

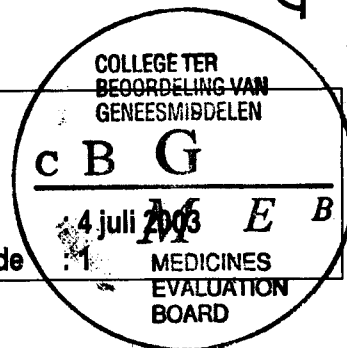
15 AUG. 2003

PCH

SIRUPUS THYMI
stroop

DEEL IB : ALGEMENE GEGEVENS
Deel IB2 : Bijsluiter

Datum
Bladzijde



LEES DEZE BIJSLUITER ZORGVULDIG DOOR, WANT DEZE BEVAT BELANGRIJKE INFORMATIE VOOR U.

Dit geneesmiddel is verkrijgbaar zonder doktersvoorschrift (recept), voor de behandeling van een milde aandoening waarbij advies van een arts niet noodzakelijk is. Toch blijft het belangrijk om Sirupus thymi zorgvuldig te gebruiken om een goed resultaat te bereiken.

Bewaar deze bijsluiter, het kan nodig zijn om deze nogmaals door te lezen.

Vraag uw apotheker om meer informatie of advies, indien nodig.

Raadpleeg een arts indien de verschijnselen verergeren of binnen 14 dagen niet verbeteren.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Sirupus thymi en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wat u moet weten voordat u Sirupus thymi inneemt
3. Hoe wordt Sirupus thymi ingenomen?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Sirupus thymi?

Sirupus thymi, stroop 820 mg/ml

- Het werkzame bestanddeel is sacharose, 820 mg per ml stroop.
- Andere bestanddelen (hulpstoffen) zijn methylparahydroxybenzoesuur, karamel, aftreksel van tijmkruid, alcohol (1,6% v/v), glycerol en water.

Registratiehouder
Pharmachemie B.V.
Swensweg 5
Postbus 552
2003 RN Haarlem

In het register ingeschreven onder
RVG 52159, stroop 820 mg/ml.

WAT IS SIRUPUS THYMI EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

Farmaceutische vorm en inhoud

Stroop in een glazen of kunststof flacon à 300 ml, 500 ml, 1 l en 5 l.

SIRUPUS THYMI
stroop

DEEL IB : ALGEMENE GEGEVENS
Deel IB2 : Bijsluiter

Datum : 4 juli 2003
Bladzijde : 2

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Geneesmiddelengroep

Sirupus thymi behoort tot de middelen die een verzachtende werking hebben bij hoest.

Gebruiken

- ter verzachting van hoest.

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U SIRUPUS THYMI INNEEMT

Gebruik Sirupus thymi niet

Er zijn geen specifieke situaties waarin u Sirupus thymi niet mag gebruiken.

Wees extra voorzichtig met Sirupus thymi

- wanneer u suikerziekte heeft, omdat deze stroop veel suiker bevat (820 mg/ml)
- wanneer u een bepaalde stofwisselingsziekte heeft (zgn. erfelijke fructose intolerantie, glucosegalactose malabsorptie syndroom of sucrase-isomaltase deficiëntie), omdat deze stroop saccharose bevat. Zie ook "Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van Sirupus thymi".

Raadpleeg uw arts als één van de bovenstaande waarschuwingen op u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Zwangerschap

Dit geneesmiddel kan voor zover bekend zonder bezwaar volgens de gebruiksaanwijzing worden gebruikt tijdens de zwangerschap.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Borstvoeding

Dit geneesmiddel kan voor zover bekend zonder bezwaar volgens de gebruiksaanwijzing worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen gegevens bekend over de invloed van dit product op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te gebruiken. Een effect is echter niet waarschijnlijk.

Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van Sirupus thymi

Dit product bevat 1,6 vol % ethanol. Elke dosis van 8 ml (volwassenen) bevat 0,10 g alcohol, waardoor het schadelijk kan zijn bij leverziekten, alcoholisme, epilepsie, hersenbeschadiging of hersenziekte alsmede bij zwangerschap en voor kinderen. Ook kan alcohol de werking van andere geneesmiddelen beïnvloeden of versterken.

Dit product bevat glycerol, wat in hoge doses schadelijk kan zijn en hoofdpijn, maagklachten en diarree

SIRUPUS THYMI
stroop

DEEL IB : ALGEMENE GEGEVENS
Deel IB2 : Bijsluiter

Datum : 4 juli 2003
Bladzijde : 3

kan veroorzaken.

Methylparahydroxybenzoaat kan een overgevoeligheidsreactie veroorzaken. Zelden treedt een onmiddellijke reactie op met huiduitslag en benauwdheid

Dit product bevat saccharose. Gebruik deze stroop niet wanneer u een bepaalde stofwisselingsziekte heeft (zgn. erfelijke fructose intolerantie, glucosegalactose malabsorptie syndroom of sucrase-isomaltase deficiëntie). Ook kan saccharose maagdarmlachten en diarree veroorzaken.

Gebruik van Sirupus thymi in combinatie met andere geneesmiddelen

Een wisselwerking wil zeggen dat (genees)middelen bij gelijktijdig gebruik elkaars werking en/of bijwerking beïnvloeden. Voor zover bekend treedt er geen wisselwerking op bij gelijktijdig gebruik van dit geneesmiddel met andere (genees)middelen.

3. HOE WORDT SIRUPUS THYMI INGENOMEN?

Dosering en wijze van gebruik

Dosering

De aanbevolen dosering is als volgt:

Volwassenen

8 ml stroop 2-4 maal per dag (=24 uur).

Kinderen

3 ml stroop 2-4 maal per dag (=24 uur).

U mag de stroop niet langer dan 14 dagen gebruiken zonder een arts te raadplegen.

Als u merkt dat Sirupus thymi te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Wat u moet doen wanneer u te veel van Sirupus thymi heeft ingenomen

Wanneer u te veel stroop heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker.

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten Sirupus thymi in te nemen

Wanneer u een dosis gemist hebt, neem dan zo snel mogelijk deze dosis alsnog in. Als het echter bijna tijd is voor de volgende dosis, sla dan de gemiste dosis over en ga verder met uw normale doseringsschema. Neem nooit een dubbele dosis van stroop om zo de vergeten dosis in te halen.

Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

SIRUPUS THYMI
stroop

DEEL IB : ALGEMENE GEGEVENS
Deel IB2 : Bijsluiter

Datum : 4 juli 2003
Bladzijde : 4

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan Sirupus thymi bijwerkingen veroorzaken.
Bijwerkingen hoeven niet bij iedereen op te treden.
De volgende bijwerkingen kunnen optreden:

Maag- en darmstelsel

Maagdarmklachten en diarree.

In geval er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld of die u als ernstig ervaart, informeer dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U SIRUPUS THYMI?

Droog en bij 15 - 25°C bewaren in de goed gesloten verpakking.

Sirupus thymi buiten bereik en zicht van kinderen bewaren.

Uiterste gebruiksdatum

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de datum op de verpakking achter "niet te gebruiken na" of "exp.". De eerste 2 cijfers geven de maand aan, de laatste cijfers het jaar.

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien/goedgekeurd in juli 2003.

0703.15v.BV