

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Jutussin Hustensaft

Flüssigextrakte aus Spitzwegerichblättern, Thymian und Königskerzenblüten

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 7 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Jutussin und wofür wird er eingenommen?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Jutussin beachten?
3. Wie ist Jutussin einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Jutussin aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Jutussin und wofür wird er eingenommen?

Traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Linderung von Husten im Rahmen einer Erkältung.

Dieses Arzneimittel ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Verwendung für die genannten Anwendungsgebiete registriert ist.

Dieses Arzneimittel wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren.

Wenn Sie sich nach 7 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Jutussin beachten?

Jutussin darf nicht eingenommen werden,

wenn sie allergisch (überempfindlich) gegen Spitzwegerichblätter, Thymian oder Königskerzenblüten, andere Pflanzen aus der Familie der Lippenblütler (z. B. Salbei, Pfefferminze) oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie Jutussin einnehmen.

Bei Auftreten von Atemnot, Fieber oder eitrigem Auswurf oder starker Schleimproduktion ist umgehend ein Arzt zu konsultieren.

Kinder

Die Anwendung bei Kindern unter 2 Jahren wird aufgrund fehlender Daten nicht empfohlen. Die Anwendung bei Kindern von 2 bis 3 Jahren darf nur auf ärztliche Anordnung erfolgen.

Einnahme von Jutussin zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Es sind keine Wechselwirkungen bekannt.

Es wurden keine Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen durchgeführt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Da keine ausreichenden Daten vorliegen wird die Anwendung dieses Arzneimittels in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht empfohlen.

Der Alkoholgehalt ist zu berücksichtigen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Studien zu den Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt.

Jutussin enthält Zucker und Ethanol (Alkohol)

10 ml enthalten 4,7 g Zucker (Saccharose). Bitte nehmen Sie Jutussin erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

Dieses Arzneimittel enthält 12 Vol.-% Ethanol (Alkohol), das heißt bis zu 947 mg pro maximaler Einzeldosis (10 ml), entsprechend 24 ml Bier oder 10 ml Wein. Es besteht ein gesundheitliches Risiko für Patienten, die unter Alkoholismus leiden. Der Alkoholgehalt ist bei Schwangeren bzw. Stillenden sowie bei Kindern und Patienten mit erhöhtem Risiko auf Grund einer Lebererkrankung oder Epilepsie zu berücksichtigen.

3. Wie ist Jutussin einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:

Im akuten Fall bis zu 6-mal täglich alle 2 Stunden 10 ml,
mit eintretender Besserung 3-mal täglich 10 ml.

Kinder von 6 bis 11 Jahren:

Im Akutfall 3-mal täglich 10 ml,
mit eintretender Besserung 3-mal täglich 5 ml.

Kinder von 4 bis 5 Jahren:

Im Akutfall 4-mal täglich 5 ml,
mit eintretender Besserung 3-mal täglich 5 ml.

Kinder von 2 bis 3 Jahren:

Anwendung nur auf ärztliche Anordnung. Empfohlene Dosierung 2-mal täglich 5 ml.

Art der Anwendung:

Zum Einnehmen.

Die Einnahme sollte eine halbe Stunde vor oder nach einer Mahlzeit erfolgen

Dauer der Anwendung:

Wenn Sie sich nach 7 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Anwendung bei Kindern

Die Anwendung bei Kindern unter 2 Jahren wird aufgrund fehlender Daten nicht empfohlen.

Die Anwendung bei Kindern von 2 bis 3 Jahren darf nur auf ärztliche Anordnung erfolgen.

Wenn Sie eine größere Menge von Jutussin eingenommen haben, als Sie sollten

Es sind keine Fälle von Überdosierung bekannt.

Wenn Sie die Einnahme von Jutussin vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Überempfindlichkeitsreaktionen (einschließlich eines Falles von anaphylaktischem Schock (allergische Reaktion, häufig einhergehend mit Blutdruckabfall, Schwindel, Übelkeit und evtl. Atemnot) und eines Quincke Ödems (allergische, schmerzhafte Schwellung von Haut und Schleimhaut v.a. im Gesichtsbereich)) sowie Magenbeschwerden wurden bei Thymian beobachtet.

Die Häufigkeit des Auftretens ist nicht bekannt.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen
Traisengasse 5
1200 WIEN
ÖSTERREICH
Fax: + 43 (0) 50 555 36207
Website: <http://www.basg.gv.at/>

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Jutussin aufzubewahren?

Nicht über 25°C lagern.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Flasche nach „Verwendbar bis:“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nach erstmaligem Öffnen 6 Monate haltbar.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Jutussin enthält

100g (= 85,47 ml) enthalten:

Die Wirkstoffe sind:

- 15,0 g Flüssigextrakt aus Spitzwegerichblättern (*Plantaginis lanceolatae folium*), Droge-Extrakt-Verhältnis (DEV) = 1:3, Auszugsmittel: Ethanol 70% (V/V) /gereinigtes Wasser (1/1,07).
- 6,25 g Flüssigextrakt aus Thymian (*Thymi herba*), DEV = 1:2-3, Auszugsmittel: Ammoniaklösung 10% (m/m)/Glycerol 85% (m/m)/Ethanol 90% (V/V)/gereinigtes Wasser (1/20/70/109).
- 5,0 g Flüssigextrakt aus Königskerzenblüten (*Verbasci flos*), DEV = 1:3, Auszugsmittel: Ethanol 70% (V/V)/gereinigtes Wasser (1/1,07).

Die sonstigen Bestandteile sind:

Anisöl, Saccharose, Ethanol 96% (V/V), gereinigtes Wasser, konzentrierte Ammoniaklösung, Glycerol 85% (m/m).

Wie Jutussin aussieht und Inhalt der Packung

Braune, klare Lösung zum Einnehmen. Braunglasflasche mit Schraubverschluss und Gießdosiererring, Inhalt 150 ml.

Skalierter Messbecher beige packt.

Mitunter auftretende Trübung und Ausflockung der Lösung hat keinen Einfluss auf die Qualität des Präparates.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Dr. Reckeweg & Co GmbH Pharmazeutische Fabrik
Berliner Ring 32, 64625 Bensheim, Deutschland
Tel +49 (6251) 10 97 0

Vertrieb

Aponova Pharma Handels-GmbH
Mitterweg 4, 6265 Hart im Zillertal
Tel: +43 (0)5288 64885

Reg. Nr.: 735134

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im September 2018.