
Hedelix[®] belsőleges oldatos cseppek 20 ml
Hedelix[®] pezsgőtabletta 10x **ÚJ**

A Hedelix[®] szirup és csepp köhögéssel járó akut légcsőhurut tüneti kezelésére alkalmas köptető hatású gyógyszer.

A Hedelix[®] pezsgőtabletta hurutos köhögés esetén köptetőként alkalmazandó gyógyszer.

Adagolás:

SZIRUP

- **Felnőttek és 10 évesnél idősebb gyermekek:** naponta 3 x 5 ml szirup.
- **4-10 éves gyermekek:** naponta 4 x 2,5 ml szirup.
- **2-4 éves gyermekek:** naponta 3 x 2,5 ml szirup.

CSEPP

- **Felnőttek és 10 évesnél idősebb gyermekek:** naponta 3 x 31 csepp.
- **4-10 éves gyermekek:** naponta 3 x 21 csepp.
- **2-4 éves gyermekek:** naponta 3 x 16 csepp.

A szirupot és cseppet hígítás nélkül kell bevenni, és azt követően bőséges folyadékot kell inni.

A szirup pontos adagolása érdekében a készítmény csomagolása adagoló fecskendőt tartalmaz.

PEZSGŐTABLETTA

- **12 éves és idősebb serdülők, felnőttek és idősek:** naponta kétszer (reggel és este) egy pezsgőtabletta.
- **6-11 éves gyermekek:** naponta kétszer (reggel és este) fél pezsgőtabletta.

A pezsgőtablettát egy fél pohár vízben kell feloldani és étkezés után meginni.

A Hedelix[®] szirup és csepp borostyánlevél sűrű kivonatát, a Hedelix[®] pezsgőtabletta borostyánlevél száraz kivonatát tartalmazó vény nélkül kapható gyógyszer.

A kockázatokról és a mellékhatásokról
olvassa el a betegtájékoztatót,
vagy kérdezze meg
kezelőorvosát, gyógyszerészét!



Ne szedje a Hedelix® szirupot és cseppet

- ha allergiás a borostyánlevél kivonatára vagy a gyógyszer egyéb összetevőjére, vagy a borostyánfélék családjába tartozó növényekre,
- ha Ön arginin-szukcinát-szintetáz hiányban szenved (a húgysav anyagcsere-zavarára).
- 2 évesnél fiatalabb gyermekeknek a készítmény nem adható.

Ne alkalmazza a Hedelix® pezsgőtablettát

- ha allergiás a borostyánra, az aráliafélék (*Araliaceae*) növénycsaládjába tartozó növényekre, például a Schefflera nemzetségbe tartozó növényekre, az ázsiai ginzengre (*Panax ginseng*) vagy a tajgagyökérre (*Eleutherococcus senticosus*), a mentolra vagy a gyógyszer egyéb összetevőjére.
- 6 év alatti gyermekek kezelésére nem alkalmas.

Figyelmeztetések és óvintézkedések

Haladéktalanul keresse fel orvosát, ha tünetei a Hedelix® egy hétig tartó szedése után továbbra is fennállnak, ha több napig lázas, vagy ha légszomja illetve nehézlégzése, gennyes vagy véres köpete van.

Egyéb köhögéscsillapítókkal történő együttes alkalmazása orvosi javallat nélkül nem javasolt.

Gyomorhurut vagy gyomorfekély fennállása esetén a készítmény csak óvatossággal alkalmazható.

Termékenység, terhesség és szoptatás

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

A Hedelix® gyógyszerekkel terhes nők és szoptató anyák esetében nem végeztek klinikai vizsgálatokat, ezért a készítmény szedése terhesség és szoptatás ideje alatt nem javasolt.

A Hedelix® szirup szorbitot tartalmaz.

5 ml szirup 1,75 g szorbitot tartalmaz (megfelel 0,44 g fruktóznak). Amennyiben kezelőorvosa korábban már figyelmeztette Önt, hogy bizonyos cukrokra érzékeny, keresse fel orvosát, mielőtt elkezdi szedni ezt a gyógyszert.

A Hedelix® szirup cukor (szacharóz) mentes és alkoholmentes, ezért olyan betegek is szedhetik, akik cukorbetegség vagy kerülniük kell az alkoholfogyasztást.

A Hedelix® pezsgőtabletta nátriumot tartalmaz.

13,7 mmol (316 mg) nátriumot tartalmaz pezsgőtablettánként, amit nátriumszegény diéta esetén figyelembe kell venni.

A Hedelix® pezsgőtabletta makrogol-glicerín-hidroxisztearátot tartalmaz.

A makrogol-glicerín-hidroxisztearát gyomorbántalmakat és hasmenést okozhat.

A Hedelix® pezsgőtabletta glükózt tartalmaz.

Amennyiben kezelőorvosa korábban már figyelmeztette Önt, hogy bizonyos cukrokra érzékeny, keresse fel orvosát, mielőtt elkezdi alkalmazni ezt a gyógyszert.

Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így ezek a gyógyszerek is okozhatnak mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek. Ezek a mellékhatások nem gyakoriak és nagyon ritkák lehetnek.

Ha allergiás bőrreakció jelentkezik, abba kell hagyni a gyógyszer szedését és orvoshoz kell fordulni.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó

Krewel Meuselbach GmbH
Krewelstr. 2, 53783 Eitorf, Németország

Magyarországon forgalmazza

Medico Uno Pharmaceuticals SE
2051 Biatorbágy, Viadukt u. 12.

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: szirup és csepp 2015. szeptember; pezsgőtabletta 2018. április.
Dokumentum lezárásának dátuma: 2018. augusztus 1.



HED20180801

**A kockázatokról és a mellékhatásokról
olvassa el a betegtájékoztatót,
vagy kérdezze meg
kezelőorvosát, gyógyszerészét!**

