

1.3.1	Butamirate citrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Navodilo za uporabo

Panatus 4 mg/5 ml sirup butamiratijev citrat

Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte napotke v tem navodilu ali navodila zdravnika ali farmacevta.

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Posvetujte se s farmacevtom, če potrebujete dodatne informacije ali nasvet.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.
- Če se znaki vaše bolezni poslabšajo ali ne izboljšajo v 5 do 7 dneh, se posvetujte z zdravnikom.

Kaj vsebuje navodilo:

1. Kaj je zdravilo Panatus in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Panatus
3. Kako jemati zdravilo Panatus
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Panatus
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Panatus in za kaj ga uporabljamo

Panatus je zdravilo za simptomatsko zdravljenje kašlja oz. za blaženje dražečega kašlja (antitusik) s centralnim delovanjem.

Preprečuje suh in dražeč kašelj, zmanjšuje napetost bronhialnega mišičja, sočasno pomaga izkašljevati ter olajša dihanje in bolečine v prsih. Vse to ugodno vpliva na izboljšanje dihalne kapacitete in na koncentracije plinov v krvi. Kemično in po svojih učinkih se razlikuje od opiatnih antitusikov in ne povzroča odvisnosti. Zdravilo je primerno tudi za otroke in sladkorne bolnike.

Sirup Panatus priporočamo za simptomatsko zdravljenje dražečega suhega kašlja, ki nastane zaradi kateregakoli vzroka.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Panatus

Ne jemljite zdravila Panatus:

- če ste alergični na butamiratijev citrat ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Panatus se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom:

- če imate hudo ledvično okvaro.

Če ste zdravilo začeli jemati brez posveta z zdravnikom in če po 5 do 7 dneh zdravljenja ne prenehate kašljati, se le posvetujte z zdravnikom.

Otroci

Učinkovitost in varnost zdravila Panatus pri otrocih, mlajših od 6 mesecev, še nista dovolj raziskani, zato ga tem otrokom ne dajemo.

1.3.1	Butamirate citrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Druga zdravila in zdravilo Panatus

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Škodljive interakcije z drugimi zdravili niso znane.

Zdravilo Panatus skupaj s hrano, pijačo in alkoholom

Sirup jemljite (oziroma ga dajte otroku) pred jedjo ali po jedi.

Med zdravljenjem z zdravilom Panatus ne pijte alkoholnih pijač.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Čeprav ni podatkov o negativnih učinkih, odsvetujemo jemanje v prvih treh mesecih nosečnosti. V poznejših mesecih nosečnosti ga jemljite le po nasvetu zdravnika.

Prav tako ni ustreznih podatkov o prehajanju zdravila v mleko, zato odsvetujemo jemanje zdravila med dojenjem.

Če ste med zdravljenjem z zdravilom Panatus zanosili, se posvetujte z zdravnikom.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Ni znano, da bi zdravilo vplivalo na sposobnost upravljanja motornih vozil ali strojev.

Zdravilo Panatus vsebuje sorbitol

Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom.

3. Kako jemati zdravilo Panatus

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte napotke v tem navodilu ali navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Običajni odmerki zdravila Panatus so prikazani v tabeli:

Starost	Odmerjanje	Pogostost jemanja
odrasli (tudi starejši)	6 merilnih žličk	trikrat do štirikrat na dan
otroci, starejši od 9 let	3 merilne žličke	štirikrat na dan
otroci od 6 do 9 let	3 merilne žličke	trikrat na dan
otroci od 3 do 6 let	2 merilni žlički	trikrat na dan
otroci od 1 do 3 let	1 merilna žlička	trikrat na dan
otroci od 6 mesecev do 1 leta	½ merilne žličke	štirikrat na dan

1 merilna žlička = 5 ml sirupa = 4 mg butamiratijevega citrata

Sirup jemljite (oziroma ga dajte otroku) pred jedjo ali po jedi. Sirup odmerite s priloženo žličko, pogoltnite in poplaknite s tekočino.

Pri samozdravljenju z zdravilom Panatus ne smete prekoračiti priporočenega odmerka.

Samozdravljenje z zdravilom Panatus lahko traja 5 do 7 dni. Če želite zdravilo jemati ali ga dajati otroku dalj časa, se o tem posvetujte z zdravnikom.

Če menite, da je učinek zdravila premočan ali prešibak, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Panatus, kot bi smeli

Če ste vzeli (ali dali otroku) večji odmerek zdravila kot bi smeli, se takoj posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Zdravilo poskusite izbruhati.

1.3.1	Butamirate citrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Preveliki odmerki zdravila Panatus lahko povzročijo zaspanost, bruhanje, neusklajenost gibov (ataksija), bolečine v trebuhu, drisko, razburjenost in nekoliko znižan krvni tlak.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Panatus

Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek.

Zdravilo jemljite (oziroma dajte otroku) vsak dan ob približno istem času. Če ste pozabili vzeti odmerek, ga vzemite čimprej, toda če manjka do naslednjega odmerka samo nekaj ur, raje počakajte in naslednji odmerek zdravila vzemite ob običajnem času, pozabljenega pa izpustite.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Redki neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov) zdravila Panatus so kožni izpuščaji, prebavne motnje (slabost, bruhanje, driska) in omotica.

Tudi pri dolgotrajnem jemanju niso ugotovili neželenih učinkov na življenjske funkcije in delovanje drugih organov. Posebna prednost zdravila je, da niso opazili neželenih učinkov, ki so značilni za opiatne antitusike.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na:

Univerzitetni klinični center Ljubljana, Interna klinika
Center za zastrupitve
Zaloška cesta 2
SI-1000 Ljubljana
Faks: + 386 (0)1 434 76 46
e-pošta: farmakovigilanca@kclj.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Panatus

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Po uporabi stekleničko takoj dobro zaprite.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

1.3.1	Butamirate citrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Panatus

- Zdravilna učinkovina je butamiratijev citrat. 5 ml sirupa (1 žlička) vsebuje 4 mg butamiratijevega citrata.
- Druge sestavine zdravila so citronska kislina monohidrat, tekoči sorbitol (nekristalizirajoči) (E420), glicerol (E422), natrijev saharinat, natrijev benzoat (E211), aroma limone, natrijev hidroksid (E524) in prečiščena voda.

Izgled zdravila Panatus in vsebina pakiranja

Sirup je bister, brezbarven do rahlo rumene barve, z vonjem po limoni.

Na voljo so škatle z 200 ml sirupa v steklenički. Priložena je merilna žlička.

Način in režim izdaje zdravila Panatus

Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec

KRKA, tovarna zdravil, d. d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 15. 1. 2016