

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 05. 12. 06г.

Информация за пациента

Фервекс за деца е лекарство. Моля, прочетете внимателно тази листовка, тъй като в нея се съдържа важна за Вас информация. Ако искате да научите повече за този продукт или част от информацията в листовката не Ви е ясна, моля консултирайте се с Вашия лекар.

Препоръчват се следните мерки при употребата на Фервекс за деца:

- да не се прегрява стаята и въздухът да се овлажнява
- да не се пуши в стаята
- организъмът да се хидратира, като се пие вода в големи количества

ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

FERVEX CHILDREN®

ФЕРВЕКС ЗА ДЕЦА

гранули в сашета

СЪСТАВ

Парацетамол (Paracetamol)	0.280 g
Фенирамин maleат (Pheniramine maleate)	0.010 g
Витамин С (Ascorbic acid)	0.100 g

Помощни вещества: захароза, рибофлавин фосфат (натриева сол), безводен магнезиев цитрат, аспартам, аромат на банан-карамел s.q. за едно саше

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Гранули за перорален разтвор

СЛУЧАИ, В КОИТО ТОВА ЛЕКАРСТВО ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА

Това лекарство съдържа парацетамол (облекчава болката и понижава температурата), фенирамин (антиалергично средство) и витамин С. То се използва за краткосрочно лечение на повишена температура и секреция от носа при остри ринофарингити при деца.



ВАЖНО!**▪ СЛУЧАИ, В КОИТО ТОВА ЛЕКАРСТВО НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА**

Това лекарство НЕ ТРЯБВА НИКОГА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА в следните случаи:

- алергия към някоя от съставките
- сериозно чернодробно заболяване
- някои форми на глаукома
- заболявания на простатата и пикочните пътища
- при деца под 6 години
- в случаи на фенилкетонурия (наследствено заболяване, което се открива при раждане) поради наличие на аспартам
- при непоносимост към фруктоза, синдром на глукозо-галактозна малабсорбция или захарозо-изомалтазен дефицит, поради наличието на глукоза.

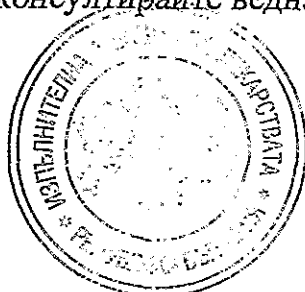
КОГАТО СЕ СЪМНЯВАТЕ ВИНАГИ СЕ СЪВЕТВАЙТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ

▪ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Консултирайте се веднага с лекар в случай на предозиране или случайно приемане на свръх висока доза.

Това лекарство съдържа парациетамол. Други лекарства също съдържат тази субстанция. Не комбинирайте такива лекарства, за да не надхвърлите препоръчваната дневна доза (виж т. "Дозировка").

Не надхвърляйте указаната дозировка и се консултирайте веднага с лекар в случай на случайно предозиране.



Температурата трябва да спадне бързо. Консултирайте се незабавно с лекар, ако температурата не спада или се влошава, или ако се появят други нарушения.

Информирайте лекаря, ако заболяването продължи повече от 3 дни.

- **ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА**

- Не комбинирайте с други лекарства (по-специално седативни средства) без да се консултирате предварително с Вашия лекар или фармацевт
- Информирайте Вашия лекар в случай на бъбречно заболяване

КОГАТО СЕ СЪМНЯВАТЕ, НЕ СЕ КОЛЕБАЙТЕ ДА СЕ ОБАДИТЕ НА ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.

- Пазете от деца.
- Всяко саше съдържа 2.4 g захароза , което трябва да се вземе под внимание при хранителни режими с ниско съдържание на захар или диабет.

- **ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ**

ЗА ДА ИЗБЕГНЕТЕ ПОТЕНЦИАЛНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ, ВИНАГИ ТРЯБВА ДА УВЕДОМЯВАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ, ЧЕ ВЗЕМАТЕ И ДРУГИ ЛЕКАРСТВА.

За да избегнете вредните ефекти от предозиране, НЕ КОМБИНИРАЙТЕ други лекарства съдържащи антихистамини или парацетамол БЕЗ КОНСУЛТАЦИЯ С ЛЕКАР.



**КОГАТО СЕ СЪМНЯВАТЕ, НЕ СЕ ОЛЕБАЙТЕ ДА СЕ ОБАДИТЕ
НА ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.**

По време на лечението не трябва да се приема алкохол.

• **БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ**

Като предпазна мярка, това лекарство не е препоръчително по време на бременност и кърмене.

**КАТО ОБЩО ПРАВИЛО, ПО ВРЕМЕ НА БРЕМЕННОСТ ИЛИ КЪРМЕНЕ ВИНАГИ СЕ
КОНСУЛТИРАЙТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ПРЕДИ ПРИЕМА НА НЯКАВО
ЛЕКАРСТВО.**

• **ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ДА СЕ ШОФИРА
ИЛИ РАБОТИ С МАШИНИ**

Хората, които шофират моторни превозни средства и работят с машини, биват предупреждавани за риска от сънливост при употребата на това лекарство.

Този ефект се усилва при приема на алкохол или лекарства съдържащи алкохол.

• **СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА, НАЛИЧИЕТО
НА КОИТО ТРЯБВА ДА СЕ ИМА ПРЕД ВИД ЗА
БЕЗОПАСНА УПОТРЕБА ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИ ПАЦИЕНТИ**

Захароза

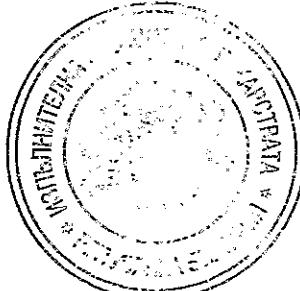
Аспартам (източник на фенилаланин) (E951)

КАК ДА СЕ ПРИЕМА ТОВА ЛЕКАРСТВО

• **ДОЗИРОВКА**

- деца от 6 до 10 години: 1 саше 2 пъти за 24 часа
- деца от 10 до 12 години: 1 саше 3 пъти за 24 часа
- деца от 12 до 15 години: 1 саше 4 пъти за 24 часа

МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ



Необходим е интервал от поне 4 часа между приложенията.
Сашетата трябва да се приемат с достатъчно количество гореща или студена вода.
Перорално приложение.

- **ЧЕСТОТА НА ЛЕЧЕНИЕТО**

В случаи на остра бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс < 10 ml/min) интервалът между две дози трябва да бъде поне 8 часа.

Максималната доза парацетамол е 80 mg/kg/ден при деца с тегло под 37 kg и 3 g на ден при деца с тегло от 38 до 50 kg.

Всяко саше съдържа 2.4 g захар.

ЛЕКАРСКИТЕ УКАЗАНИЯ ТРЯБВА СТРИКТНО ДА СЕ СПАЗВАТ ПРЕЗ ЦЯЛОТО ВРЕМЕ.

- **ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО**

Не използвайте това лекарство за продължително лечение без медицински съвет, особено ако нарушенията продължат повече от 3 дни.

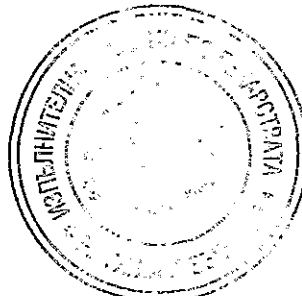
- **ПОВЕДЕНИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ**

В случай на случайно предозиране информирайте Ватия лекар или фармацевт.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

КАКТО С ВСИЧКИ АКТИВНИ ПРОДУКТИ, ТОВА ЛЕКАРСТВО МОЖЕ ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИ ИНДИВИДИ ДА ПРЕДИЗВИКА НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ С ПО-ГОЛЯМА ИЛИ ПО-МАЛКА ТЕЖЕСТ:

- Настъпване на остръ пристъп на глаукома при хора, които имат такова предразположение.

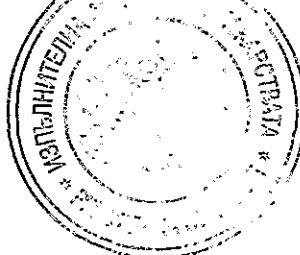


- Уринарни нарушения (значително намаляване на урината, затруднено уриниране)
- Сухота в устата, нарушения на акомодацията (способността на окото да се нагласява за виждане на различни разстояния), запек
- Нарушения на паметта или концентрацията, объркване, световъртеж (по-често при пациенти в напреднала възраст).
- Липса на координация в движенията, треперене.
- Сънливост, занижено внимание – по-ясно изразено в началото на лечението.
- Съобщава се за редки случаи на кожен обрив, зачервяване на кожата, или алергична реакция под формата на внезапен оток на лицето или шията или внезапно неразположение с понижение на кръвното налягане. Лечението трябва незабавно да се преустанови, да се потърси съвета на лекар и да не се приемат повече лекарства съдържащи парациетамол или фенирамин.
- Съобщава се за няколко редки случая на промяна в резултатите на лабораторните изследвания, напр. много ниски нива на някои бели кръвни телца или тромбоцити, което може да доведе до кървене от носа или венците. В такъв случай се консултирайте с лекар.

**СЪОБЩЕТЕ НА ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА ВСИЧКИ
НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ, ЗА КОИТО НЕ СЕ
СЪОБЩАВА В ТАЗИ ИНФОРМАЦИЯ.**

СЪХРАНЕНИЕ

- Да не се използва след изтичане срока на годност, обозначен върху опаковката.



■ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ СЪХРАНЕНИЕ

Този лекарствен продукт не изисква специални условия за съхранение.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца

ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

юли 2006 г.

Притежател на разрешението за употреба:

Bristol-Myers Squibb Kft;

Szatadsag ter 7;

1054 Будапеща, Унгария

Производител:

BRISTOL-MYERS SQUIBB

979, avenue des Pyrénées

47520 Le Passage - France

За информация относно това лекарство, моля да се свържете с местното представителство на притежателя на разрешението за употреба:

Озон Лабораторис България

ул. "Асен Златаров" № 1

1504 София

тел: 0800 12 400

