

Листовка: информация за потребителя

Солволан® 30 mg таблетки
амброксолов хидрохлорид

Solvolan® 30 mg tablets
ambroxol hydrochloride

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 4-5 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Солволан и за какво се използва
2. Какво трябва да знете, преди да приемете Солволан
3. Как да приемате Солволан
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Солволан
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	20020944
Разрешение №	Б 6 / МА7, МБ 5218
Одобрение №	27.10.2020

1. Какво представлява Солволан и за какво се използва

Солволан намалява жилавостта и гъстотата на бронхиалния секрет, улеснява отхрачването, облекчава затрудненото дишане, потиска кашличния рефлекс и повишава устойчивостта към респираторни инфекции.

Лекарственият продукт се използва за лечение на остри и хронични респираторни заболявания, придружени от кашлица и отхрачване на гъсти (вискозни) храчки.

Ако след 4-5 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Солволан

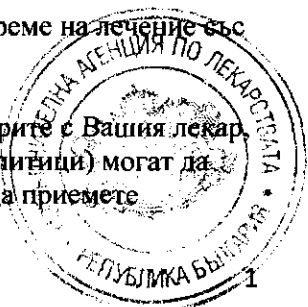
Не приемайте Солволан

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към активното вещество или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6),
- ако имате тежко чернодробно или бъбречно увреждане.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Солволан. По време на лечение със Солволан пийте повече течности отколкото обикновено.

Ако страдате или имате анамнеза за пептична язвена болест, трябва да говорите с Вашия лекар, преди да приемете Солволан. Лекарства от същия тип като Солволан (муколитици) могат да повлият на лигавицата на stomахa. Посъветвайте се с Вашия лекар преди да приемете Солволан.



Има докладвани случаи на тежки кожни реакции, свързани с приложението на амброксолов хидрохлорид. Ако развиете кожен обрив (включително лезии на лигавиците, като например лигавиците на устата, гърлото, носа, очите, гениталиите), спрете да употребата на Соловолан и незабавно се свържете с Вашия лекар.

Ако имате заболяване, което води до повищено натрупване на слуз и при което тази слуз не може да бъде изхвърлена от белите дробове, трябва да използвате Соловолан само след лекарски съвет.

Ако имате астма, Соловолан първоначално може да засили кашлицата, поради което не трябва да приемате този продукт непосредствено преди лягане.

Ако имате трябва да приемате хистамини, трябва да избягвате продължително лечение, тъй като активното вещество в Соловолан влияе на хистаминовия метаболизъм и може да доведе до симптоми на непоносимост, като главоболие, хрема и сърбеж.

Ако имате бъбречно или чернодробно увреждане трябва да обърнете особено внимание при използването на Соловолан. Трябва да се консултирате с Вашия лекар, преди да започнете да приемате Соловолан.

Други лекарства и Соловолан

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Няма съобщения за неблагоприятни взаимодействия с други лекарства.

Докато приемате Соловолан, не трябва да използвате никакви лекарства, които потискат кашлицата (противокашлични средства), тъй като комбинацията от тези лекарства може да доведе до образуване на слуз в дихателните пътища.

Ако амброксол се приема заедно с определени антибиотици (напр. амоксицилин, цефуроксима, еритромицин), това води до увеличаване на концентрацията на антибиотика в слузта, образувана в дихателните пътища. Този ефект може да бъде полезен, ако ви е предписано лечение с антибиотики за белодробна инфекция.

Вие можете да приемате Соловолан едновременно с други лекарства за лечение на респираторни и сърдечни заболявания и с антибиотици.

Соловолан с храна

Приемайте лекарствения продукт след хранене.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство..

Независимо, че няма доказателства, че Соловолан има увреждащ ефект върху плода, риск не може да бъде изключен. Затова употребата му не се препоръчва, особено през първите три месеца от бременността, а след това може да се приема само по изрична преценка от лекар.

Тъй като активното вещество в Соловолан преминава в майчината кърма, приложението му по време на кърмене не се препоръчва.

Шофиране и работа с машини

Не е известно Соловолан да повлиява способността на пациентите да шофират или работят с машини.

Не са провеждани проучвания за ефекта на Соловолан върху способността за шофиране и работа с машини.



Соловолан съдържат лактоза

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него, преди да приемете този лекарствен продукт.

3. Как да приемате Соловолан

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Дозировка и начин на приложение

Соловолан таблетки е предназначен за лечение на възрастни и деца над 14-годишна възраст.

Обичайната доза на таблетките Соловолан при възрастни и деца над 14-годишна възраст е 30 mg (1 таблетка) три пъти дневно. В случай на продължително лечение (повече от 10 дни), пациентът трябва да приема по 30 mg (1 таблетка) 2 пъти дневно.

Приемайте таблетките след хранене с чаша вода.

Деца и юноши

Таблетките да не се приемат от деца на възраст под 14 години.

Ако сте приемали повече от необходимата доза Соловолан

Ако приемете по-висока доза от лекарствения продукт или дадете на детето си такава, трябва да се консултирате с Вашия лекар или фармацевт незабавно!

Ако сте пропуснали да приемете Соловолан

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропусната доза!

Вземете следващата доза в обичайното време.

Ако имате никакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Чести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 10 души):

- главоболие,
- дисгезия (напр. променен вкус),
- гадене, орална хипостезия (намалена чувствителност на устата и езика).

Нечести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 100 души):

- сухота в устата, повръщане, диария, диспепсия (лошо храносмилане) и коремни болки.

Редки нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 1 000 души):

- реакции на свръхчувствителност
- сухота на лигавицата на дихателните пътища, секреция от носа, фарингеална хипостезия (намалена чувствителност на гърлото)
- саливация, запек,
- обриви, уртикария,
- дизурия (болезнено или затруднено уриниране).



Много редки нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 10 000 души):

- умора.

С неизвестна честота (честотата не може да бъде определена от наличните данни):

- анафилактични реакции, включително анафилактичен шок, ангиоедем (бързо развиващото се подуване на кожата, подкожните слоеве, лигавицата или субмукозните тъкани) и сърбеж,
- тежки кожни нежелани реакции (включително еритема мултиформе, синдром на Стивънс-Джонсън/токсична епидермална некролиза и остра генерализирана екзантематозна пустулоза)
- сухота в гърлото

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +35 928903417

Уебсайт: www.bda.bg.

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Соловолан

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелзан върху опаковката след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява под 25 C.°

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Соловолан

- Активното вещество е амброксолов хидрохлорид (*ambroxol hydrochloride*). Всяка таблетка съдържа 30 mg амброксолов хидрохлорид, еквивалентен на 27,36 mg амброксол.
- Другите съставки на таблетките са лактоза монохидрат, микрокристална целулоза, царевично нишесте, повидон и магнезиев стеарат. Вижте т.2 „Соловолан съдържа лактоза“.

Как изглежда Соловолан и какво съдържа опаковката

Таблетките са бели, кръгли, леко двойноизпъкнали, с делителна черта от едната страна. Делителната черта е само за улесняване на счупването с цел по-лесно погъщање, а не за разделяне на равни дози.

Соловолан се предлага в опаковки:

20 таблетки в блистери, една блистерна опаковка съдържа 10 таблетки.



Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба и производител
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Словения

Дата на последно прерзглеждане на листовката:

