

BRONCHOSSEDAL® CODEINE 9,0 mg/10 ml siroop	Immuunsysteemaandoeningen Niet bekend Overgevoeligheidsreacties
KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING Codeïnefosfaat gehydrateerd 9,2 mg/10 ml, overeenkomend met codeïnefosfaat 9,0 mg/10 ml. Hulpstoffen met bekend effect: 1 ml bevat 20,4 mg ethanol en 795 mg sucrose. Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1. FARMACEUTISCHE VORM: Siroop. THERAPEUTISCHE INDICATIES: Symptomatische behandeling van aandoeningen van de ademhalingswegen die met hoesten gepaard gaan. Bij een productieve hoest dient het eliminatieproces door hoesten gevrijwaard te worden. Symptomatische behandeling van hinderlijke, droge niet-productieve hoest, zoals een prikkelhoest, spasische hoest, kinkhoest en nachtelijke hoestbuien. Bronchosedal Codeïne is geïndiceerd bij volwassenen en adolescenten vanaf 12 jaar. DOSERING EN WIJZE VAN TOEDIENING Dosering: De behandeling met Bronchosedal Codeïne is er op gericht de symptomen te onderdrukken; het gebruik moet dus beperkt blijven tot de kortst mogelijke periode en aan de laagst mogelijke dosis. Pediatische patiënten: Kinderen jonger dan 12 jaar: Codeïne is gecontra-indiceerd voor kinderen jonger dan 12 jaar (zie rubriek 4.3). Kinderen in de leeftijd van 12 jaar tot 18 jaar: Codeïne is niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen in de leeftijd van 12 jaar tot 18 jaar die een verminderde ademhalingsfunctie hebben (zie rubriek 4.4). Jongeren van 12 tot 18 jaar: De gebruikelijke dosis per keer bedraagt 10 ml (1 maatje). Deze dosis mag 3 à 6 keer per dag worden toegediend. Voor jongeren van 12 tot 18 jaar is de totale aanbevolen maximale dagelijkse dosis 60 ml (54 mg), ingenomen in afzonderlijke doses van niet meer dan 20 ml (18mg) binnen een periode van 24 uur. Volwassenen: De gebruikelijke dosis per keer bedraagt 15 ml (1 + ½ maatje). Deze dosis mag 3 à 6 keer per dag worden toegediend. Voor volwassenen is de totale aanbevolen maximale dagelijkse dosis 90 ml (81 mg), ingenomen in afzonderlijke doses van niet meer dan 30 ml (27 mg) binnen een periode van 24 uur. Ouderen, patiënten met nier- en leveraandoeningen: Bij deze patiënten dient de dosis vermindert te worden (zie § 4.4). Wijze van toediening: Voor oraal gebruik. Elke fles Bronchosedal Codeïne bevat een geïndiceerde doseerdop (met aanduiding van 2,5 ml, 5 ml en 10 ml). De fles dient als volgt te worden geopend: duw de plasticen schroefop naar beneden terwijl u tegen de wijzers van de klok in draait (zie figuur). CONTRA-INDICATIES: Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor één van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen (zie rubriek 4.8). Bronchosedal Codeïne is gecontraïndiceerd: - bij patiënten met longoedeem, een verminderde ademreserve en bronchiaal astma. - bij kinderen jonger dan 12 jaar vanwege een verhoogd risico op het ontwikkelen van ernstige en levensbedreigende bijwerkingen. - bij vrouwen tijdens borstvoeding (zie rubriek 4.6). - bij patiënten van wie bekend is dat ze ultrasnelle metaboleerders zijn van CYP2D6. BIJWERKINGEN: Post-marketing gegevens: Bijwerkingen geïdentificeerd tijdens ervaringen met codeïne na het op de markt brengen, worden hieronder weergegeven. Frequenties worden vermeld op basis van de volgende conventie: Zeer vaak ≥1/10; vaak ≥1/100 en <1/100; soms ≥1/1.000 en <1/100; zelden ≥1/10.000 en <1/1.000; zeer zelden <1/10.000; niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).	Psychische stoornissen Niet bekend Delirium Euforische stemming
Zenuwstelselaandoeningen Niet bekend Sedatie Bij hoge doses kunnen agitatie en/of convulsies bij kleine kinderen voorkomen Verhoogde CSV druk Myoclonus	Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinum-aandoeningen Niet bekend Respiratoire depressie Bronchospasmen
Maagdarmstelselaandoeningen Niet bekend Maagdarmstoornissen zoals dyspepsie, nausea, braken en constipatie	Maagdarmstelselaandoeningen Niet bekend Maagdarmstoornissen zoals dyspepsie, nausea, braken en constipatie
Huid- en onderhuidaandoeningen Niet bekend Dermatitis Urticaria	Huid- en onderhuidaandoeningen Niet bekend Dermatitis Urticaria
Letsels, intoxicaties en verrichtingscomplicaties Niet bekend Bij langdurig gebruik van hoge doses kan afhankelijkheid van het morfintype optreden alsook ontweningsverschijnselen bij plotsse stopzetting.	Letsels, intoxicaties en verrichtingscomplicaties Niet bekend Bij langdurig gebruik van hoge doses kan afhankelijkheid van het morfintype optreden alsook ontweningsverschijnselen bij plotsse stopzetting.

bedraagt 60 ml. *Pediatische patiënten* Kinderen van 6 tot 12 jaar De aanbevolen dosis is 5 ml siroop (zie maatstreepe van 5 ml op het doseermaatje). Deze dosis mag 4 à 6 keer per dag worden toegediend, indien nodig. De maximale dosis per dag bedraagt 30 ml. Niet toedienen aan kinderen jonger dan 6 jaar. *Bejaarden en patiënten met leverinsufficiëntie* Bij bejaarde patiënten of bij patiënten met leverinsufficiëntie dient de dosering te worden vermindert te worden. *Wijze van toediening* Oraal gebruik. Elke verpakking Bronchosedal Dextromethorphan bevat een geïndiceerde doseermaatje (met aanduiding van 5 ml en 10 ml). De fles met siroop dient als volgt te worden geopend: Duw de plasticen schroefop naar beneden terwijl u tegen de wijzers van de klok in draait. **CONTRA-INDICATIES** - Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen. - Ernstige leverfunctiestoornissen. - Respiratoire insufficiëntie. - Astmatische hoest. - Gelijktijdige inname van MAO-inhibitoren of indien de inname ervan minder dan 2 weken geleden is, zie rubriek 4.5. - Kinderen jonger dan 6 jaar. **BIJWERKINGEN** Hieronder worden bijwerkingen weergegeven die geïdentificeerd zijn tijdens klinische onderzoeken, epidemiologische studies en postmarketing opvolging met dextromethorphan. De frequenties worden weergegeven volgens de volgende conventie: Zeer vaak (≥ 1/10) Vaak (≥ 1/100, < 1/10) Soms (≥ 1/1.000, < 1/100) Zelden (≥ 1/10.000, < 1/1.000) Zeer zelden (< 1/10.000) Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

MELDING VAN VERMOEDELIJKE BIJWERKINGEN Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Eurostation II, Victor Hortaplein 40/40, B-1060 Brussel (www.fagg.be; adversedrugreactions@fagg-afmps.be). **HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN HANDEL BRENGEN:** Johnson & Johnson Consumer NV/SA, Antwerpseweg 15-17, B-2340 Beerse. **NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN:** BE176136. **DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST.** Goedkeuringsdatum: December 2017. Meer informatie is beschikbaar op verzoek.

BRONCHOSSEDAL® Dextromethorphan 2 mg/ml siroop

KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING Dextromethorphanhydrobromide 2 mg/ml. Hulpstoffen met bekend effect: methylparahydroxybenzoaat (E218) (3,5 mg/5 ml), propylparahydroxybenzoaat (E216) (0,875 mg/5 ml), sorbitol (E420) (931 mg/5 ml), ethanol (2,79 mg/5 ml), propyleenglycol (40 mg/5 ml). Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1. **FARMACEUTISCHE VORM** Siroop **THERAPEUTISCHE INDICATIES** Bronchosedal Dextromethorphan is geïndiceerd voor de symptomatische behandeling van een hinderlijke, niet-productieve hoest bij volwassenen, adolescenten en kinderen ouder dan 6 jaar. **DOSERING EN WIJZE VAN TOEDIENING** Deze siroop is suikervrij en mag door diabetici gebruikt worden. De siroop moet enkel ingenomen worden als er symptomen zijn van droge hoest. De maximale dosering is hieronder weergegeven. Het gebruik moet beperkt blijven tot een zo kort mogelijke periode en aan een zo laag mogelijke dosis. Tussen 2 opeenvolgende inname momenten moet er minstens 4 uur zijn. **Dosering Volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar** De aanbevolen dosis is 10 ml siroop (zie maatstreepe van 10 ml op het doseermaatje). Deze dosis mag 4 à 6 keer per dag worden ingenomen, indien nodig. De maximale dosis per dag

Aangezien de volgende bijwerkingen spontaan werden gemeld tijdens post-marketing ervaring, kan de frequentie niet bepaald worden op basis van de beschikbare gegevens en wordt die daarom als "Niet bekend" geclassificeerd.

Systeemorgaanklasse
Frequentiecategorie
Bijwerking

Bronchosedal® Uw N°1 tegen hoest*

NIEUW: Bronchosedal® Dextromethorphan nu ook in handig Unidose formaat



NIEUW

- Sterk gedoseerd: 3 mg/ml**
- Individuele dosis volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 1 zakje (15 mg/5 ml) of max. 2 zakjes (30 mg/10 ml) om de 4 tot 6 uur
- Max. 5 opeenvolgende dagen
- Bevat suikers



NIEUW

- Individueel en hygiënisch formaat**
- Handig voor thuis en onderweg



NIEUW

- Hoeststillend effect reeds na 15 min.**
- Snellere werking dan een capsule

Bronchosedal® Uw N°1 tegen hoest*

Een compleet gamma monopreparaten voor de behandeling van hoest

Droge hoest



CODEINE
CNK: 1256-080

N°1 voorgeschreven hoestsiroop**

Productieve hoest



DEXTROMETHORPHAN
CNK: 3010-717

Dextromethorphan en Guaifenesine worden weerhouden als een van de weinige doeltreffende actieve bestanddelen in o.a. Domus Medica- & NICE-richtlijnen!

Droge prikkelhoest



DEXTROMETHORPHAN
CNK: 3976-891

Diepzittende hoest



GUAIFENESINE
CNK: 2921-120

Diepzittende hoest



GUAIFENESINE
CNK: 3706-942

HET IN DE HANDEL BRENGEN BE49345
DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST 03/2020. Datum van goedkeuring: mei 2020. Meer informatie is beschikbaar op verzoek.

BRONCHOSSEDAL® Dextromethorphan Unidose 15mg drank in zakje.

KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING Eén zakje van 5 ml bevat 15 mg dextromethorphanhydrobromide. Hulpstoffen met bekend effect: Eén zakje van 5 ml bevat 900 mg fructose, 4700 mg sorbitol, 8,83 mg propyleenglycol en minder dan 100 mg ethanol. Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1. **FARMACEUTISCHE VORM** Drank in zakje. De drank is helder, kleurloos tot geel. **THERAPEUTISCHE INDICATIES** Symptomatische behandeling van niet-productieve hoest (droge hoest en prikkelhoest). Bronchosedal Dextromethorphan Unidose is aangewezen bij volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder. **DOSERING EN WIJZE VAN TOEDIENING** *Dosering* Voor volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder: Eén zakje van 5 ml bevat 15 mg dextromethorphanhydrobromide. De individuele dosis dextromethorphanhydrobromide is 15 of 30 mg. De maximale dagelijkse dosis is 120 mg. - Neem per keer één of maximaal twee zakjes van 5 ml in. - Herhaal dit naar behoefte 3 of 4 keer per dag (om de 4 tot 6 uur). - Neem per dag niet meer dan 120 mg in of acht zakjes van 5 ml. *Oudere personen of personen met leverinsufficiëntie:* De aanvangsdosis dient de helft van de aanbevolen dosering te zijn. De behandeling mag alleen worden gebruikt wanneer een hoest zich voordoet, zonder de aanbevolen doseringen te overschrijden. De behandeling moet van korte duur zijn (maximaal 5 dagen). *Kinderen onder 12 jaar:* Bronchosedal Dextromethorphan Unidose is niet geschikt voor kinderen jonger dan 12 jaar. *Wijze van toediening* Orale inname. Scheur het zakje open en giet de drank rechtstreeks in de mond. **CONTRA-INDICATIES** - Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor één van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen. - Astmatische hoest. - Productieve hoest. - Patiënten met respiratoire insufficiëntie of die het risico lopen op respiratoirfalen te ontwikkelen (ademhalingsaandoeningen zoals astma, COPD, longontsteking). - Gebruik in combinatie met MAO-remmers (antidepressiva) of binnen de 14 dagen na het stopzetten van het gebruik van MAO-remmers. - Gelijktijdig gebruik van, of gedurende 2 weken na het stoppen met de volgende geneesmiddelen: o Selectieve serotonineheropnameremmer (SSRI) o Bupropion o Linezolid o Procarbazine (zie rubriek 4.5). - Borstvoeding (zie rubriek 4.6). **BIJWERKINGEN** De frequenties van bijwerkingen (MedDRA-frequentieconventie) worden hieronder aangegeven. Zeer vaak (≥ 1/10); vaak (≥ 1/100 tot < 1/10); soms (≥ 1/1.000 tot < 1/100); zelden (≥ 1/10.000 tot < 1/1.000); zeer zelden (< 1/10.000); niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald) **Immuunsysteemaandoeningen** - Overgevoeligheidsreacties, waaronder anafylactische shock, angio-oedeem, urticaria, pruritus, uitslag en erytheem (niet bekend) **Psychische stoornissen** - Hallucinaties en drugsverslaving zijn gemeld bij misbruik van dextromethorphan (zeer zelden) **Zenuwstelselaandoeningen** - Suftheid (zeer zelden) - Verwardheid (niet bekend) - Duizeligheid (vaak) **Oogaandoeningen** - Mydriasis (niet bekend) **Maagdarmstelselaandoeningen** - Misselijkheid (vaak) - Braken (vaak) - Constipatie (niet bekend) **Huid- en onderhuidaandoeningen** - Vermoeidheid (vaak) **Melding van vermoedelijke bijwerkingen** Het is belangrijk om na toelating

van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten - Afdeling Vigilantie, Postbus 97, B-1000 Brussel Madou (www.fagg.be; adversedrugreactions@fagg-afmps.be). Daarmaast moeten gezondheidswerkers elk geval van misbruik of ernstige afhankelijkheid melden via www.fagg.be. **HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN** Johnson & Johnson Consumer NV/SA Antwerpseweg 15-17 B-2340 Beerse **AFLEVERINGSWIJZE** Vrije aflevering **NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN** BE505663 **DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST** September 2019. Datum van goedkeuring: 12/2019. Meer informatie is beschikbaar op verzoek.

BRONCHOSSEDAL® MUCUS HONING & CITROEN 20 mg/ml Siroop

KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING Dit geneesmiddel bevat 20 mg guaifenesine per ml. Hulpstoffen met bekend effect: Ethanol 0,0519 ml/ml - Glucose 698,4 mg/ml - Sucrose 199,8 mg/ml. Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1. **FARMACEUTISCHE FORM** Siroop. Helderde geelbruine siroop met een karakteristieke smaak van honing en citroen. **THERAPEUTISCHE INDICATIES** Bronchosedal Mucus Honing & Citroen 20 mg/ml Siroop is aangewezen voor de symptomatische verlichting van productieve hoest bij volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder. **DOSERING EN WIJZE VAN TOEDIENING** Dosering. Volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder: 10 ml (200 mg guaifenesine), 4 maal per dag. Maximum dagelijkse dosis: 40 ml (800 mg guaifenesine). **Pediatische patiënten:** De veiligheid en werkzaamheid van Bronchosedal Mucus Honing & Citroen 20 mg/ml Siroop bij kinderen jonger dan 12 jaar zijn nog niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar. **Bejaarden:** Zoals voor volwassenen. **Lever-/nier-aandoeningen:** Voorzichtigheid is geboden in geval van ernstige leveraandoeningen en ernstige nier-aandoeningen. **Indien de hoest meer dan 7 dagen aanhoudt, neigt terug te keren of gepaard gaat met koorts, huiduitslag of aanhoudende hoofdpijn, moet een arts geraadpleegd worden.** **Wijze van toediening.** Oraal gebruik. **CONTRA-INDICATIES** Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen. **BIJWERKINGEN** De volgende bijwerkingen kunnen optreden tijdens het gebruik van guaifenesine: Maagdarmstelselaandoeningen. Pijn in de bovenbuik, diarree, misselijkheid, braken (frequentie niet bekend). **Immuunsysteemaandoeningen.** Overgevoeligheidsreacties, waaronder pruritus en urticaria, uitslag (frequentie niet bekend). **Melding van vermoedelijke bijwerkingen.** Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Eurostation II, Victor Hortaplein 40/40, B-1060 Brussel (www.fagg.be; adversedrugreactions@fagg-afmps.be). **HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN** Johnson & Johnson Consumer NV/SA Antwerpseweg 15-17, B-2340 Beerse. **NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN** BE432171. **DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST** April 2020. Datum van de goedkeuring van de tekst: 04/2020. Meer informatie is beschikbaar op verzoek.

BRONCHOSSEDAL® MUCUS MENTHOL 20 mg/ml Siroop

KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING Dit geneesmiddel bevat 20 mg guaifenesine per ml (100 mg per 5 ml). Hulpstoffen met bekend effect (mg per ml): Ethanol 39,7 mg; Ponceau 4R (E124) 0,05 mg; Natrium 1,8 mg; Glucose; Fructose; Macrogol glycerol hydroxystearaat 40. Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1. **FARMACEUTISCHE VORM** Siroop. Helderde tot licht opalescente rode vloeistof. **THERAPEUTISCHE INDICATIES** Bronchosedal Mucus Menthol 20 mg/ml Siroop is aangewezen om slijmen (mucus) en dunne bronchiale secreties die gepaard gaan met productieve hoest, te helpen losmaken, voor gebruik bij volwassenen en adolescenten ouder dan 12 jaar. **DOSERING EN WIJZE VAN TOEDIENING** *Dosering* *Volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar:* 10 ml (200 mg guaifenesine), 4 maal per dag. Maximum dagelijkse dosis: 40 ml (800 mg guaifenesine). *Pediatische patiënten:* De veiligheid en werkzaamheid van Bronchosedal Mucus Menthol 20 mg/ml Siroop bij kinderen jonger dan 12 jaar zijn nog niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar. **Bejaarden:** Zoals voor volwassenen. **Lever-/nier-aandoeningen:** Voorzichtigheid is geboden in geval van ernstige leveraandoeningen en ernstige nier-aandoeningen. **Indien de hoest meer dan 7 dagen aanhoudt, neigt terug te keren of gepaard gaat met koorts, huiduitslag of aanhoudende hoofdpijn, moet een arts geraadpleegd worden.** **Wijze van toediening.** Oraal gebruik. **CONTRA-INDICATIES** Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen. **BIJWERKINGEN** De volgende bijwerkingen kunnen optreden tijdens het gebruik van guaifenesine: Maagdarmstelselaandoeningen. Pijn in de bovenbuik, diarree, misselijkheid, braken (frequentie niet bekend). **Immuunsysteemaandoeningen.** Overgevoeligheidsreacties, waaronder pruritus en urticaria, uitslag (frequentie niet bekend). **Melding van vermoedelijke bijwerkingen.** Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Eurostation II, Victor Hortaplein 40/40, B-1060 Brussel (www.fagg.be; adversedrugreactions@fagg-afmps.be). **HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN** Johnson & Johnson Consumer NV/SA Antwerpseweg 15-17, B-2340 Beerse. **NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN** BE432171. **DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST** April 2020. Datum van de goedkeuring van de tekst: 04/2020. Meer informatie is beschikbaar op verzoek.

Bronchosedal®

*IQVIA, verkoop totale hoestmarkt (€) MAT 05/2020
**IQVIA, verkoop RX hoestmarkt (€) MAT 05/2020

Bronchosedal®

Behandel hoestklachten met Bronchosedal® monopreparaten

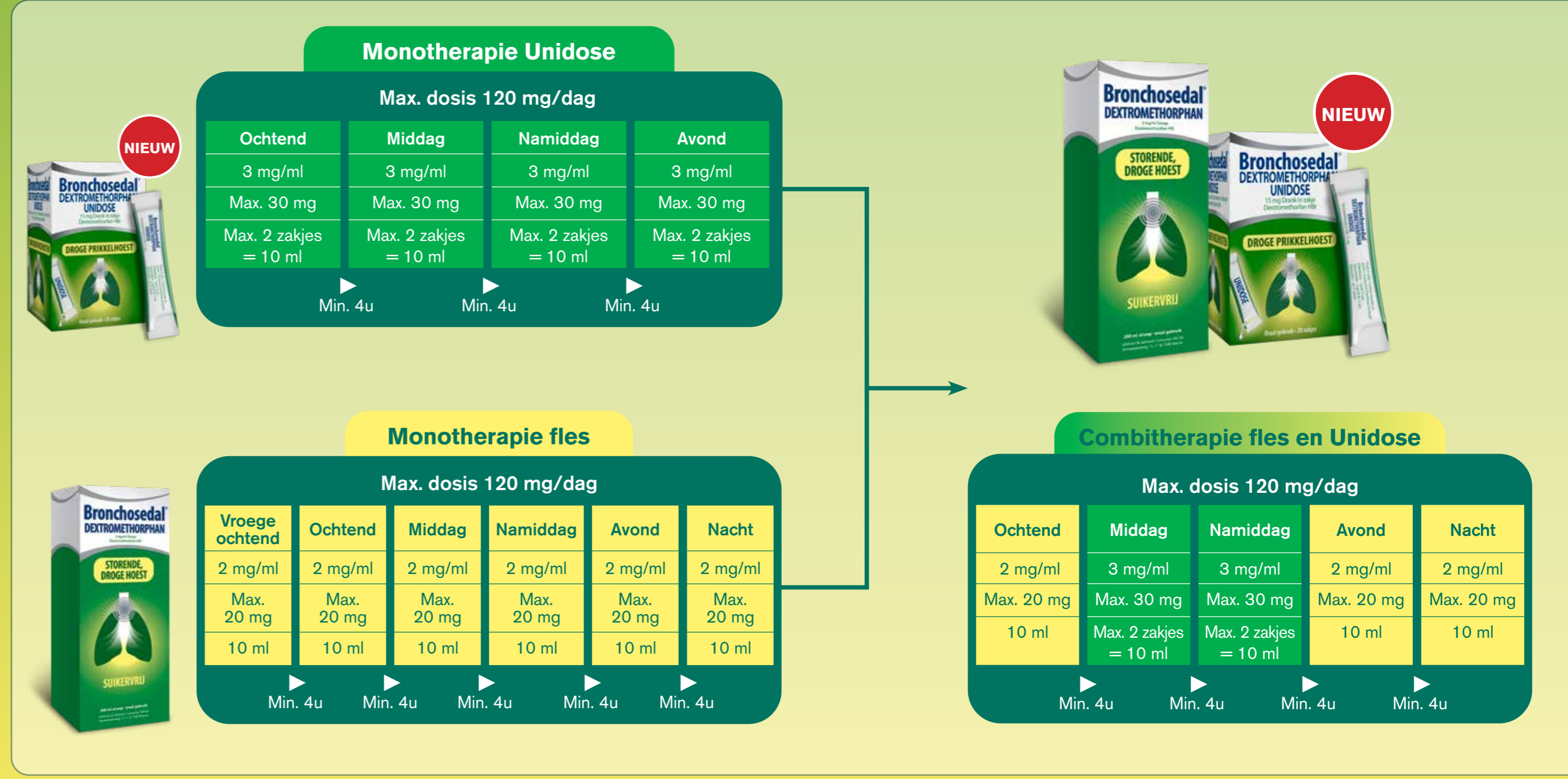
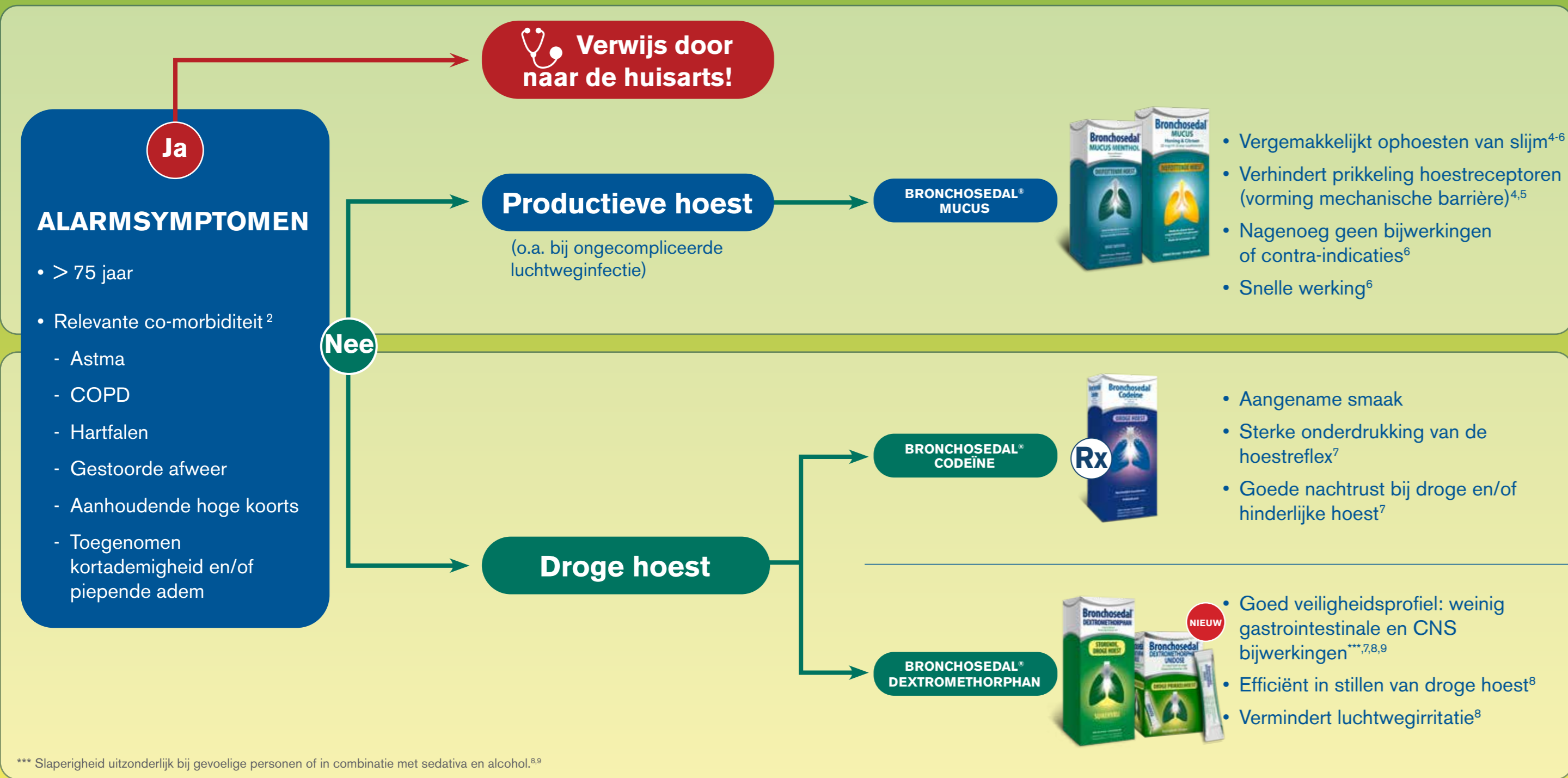
Doseer flexibel dankzij combitherapie Bronchosedal® Dextromethorphan fles en Unidose



Sinds 1 januari 2020 mogen enkel nog geneesmiddelen tegen hoest en verkoudheid met één actief bestanddeel worden verkocht. Dit geldt ook voor officinale bereidingen. Magistrale bereidingen op voorschrift blijven toegestaan. (Richtlijn FAGG 9/12/2019)



Bronchosedal® Dextromethorphan en Bronchosedal® Dextromethorphan Unidose kunnen gecombineerd worden doordat het tijdsinterval tussen 2 doseringen, alsook het maximaal gebruik per dag hetzelfde is. Door deze combinatie kan uw patient zo optimaal mogelijk doseren naar symptoombehoefte.



*** Slaperigheid uitzonderlijk bij gevoelige personen of in combinatie met sedativa en alcohol.^{8,9}

1. Richtlijnen Acute Hoest Domus Medica 2011; NICE Richtlijnen Acute Cough 2019.; 2. NHG Standaarden 2011.; 3. Leemans et al. Adviezen voor Zelfzorg 2006; 4. Storms & Farrar. Current Allergy & Asthma Reports 2009; 9: 101-106; 5. Dicipingatis & Gayle Chest. 2003; 124 (6): 2178-81; 6. SKP Bronchosedal Mucus; 7. SKP Bronchosedal codeïne; 8. SKP Bronchosedal dextromethorphan; 9. Perry et al. J Forensic Sci. 2015; 60(5): 1258-1262.