

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Toularynx Codeine 11,49 mg/15 ml Sirup

Codeinphosphat Hemihydrat

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

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- 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.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. WAS IST TOULARYNX CODEINE UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Toularynx Codeine ist ein Arzneimittel zum Behandlung der Symptome von trockenem Husten.

Wenn Sie sich nach 4 bis 5 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON TOULARYNX CODEINE BEACHTEN?

Toularynx Codeine darf nicht eingenommen werden,

- Wenn Sie allergisch gegen Codeinphosphat Hemihydrat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Von Kindern unter 12 Jahren.
- Wenn Sie wissen, dass Sie Codein sehr rasch zu Morphin verstoffwechseln.
- Wenn Sie stillen.
- Falls Sie an Asthma oder Atembeschwerden leiden.

- Jugendliche ab 12 Jahren: Codein wird bei Jugendlichen mit eingeschränkter Atemfunktion zur Behandlung von Husten nicht empfohlen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Toularynx Codeine einnehmen.

- Codein wird durch ein Enzym in der Leber zu Morphin umgewandelt. Morphin ist die Substanz, welche die Wirkungen des Codein hervorruft. Einige Personen verfügen über eine abgewandelte Form dieses Enzyms, was unterschiedliche Auswirkungen haben kann. Bei einigen Personen entsteht kein Morphin oder nur in sehr geringen Mengen und es wird keine ausreichende Wirkung auf ihre Hustensymptome erreicht. Bei anderen Personen wiederum ist es wahrscheinlicher, dass bei ihnen schwerwiegende Nebenwirkungen auftreten, da eine sehr hohe Menge Morphin gebildet wird. Wenn Sie eine der folgenden Nebenwirkungen bei sich bemerken, beenden Sie die Einnahme dieses Arzneimittels und holen Sie sofort ärztlichen Rat ein: langsame oder flache Atmung, Verwirrtheit, Schläfrigkeit, enge Pupillen, Übelkeit oder Erbrechen, Verstopfung, Appetitlosigkeit.
- Toularynx Codeine darf nicht über längere Zeit eingenommen werden. Wenn bei Einnahme der empfohlenen Menge nach 4 bis 5 Tagen keine Besserung eintritt, sollten Sie Ihren Arzt aufsuchen.
- Bei Husten mit Schleimauswurf. Dieses ist ein Abwehrmechanismus der Lungen. Ein hustenhemmendes Mittel ist in diesem Fall nicht angezeigt.
- Wenn Sie unter Verstopfung leiden. Toularynx Codeine kann dieses Problem verstärken.
- Langfristiger Gebrauch oder die Einnahme von großen Mengen kann zu einer Abhängigkeit mit Euphorie, anhaltender Schläfrigkeit und Benommenheit führen.
- Falls Sie an Diabetes erkrankt sind. Toularynx Codeine enthält Saccharose. Bitte lesen Sie auch den Abschnitt „Toularynx Codeine enthält Saccharose, Ethanol (E1510), Propylenglykol (E1520), Benzoesäure (E210), Natriumbenzoat (E211) und Benzylalkohol (E1519)“.
- Falls Sie an Epilepsie, einer Leberkrankheit oder Alkoholismus leiden. Toularynx Codeine enthält Alkohol. Bitte lesen Sie auch den Abschnitt „Toularynx Codeine enthält Saccharose, Ethanol (E1510), Propylenglykol (E1520), Benzoesäure (E210), Natriumbenzoat (E211) und Benzylalkohol (E1519)“.
- Wenn Sie noch andere Arzneimittel anwenden. Bitte lesen Sie auch den Abschnitt: „Einnahme von Toularynx Codeine zusammen mit anderen Arzneimitteln“.

Fragen Sie Ihren Arzt, wenn eine der obigen Warnungen auf Sie zutrifft oder dies in der Vergangenheit der Fall war.

Kinder

Dieses Arzneimittel darf nicht bei Kindern unter 12 Jahren angewendet werden.

Einnahme von Toularynx Codeine zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Bestimmte Medikamente können die beruhigende Wirkung von Toularynx Codeine verstärken. Es wird empfohlen, Toularynx Codeine nicht zusammen mit einem dieser Medikamente zu gebrauchen: schmerzstillende Mittel, andere hustenhemmende Mittel, Schlaf- und Beruhigungsmittel, bestimmte Mittel gegen Allergie (Antihistaminika) und MAO-Hemmer (Gruppe von Medikamenten, die bei Depression eingenommen werden).

Einnahme von Toularynx Codeine zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Toularynx Codeine nicht zusammen mit Alkohol oder alkoholhaltigen Getränken einnehmen.

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. Toularynx Codeine enthält Alkohol und Benzylalkohol. Bitte lesen Sie auch den Abschnitt „Toularynx Codeine enthält Saccharose, Ethanol (E1510), Propylenglykol (E1520), Benzoesäure (E210), Natriumbenzoat (E211) und Benzylalkohol (E1519)“ wenn Sie schwanger sind oder wenn Sie stillen.

Sie dürfen Toularynx Codeine nicht in den ersten drei Monaten der Schwangerschaft und in den letzten Wochen vor der Niederkunft einnehmen. Während der übrigen Monate kann das Medikament mit entsprechender Vorsicht und auf Anraten des Arztes eingenommen werden.

Nehmen Sie Codein nicht ein, wenn Sie stillen. Codein und Morphin gehen in die Muttermilch über.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Die Einnahme dieses Arzneimittels kann Schläfrigkeit, insbesondere bei gleichzeitiger Einnahme von Alkohol, zur Folge haben. Berücksichtigen Sie dies, wenn Sie während der Behandlung mit diesem Arzneimittel ein Fahrzeug lenken oder eine Maschine bedienen möchten.

Toularynx Codeine enthält Saccharose, Ethanol (E1510), Propylenglykol (E1520), Benzoesäure (E210), Natriumbenzoat (E211) und Benzylalkohol (E1519)

Dieses Arzneimittel enthält max. 13 g Saccharose pro 15 ml. Dies ist bei Patienten mit Diabetes mellitus zu berücksichtigen. Bitte nehmen Sie Toularynx Codeine erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

Dieses Arzneimittel enthält max. 390 mg Alkohol (Ethanol) pro 15 ml. Die Menge in 15 ml dieses Arzneimittels entspricht 10 ml Bier oder 4 ml Wein. Es ist unwahrscheinlich, dass die Alkoholmenge in diesem Arzneimittel Auswirkungen auf Erwachsene und Jugendliche hat oder dass bei Kindern Auswirkungen wahrnehmbar sind. Bei kleinen Kindern können Auswirkungen möglich sein, z.B.

Schläfrigkeit. Die Alkoholmenge in diesem Arzneimittel kann die Wirkungen anderer Arzneimittel verändern. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen. Wenn Sie alkoholabhängig sind, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Dieses Arzneimittel enthält 87 mg Propylenglykol pro 15 ml.

Dieses Arzneimittel enthält 30 mg Benzoesäure pro 15 ml.

Dieses Arzneimittel enthält max. 26 mg Natriumbenzoat pro 15 ml.

Dieses Arzneimittel enthält 1 mg Benzylalkohol pro 15 ml. Benzylalkohol kann allergische Reaktionen hervorrufen. Wenn Sie schwanger sind oder stillen, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat, da sich in Ihrem Körper große Mengen Benzylalkohol anreichern und Nebenwirkungen verursachen können (so genannte "metabolische Azidose"). Wenn Sie an einer Leber- oder Nierenerkrankung leiden, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat, da große Mengen Benzylalkohol sich in Ihrem Körper anreichern und Nebenwirkungen verursachen können (so genannte "metabolische Azidose").

3. WIE IST TOULARYNX CODEINE EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die Packung enthält einen Messbecher mit einem Volumen von bis zu 30 ml. Die Flasche ist mit einem kindersicheren Verschluss verschlossen, und muss folgendermaßen geöffnet werden: Drücken Sie den Plastik-Schraubdeckel nach unten und drehen Sie ihn gleichzeitig gegen den Uhrzeigersinn auf (siehe Abbildung).



Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene: 15 bis 30 ml, 3 bis 4 mal täglich; maximal 150 ml pro 24 Stunden.

Anwendung bei Kindern

Kinder über 12 Jahren: 15 bis 30 ml, 3 bis 4 mal täglich; maximal 150 ml pro 24 Stunden.

Kinder unter 12 Jahren dürfen Toularynx Codeine nicht einnehmen.

Die letzte Dosis ist am besten kurz vor dem Schlafengehen zu verabreichen und kann verdoppelt werden. Dieses Medikament darf nicht über einen längeren Zeitraum eingenommen werden.

Falls nach 4 bis 5 Tagen keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall Ihren Arzt aufsuchen.

Wenn Sie eine größere Menge von Toularynx Codeine eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von Toularynx Codeine eingenommen haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antgiftzentrum (070/245.245).

Bei richtigem Gebrauch der empfohlenen Menge sind die Risiken einer Überdosierung sehr gering.

Symptome einer Überdosierung sind: Benommenheit, Übelkeit, Erbrechen, Verlangsamung der Atmung, Schläfrigkeit, Blutdrucksenkung, Hautausschlag, Koma und in seltenen Fällen Konvulsionen (bei Kindern).

Behandlung: Einnahme beenden, Unterstützung der Atmung.

Gegengift: Ihr Arzt wird Sie bei einer Überdosierung mit Naloxone behandeln.

Wenn Sie die Einnahme von Toularynx Codeine vergessen haben

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

Wenn Sie die Einnahme von Toularynx Codeine abbrechen

Keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

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.

Bei richtigem Gebrauch der empfohlenen Menge wird dieses Medikament gewöhnlich gut vertragen.

Folgende Nebenwirkungen können eintreten: Schläfrigkeit, Benommenheit, Übelkeit, Erbrechen, Verstopfung, allergische Hautreaktionen, Konvulsionen (bei kleinen Kindern).

Bei höheren Dosen ist eine Depression der Atmung möglich.

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 anzeigen über:

Belgien: Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte - www.afmps.be - Abteilung Vigilanz; Website: www.notifierunefetindesirable.be, E-Mail: adr@fagg-afmps.be.

Luxemburg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg – Website: www.guichet.lu/pharmakovigilanz.

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

5. WIE IST TOULARYNX CODEINE AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Bei Raumtemperatur (15-25°C) in der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton/dem Etikett nach „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Da steht ein Monat und ein Jahr. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN.

Was Toularynx Codeine enthält

- Der Wirkstoff ist: Codeinphosphat Hemihydrat 11,49 mg/15 ml.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Tolubalsamsirup (enthält Natriumbenzoat (E211) und Saccharose) – Benzoesäure (E210) – Glycerol (E422) – Ethanol (E1510) – Aroma (enthält Propylenglykol (E1520) und Benzylalkohol (E1519)) – Zuckersirup (enthält Saccharose) - Ascorbinsäure - Weinsäure - gereinigtes Wasser.

Siehe Abschnitt 2, „Toularynx Codeine enthält Saccharose, Ethanol (E1510), Propylenglykol (E1520), Benzoesäure (E210), Natriumbenzoat (E211) und Benzylalkohol (E1519)“.

Wie Toularynx Codeine aussieht und Inhalt der Packung

180 ml Sirup in einer Glasflasche mit kindersicherem Verschluss aus Polypropylen oder Polypropylen/Polyethylen mit Polyethylen-Innenbeschichtung und dazugehörigem 30 ml Messbecher.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Laboratoria QUALIPHAR N.V./S.A. – Rijksweg 9 – 2880 Bornem – Belgien

Zulassungsnummer(n):

BE190906

LU: 1998034342

Verschreibungspflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 12/2025.