

Levosol syrop 6 mg/ml 120ml



Cena: 26,63 zł

Opis słownikowy

Czas dostawy	2-5 dni
Dawka	6 mg/ml
Opakowanie	120 ml
Postać	syrop
Producent	SOLINEA SP. Z O.O. SP.K.
Rejestracja	Lek OTC
Substancja czynna	Levodropropizynum

Opis produktu

Skład Levosol syrop:

Substancja czynna: lewodropropizyna (Levodropropizynum). 1ml syropu zawiera 6mg lewodropropizyny oraz substancje pomocnicze: sorbitol (E420), glikol propylenowy (E1520), metylu parahydroksybenzoesan (E218), propylu parahydroksybenzoesan (E216), lewomentol; aromat malinowy AR0616 (składniki aromatyczne, glikol propylenowy (E1520), aromat malinowy AR2103 (składniki aromatyczne, triacetyna (E1518)), glicerol, sukraloza (E955), kwas cytrynowy bezwodny, sodu wodorotlenek, woda oczyszczona.

Działanie Levosol syrop:

Lewodropropizyna to substancja czynna, która działa przeciwkaszlowo oraz znosi skurcz oskrzeli. Wskazaniem do stosowania produktu leczniczego Levosol syrop jest objawowe leczenie suchego, nieproduktywnego kaszlu. Badania wskazują, że preparat skutecznie hamuje kaszel różnego pochodzenia (np. w przebiegu zakażeń górnych i dolnych dróg oddechowych, w przebiegu raka płuc, w przypadku krztuśca).

Zastosowanie Levosol syrop:

Produkt leczniczy Levosol syrop wskazany do stosowania w objawowym leczeniu nieproduktywnego, suchego kaszlu. Do stosowania u dorosłych i dzieci powyżej 2. roku życia.

Informacje dodatkowe:

Produkt przechowywać w sposób niedostępny dla dzieci, w temperaturze pokojowej. Zaleca się chronić przed działaniem wilgoci i światła. Nie przechowywać w lodówce. Nie zamrażać. Po otwarciu należy zużyć w ciągu 28 dni. Przed rozpoczęciem stosowania leku należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą. Lek przeznaczony do objawowego leczenia nieproduktywnego (suchego) kaszlu, można go stosować tylko w oczekiwaniu na rozpoznanie przyczyny kaszlu i/lub efekt leczenia choroby powodującej ten kaszel. Stosowanie u dzieci i młodzieży: nie stosować u dzieci poniżej 2. roku życia. Osoby w podeszłym wieku: należy zachować ostrożność. Osoby z zaburzeniami czynności nerek: należy zachować ostrożność w trakcie stosowania u osób z ciężką niewydolnością nerek (klirens kreatyniny < 35 ml/min). Stosowanie z innymi lekami: należy to omówić z lekarzem; u osób szczególnie wrażliwych należy zachować ostrożność w przypadku jednoczesnego zażywania leków uspokajających. Stosowanie z jedzeniem i pić: zaleca się stosować między posiłkami. Stosowanie w okresie ciąży i karmienia piersią: należy się skonsultować z lekarzem, jednak stosowanie leku w okresie ciąży i

karmienia piersią jest przeciwwskazane. Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn: rzadko lek może powodować senność, należy zachować ostrożność podczas prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn. Lek zawiera sorbitol (E420) – zawiera 400mg sorbitolu w 1ml syropu; sorbitol może wpływać na biodostępność innych, podawanych równocześnie drogą doustną leków; jest źródłem fruktozy – przed zastosowaniem u osób ze stwierdzoną nietolerancją niektórych cukrów lub dziedziczną nietolerancją fruktozy, należy się skonsultować z lekarzem, przy czym osoby z dziedziczną nietolerancją fruktozy nie mogą przyjmować tego leku. Sorbitol może powodować dyskomfort ze strony układu pokarmowego i może mieć łagodne działanie przeczyszczające. Lek zawiera metylu parahydroksybenzoesan (E218), propylu parahydroksybenzoesan (E216) – mogą powodować reakcje alergiczne (możliwe są reakcje typu późnego) i wyjątkowo skurcz oskrzeli. Lek zawiera sód – zawiera mniej niż 1mmol (23mg) sodu na 30ml syropu, można go uznać za „wolny od sodu”. Lek zawiera glikol propylenowy (E1520) – zawiera 15mg glikolu propylenowego (E1520) w każdym 1ml syropu.

Przeciwwskazania do stosowania Levosol syrop:

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na którykolwiek składnik leku. Nie stosować w przypadku występowania obfitej wydzieliny oskrzelowej i zaburzeń czynności rzęsek nabłonka oskrzelowego (zespół Kartagenera, dyskineza rzęsek). Nie stosować u dzieci poniżej 2. roku życia. Nie stosować u kobiet w okresie ciąży i karmienia piersią.

Działania niepożądane Levosol syrop:

Podczas stosowania leku u niektórych osób mogą wystąpić działania niepożądane. Podczas stosowania tego leku działania niepożądane występują bardzo rzadko, zwykle nie są to ciężkie powikłania, a objawy ustępują po zaprzestaniu leczenia, czasem tylko wymagają specyficznego leczenia farmakologicznego. Jeśli wystąpią następujące objawy, należy przerwać leczenie i niezwłocznie zgłosić się po pomoc medyczną: ciężkie przypadki reakcji skórnych (pokrzywka, świąd) lub chorób skóry np. przebiegających z tworzeniem się pęcherzy (epidermoliza); nierówna praca serca (ryzyko wystąpienia bigeminy przedsionkowej); reakcja alergiczna/anafilaktyczna (obrzęk, duszności, wymioty i biegunka); śpiączka hipoglikemiczna (zbyt niski poziom cukru we krwi). Bardzo rzadko: pokrzywka, rumień, osutka, świąd, obrzęk naczyńioruchowy (obrzęk występujący zwykle w obrębie twarzy lub gardła, mogący zagrażać życiu), reakcje skórne; bóle żołądka, bóle brzucha, nudności, wymioty, biegunka; reakcje alergiczne, w tym natychmiastowe, ogólne złe samopoczucie; zawroty głowy, zaburzenia równowagi, drżenia, mrowienie, drętwienie; kołatania serca, częstoskurcz, obniżenie ciśnienia tętniczego; drażliwość, senność, depersonalizacja (zaburzenie postrzegania własnej osoby i otoczenia); duszność, kaszel, obrzęk błony śluzowej układu oddechowego; niedobór lub brak sił (astenia) i osłabienie kończyn dolnych. Inne działania niepożądane: zapalenie języka i aftowe zapalenie jamy ustnej z gorączką; stan zapalny spowodowany zatrzymaniem odpływu żółci z wątroby (cholestatyczne zapalenie wątroby); przypadki uogólnionego obrzęku, omdleń i osłabienia; napady padaczki (duży napad padaczkowy, mały napad padaczkowy (bezdrgawkowy, tzw. napad typu petit mal)); rozszerzenie źrenic oraz utrata zdolności widzenia – w obu przypadkach objawy ustąpiły po odstawieniu leku; przypadki obrzęku powiek, które w większości można uznać za obrzęk naczyńioruchowy, biorąc pod uwagę jednoczesne wystąpienie pokrzywki; senność, obniżenie napięcia mięśni oraz wymioty u noworodka, co związane jest z przedostaniem się do organizmu dziecka lewodropropizyny przyjmowanej przez karmiącą piersią matkę – objawy pojawiły się po karmieniu i ustąpiły spontanicznie po ominięciu kilku karmień (piersi). Stosowanie tego leku zgodnie z zaleceniami podanymi w ulotce dla pacjenta zmniejsza ryzyko wystąpienia działań niepożądanych.

Dawkowanie syropu Levosol:

Lek stosować zgodnie z zaleceniami lekarza lub według wskazówek na ulotce. Dzieci od 2. roku życia, masa ciała – 10-20kg: 3ml syropu 3 razy na dobę; masa ciała 20-30kg: 5ml syropu 3 razy na dobę. Osoby dorosłe: 10ml syropu do 3 razy na dobę. Stosować doustnie – syrop należy stosować 3 razy na dobę, przyjmować z przerwami wynoszącymi przynajmniej 6 godzin. Syrop odmierzać miarką dołączoną do opakowania. Czas leczenia: o ile lekarz nie leci inaczej, leczenie należy kontynuować do czasu, aż kaszel ustąpi. Jeśli w ciągu 7 dni objawy nie ustępują lub się nasilają, należy się skonsultować z lekarzem. Bez konsultacji z lekarzem nie stosować dłużej niż 7 dni.