

И А Л  
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
- организмът 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 малеат (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 глюкозо-галактозна малабсорбция или захарозо-изомалтазен дефицит, поради наличието на глюкоза.

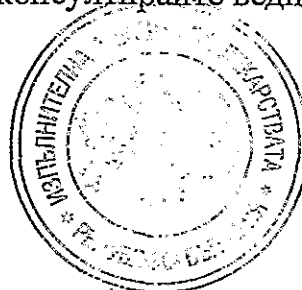
**КОГАТО СЕ СЪМНЯВАТЕ ВИНАГИ СЕ СЪВЕТВАЙТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ**

▪ **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

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

**Това лекарство съдържа парацетамол. Други лекарства също съдържат тази субстанция. Не комбинирайте такива лекарства, за да не надхвърлите препоръчаната 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

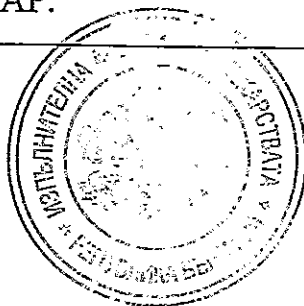
**КОГАТО СЕ СЪМНЯВАТЕ, НЕ СЕ КОЛЕБАЙТЕ ДА СЕ ОБАДИТЕ НА ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.**

- 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 НЯКАКВО 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

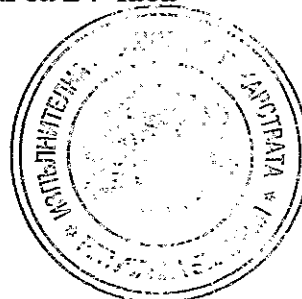
Аспартам (източник на фенилаланин) (E951)

**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 случай 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.

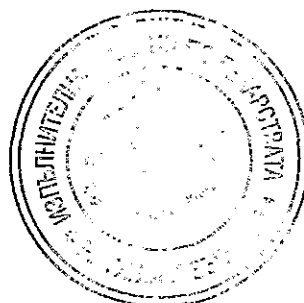
- **ПОВЕДЕНИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ**

В случай на случайно предозирание информирайте Вашия 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 остър 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 понижаване на кръвното налягане. Лечението трябва незабавно да се преустанови, да се потърси съвета на лекар и да не се приемат повече лекарства съдържащи парацетамол 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**

