

Bromhexin oralt 8 mg

(Bisolvon)

Administreringsätt

Oralt

Vanlig indikation och dos**Slemlösande**

Barn över 12 år: 8 mg (1 tablett) x 3

Slemlösande vid Cystisk Fibros

Barn under 40 kg: 8 mg (1 tablett) x 3

Barn över 40 kg: 16 mg (2 tabletter) x 3

Övrig information

Försiktighet med Bisolvon vid ulcus och vid större hemoptyt.

Bromhexin omvandlas till ambroxol i kroppen. Den europeiska läkemedelsmyndigheten har påbörjat en granskning av läkemedel som innehåller ambroxol och bromhexin med anledning av ökat antal rapporter om allergiska reaktioner.

Referens/Länk

FASS Bromhexin, Hämtat: 2015-05-28

<http://www.fass.se/LIF/product?10&userType=2&nplid=19730831000099&docType=3>

Personlig kontakt Ferenc Karpati, Hämtat: 2015-05-28

Rekommendation (Grade 2C), Hämtat: 2015-10-23

http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade

Internetadress Granskning av ambroxol och bromhexin inleds, Hämtat: 2015-10-22

<https://lakemedelsverket.se/Alla-nyheter/NYHETER-2014/Granskning-av-ambroxol-och-bromhexin-inleds/>

Substansspecifika uppgifter

Bromhexine, R05CB02

<http://www.fass.se/LIF/substance?substancelid=IDE4POCTU9SNLVERT1&UserTypeID=0>

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson 2015-11-27 10:48:27

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2015-11-27 11:03:33

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 2933

ID/spårnummer: 989

Giltig fr o m: 2015-11-27 11:03:33

Utskriftsdatum: 2015-12-02

Kontrollera alltid att utskriften kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.

