

PEREBRON®50 mg/5ml Şurup Kısa Ürün Bilgisi: PEREBRON® 5 ml şurup formülü: 5 ml (1 ölçek) şurup, 50 mg oksolamin fosfat içerir. Endikasyonları: Soğuk algınlığı ve üst solunum yolu enfeksiyonlarına eşlik eden öksürüğün semptomatik tedavisinde endikedir. Pozoloji/uygulama sıklığı ve süresi: Hekim başka bir şekilde tavsiye etmediği takdirde ortalama olarak; 6 yaşından büyük çocuklarda 5 ml'lik 1-2 ölçek; yetişkinlerde de 5 ml'lik 3 ölçek kullanılır. Günde 4 kere yemekten sonra verilir. Uygulama şekli: Yemeklerden sonra ağız yoluyla alınır. Gereğinde eşit miktarda su ile sulandırılarak kullanılır. Kontrendikasyonlar: PEREBRON®'un içindeki maddelerden birine karşı önceden aşırı hassasiyet gösterdiği bilinen kişilerde kullanılmaz. 6 yaşın altında kontrendikedir. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri: Şurup alımı ağız boşluğunda geçici olan hafif hipesteziye sebep olabilir. Nadir kalıtsal fruktoz intolerans problemi olan hastalar bu ilacı kullanmamalıdır. PEREBRON®'un içeriğindeki ponso 4R ve metil paraben alerjik reaksiyonlara sebep olabilir. Diğer tıbbi ürünler ile etkileşimler ve diğer etkileşim şekilleri: Antikoagülan ilaçlarla tedavi görenler, PEREBRON® kullanmadan önce doktora danışmalıdır. Pediyatrik popülasyon: Pediyatrik popülasyon üzerinde etkileşim çalışması yapılmamıştır. Gebelik ve laktasyon: Gebelik kategorisi, C'dir. Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/Doğum kontrolü (Kontrasepsiyon): PEREBRON®'un çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlara herhangi bir etkisi olduğu ve doğum kontrolü için kullanılan ilaçlarla herhangi bir etkileşime girdiği bildirilmemiştir. Gebelik dönemi: Gebe kadınlarda yeterli çalışma bulunmadığı için, gebelik dönemi boyunca kullanılmamalıdır. Laktasyon dönemi: Emziren kadınlarda yeterli sayıda çalışma olmadığından emzirme döneminde kullanılmamalıdır. Üreme yeteneği/Fertilite: PEREBRON® tedavisinin insanlarda fertilitiyi etkileyip etkilemediği bilinmemektedir. İstenmeyen etkiler: Nadiren, çocuklarda optik illüzyon vakaları bildirilmiştir. Ağız mukozasında geçici his azalmasına sebep olabilir. Ender olarak, aç karnına verilince bulantı, kusma, mide yanması ve bağırsak hareketlerinde artmaya sebep olabilir. Şurubun eşit miktarda su ile karıştırılması ve yemekten biraz sonra verilmesi ile bu durum genellikle önlenir. Çok ender olarak aşırı hassasiyeti olanlarda ürtiker görülebilir. Doz aşımı ve tedavisi: Literatürde 600 mg alan 3,5 yaşındaki çocukta görülen baş dönmesi ve renk solgunluğunun tedavisiz iyileştiği; 1300 mg alan 16 aylık çocukta görülen baş dönmesi, kusma ve ajitasyonun sedatif ve analeptik tatbiki ile arızasız iyileştiği bildirilmiştir. Antidotu yoktur. Erkense mide boşaltılır, semptomatik ve eliminasyonu çabuklaştırıcı tedavi uygulanır. Geçimsizlikler: Bildirilmemiştir. Raf ömrü: 60 ay. Saklamaya yönelik özel tedbirler: 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Ambalajın niteliği ve içeriği: 120 ml koyu renkli cam şişe, pilver proof kapak ve kaşığı (5ml) ile birlikte kutuda sunulmaktadır. Ruhsat sahibi: A.C.R. Angelini F.Roma-İTALYA lisansı ile. Angelini İlaç San. ve Tic. A.Ş. Nispetiye Mah. Aytar Cad. Fecri Ebcioğlu Sok. RSD Plaza No: 4 Kat: 1 34340 Levent, Beşiktaş – İstanbul. Tel: 0212 266 24 23 Faks: 0212 266 24 22 Ruhsat numarası: 131/85. İlk ruhsat tarihi: 22.12.1982 Ruhsat yenileme tarihi: 13.10.2007 KDV dahil perakende satış fiyatı ve fiyat geçerlilik tarihi: 92,01TL. (25 Aralık 2023) Yasal kategorisi: Reçete ile satılır. Daha geniş bilgi için firmamıza başvurunuz. www.angelinipharma.com.tr